

## ОБГРУНТУВАННЯ

технічних та якісних характеристик предмета закупівлі,  
його очікуваної вартості та/ або розміру бюджетного призначення  
в межах закупівлі UA-2024-09-25-006428-а

Підстава для публікації обґрунтування: постанова Кабінету Міністрів України від 16.12.2020 №1266 "Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 01.08.2013 №631 і від 11.10.2016 №710".

Мета проведення закупівлі: Враховуючи завантаженість закладу та проходження пораненими захисниками реабілітації значно збільшилось використання медикаментів, враховуючи вище сказане виникає потреба у використанні більшої кількості лікарських засобів, тому для безперебійної роботи центру та проведення реабілітації необхідно провести закупівлю медикаментів.

Замовник: МРЦ МВС України «Кремінці»

ЄДРПОУ: 08733802

Вид процедури: Відкриті торги з Особливостями.

Ідентифікатор закупівлі: UA-2024-09-25-006428-а

Предмет закупівлі: Класифікація за ДК CPV 021: - 33600000-6 Фармацевтична продукція

Очікувана вартість предмета закупівлі: 39 953.00 з ПДВ. Розрахунок очікуваної вартості предмета закупівлі сформований з урахуванням Наказу Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 №275 «Про затвердження примірної методики визначення очікуваної вартості предмета закупівлі» ,відповідно до даних Реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби та на підставі методу порівняння ринкових цін, у тому числі із загальнодоступних джерел інформації у мережі Інтернет .

### Технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі:

№П/П	Найменування товару(міжнародна патентована назва)	Одиниця виміру	Кількість
1	Сульфацил натрію 200 мг, 10 мл (Sulfacetamide)	Флак.	2
2	Сульфацил натрію 300 мг, 10 мл (Sulfacetamide)	Флак.	2
3	Корінь солодки 200.0(Glycyrrhiza)	Упак.	53
4	Холосас 150,0 (Rosa)	Флак.	50
5	Прегабалін 75 мг. №21 (Pregabalin)	Упак.	5
6	Соннікс № 30, 15мл.(Doxylamine)	Упак.	30
7	Сондокс 0.015г. №30 (Doxylamine)	Упак.	30
8	Фітосед 100.0 (Comb drug)	Флак.	50
9	Фенібут, 250 мг № 20 (Phenibut)	Упак.	50
10	Валідол №100 (Validol)	Упак.	1

Учасник повинен мати усі необхідні дозволи на право реалізації та транспортування товару в заклади охорони здоров'я та поставляти товар з документальним підтвердженням відповідності товарів, а саме: відповідно до п.5.3.1 наказу МОЗ України від 16.12.2003р №584 «Про затвердження Правил зберігання та проведення контролю якості лікарських засобів у лікувально-профілактичних закладах» - супровідним документом (копія реєстраційного посвідчення, або копія сертифікату про державну реєстрацію; копія сертифіката якості кожної серії лікарського засобу) щодо дозування, лікарської форми, номер серії, кількості, назви виробника лікарського засобу, а також рахунок-фактуру та видаткову накладну в 3 екземплярах. Відповідно розділу 2 частини 3 пункту 3 наказу МОЗ України від 29.09.2014р №677 «Про затвердження Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі» кожна серія лікарського засобу повинна

супроводжуватися копіями сертифіката якості серії лікарського засобу, що видається виробником (для імпортованих лікарських засобів - імпортером (виробником або особою, що представляє виробника лікарських засобів на території України)), висновку про якість ввезеного в Україну лікарського засобу (для лікарських засобів іноземного виробництва), завіреними печаткою останнього постачальника (не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством), копії свідоцтва про державну реєстрацію лікарського засобу. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування лікарських засобів з дотриманням умов «холодового ланцюга». Учасник надає сертифікати, свідоцтва під час поставки товару замовнику з суворим дотриманням строків самої поставки.

Заступник  
начальника центру з  
медичних питань - лікар

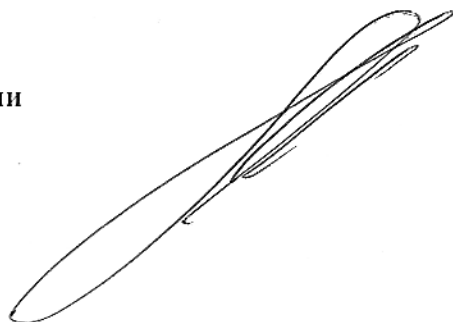
  


Василь ШЕРЕМЕТА

Уповноважена особа

Мирослава БОЙКО

Начальник  
МРЦ МВС України  
«Кремінці»



Олександр ДОМБРОВАН