

ПРОТОКОЛ ЩОДО ПРИЙНЯТТЯ РІШЕННЯ УПОВНОВАЖЕНОЮ ОСОБОЮ

«02» 02 2023 р.

№ 44

с. Станишівка

Керуючись вимогами статті 11 Закону України «Про публічні закупівлі» (далі - Закон), Положенням про уповноважену особу, що затверджене рішенням комунальним некомерційним підприємством «Житомирська обласна дитяча клінічна лікарня» Житомирської обласної ради від 14.09.2021 №50, Наказом «Про призначення уповноваженої особи, відповідальної за організацію та проведення процедури закупівлі» від 30.12.2021 №106,

Замовник має право з власної ініціативи або у разі усунення порушень законодавства у сфері публічних закупівель, викладених у висновку органу державного фінансового контролю відповідно до статті 8 цього Закону, або за результатами звернень, або на підставі рішення органу оскарження внести зміни до тендерної документації. У разі внесення змін до тендерної документації строк для подання тендерних пропозицій продовжується замовником в електронній системі закупівель таким чином, щоб з моменту внесення змін до тендерної документації до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій залишалось не менше семи днів.

Зміни, що вносяться замовником до тендерної документації, розміщуються та відображаються в електронній системі закупівель у вигляді нової редакції тендерної документації додатково до початкової редакції тендерної документації. Замовник разом із змінами до тендерної документації в окремому документі оприлюднює перелік змін, що вносяться.

ВИРІШИЛА:

1. Внести зміни до тендерної документації та викласти останню в новій редакції з урахуванням внесених змін (додається), а також затвердити перелік змін, що вносяться до документації, у вигляді окремого документу (додається).

2. Забезпечити оприлюднення документації в новій редакції з урахуванням внесених змін через авторизований електронний майданчик в електронній системі закупівель, а так само переліку змін, що вносяться до документації, у вигляді окремого документу у порядку, передбачено статтями 10 та 24 Закону

Уповноважена особа



Тетяна ІГНАТЕНКО

ЗАТВЕРДЖЕНО

Протоколом Уповноваженої особи

від 30.01.2023

Тетяна ІГНАТЕНКО

Перелік змін

до тендерної документації щодо проведення процедури відкритих торгів на закупівлю **Фармацевтична продукція (Антибіотики)** (ДК 021:2015: 33600000-6 - Фармацевтична продукція), затверджену рішенням Уповноваженої особи 30.01.2023 року протокол №35.

Зміст положень тендерної документації, затвердженої рішенням Уповноваженої особи 30.01.2023 року протокол №35, до яких вносяться зміни

ДОДАТОК 2

Медико – технічні вимоги до предмету закупівлі
Код ДК 021-2015: 33600000 – 6 Фармацевтична продукція
Фармацевтична продукція (Антибіотики)

№ п/п	Найменування	Одиниця виміру	Кількість
1	Амікацин, порошок для розчину для ін'єкцій, 500 мг	флакон	5000
2	Гентаміцин, розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл	ампула	1500
3	Іміпенем, циластатин натрію, порошок для розчину для інфузій (Порошок для розчину для ін'єкцій), 500 мг / 500 мг	флакон	200
4	Меропенем, порошок для приготування розчину для ін'єкцій, 500 мг	флакон	100
5	Меропенем, порошок для приготування розчину для ін'єкцій, 1000 мг	флакон	300
6	Піперацилін натрію і тазобактам натрію, порошок для розчину для інфузій, 4 г/0,5г	флакон	500
7	Цефазолін, порошок для розчину для ін'єкцій, 1,0 г	флакон	2000
8	Цефепім, порошок для розчину для ін'єкцій, 1 г	флакон	500
9	Цефотаксим, порошок для розчину для ін'єкцій, 1 г	флакон	4000
10	Цефтазидим, порошок для розчину для ін'єкцій, 1 г	флакон	3000
11	Цефтріаксон, порошок для розчину для ін'єкцій, 1,0 г	флакон	20000

1. Запропонований учасником товар за медико – технічними властивостями повинен відповідати наступним медико – технічним вимогам:

форма випуску, дозування та фасування повинні відповідати таким, що вказані в медико технічних вимогах;

в пропозиції ціни вказуються за кожну одиницю товару, що постачається, в суворій послідовності відповідно до переліку;

поставка лікарських засобів буде здійснюватись за рахунок постачальника згідно письмової заявки замовника;

учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування лікарських засобів.

Учасник має право подати еквівалент товару запропонованого замовником у медико-технічних вимогах. При подачі еквіваленту в графі "Торгівельна назва товару" вказується назва еквіваленту.

2. Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам тендерної документації повинна бути наведена наступними документами:

- сертифікат якості, що видається виробником;

- висновок про якість ввезеного в Україну лікарського засобу (для лікарського засобу іноземного виробництва);

- реєстраційне посвідчення (якщо на момент розкриття тендерних пропозицій лікарській засіб знаходиться на перереєстрації учасник обов'язково надає роз'яснення щодо

даного факту у формі довідки (вільна форма)).

З метою підтвердження можливості поставки лікарських засобів у відповідності до пропозиції, учасник повинен надати ліцензію на провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів та/або оптової, роздрібною торгівлі лікарськими засобами та/або імпорту лікарських засобів.

Асортимент та кількість запропонованих Учасниками лікарських засобів з кожною частиною предмету закупівлі мають відповідати опису до тендерної документації, наведеному нижче, що має бути підтверджене Учасниками шляхом надання до пропозиції **таблиці відповідності** з детальним описом запропонованих лікарських засобів з визначенням торговельних найменувань, форми випуску, запропонованої кількості, назви виробника лікарського засобу.

№ з/п	Назва лікарського засобу (Міжнародна непатентована назва)	Назва еквіваленту (якщо такий надається)	Форма випуску	Кількість (од.)	Виробник

Залишковий термін придатності лікарських засобів на момент поставки має становити не менш ніж 75% від загального терміну придатності.

Товар постачається партіями протягом 2023 року. Номенклатура та кількість кожної окремої партії визначається згідно заявки Замовника. Кожна окрема партія товару повинна бути поставлена протягом 7 днів з дня отримання заявки від Замовника. Кінцевий строк поставки всього обсягу товару не пізніше 30.12.2023р.

Зміст положень тендерної документації в новій редакції

ДОДАТОК 2

Медико – технічні вимоги до предмету закупівлі

Код ДК 021-2015: 33600000 – 6 Фармацевтична продукція

Фармацевтична продукція (Антибіотики)

№ п/п	Найменування	Одиниця виміру	Кількість
1	Амікацин, порошок для розчину для ін'єкцій, 500 мг	флакон	5000
2	Гентаміцин, розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл	ампула	1500
3	Іміпенем, циластатин натрію, порошок для розчину для інфузій (Порошок для розчину для ін'єкцій), 500 мг / 500 мг	флакон	200
4	Меропенем, порошок для приготування розчину для ін'єкцій, 500 мг	флакон	100
5	Меропенем, порошок для приготування розчину для ін'єкцій, 1000 мг	флакон	300
6	Піперацилін натрію і тазобактам натрію, порошок для розчину для інфузій, 4 г/0,5г	флакон	500
7	Цефазолін, порошок для розчину для ін'єкцій, 1,0 г	флакон	2000
8	Цефепім, порошок для розчину для ін'єкцій, 1 г	флакон	500
9	Цефотаксим, порошок для розчину для ін'єкцій, 1 г	флакон	4000
10	Цефтазидим, порошок для розчину для ін'єкцій, 1 г	флакон	3000
11	Цефтріаксон, порошок для розчину для ін'єкцій, 1,0 г	флакон	20000

1. Запропонований учасником товар за медико – технічними властивостями повинен відповідати наступним медико – технічним вимогам:

форма випуску, дозування та фасування повинні відповідати таким, що вказані в медико технічних вимогах;

в пропозиції ціни вказуються за кожну одиницю товару, що постачається, в суворій послідовності відповідно до переліку;

поставка лікарських засобів буде здійснюватись за рахунок постачальника згідно письмової заявки замовника;

учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування лікарських засобів.

Учасник має право подати еквівалент товару запропонованого замовником у медико-технічних вимогах. При подачі еквіваленту в графі "Торгівельна назва товару" вказується назва еквіваленту.

2. Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам тендерної документації повинна бути наведена наступними документами:

- сертифікат якості, що видається виробником;

- висновок про якість ввезеного в Україну лікарського засобу (для лікарського засобу іноземного виробництва);

- реєстраційне посвідчення (якщо на момент розкриття тендерних пропозицій лікарській засіб знаходиться на перереєстрації учасник обов'язково надає роз'яснення щодо даного факту у формі довідки (вільна форма)).

- з метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання товару, надати оригінал гарантійного листа виробника(ів) (представника, представництва, філії виробника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України, уповноваженого на це виробником), заявника державної реєстрації лікарського засобу, офіційного дистриб'ютора, яким підтверджується можливість поставки предмета закупівлі кількість якого становить або перевищує 2000 одиниць виміру (з наданням підтверджуючих документів щодо таких повноважень для представника, представництва, філії виробника, офіційного дистриб'ютора у вигляді довіреностей, авторизаційних листів щодо представництва/дистриб'юції). Гарантійний лист/авторизаційний лист щодо дистриб'юції повинен містити назву замовника, номер оголошення та кількість товару.

З метою підтвердження можливості поставки лікарських засобів у відповідності до пропозиції, учасник повинен надати ліцензію на провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів та/або оптової, роздрібної торгівлі лікарськими засобами та/або імпорту лікарських засобів.

Асортимент та кількість запропонованих Учасниками лікарських засобів з кожною частиною предмету закупівлі мають відповідати опису до тендерної документації, наведеному нижче, що має бути підтверджене Учасниками шляхом надання до пропозиції таблиці відповідності з детальним описом запропонованих лікарських засобів з визначенням торговельних найменувань, форми випуску, запропонованої кількості, назви виробника лікарського засобу.

№ з/п	Назва лікарського засобу (Міжнародна непатентована назва)	Назва еквіваленту (якщо такий надається)	Форма випуску	Кількість (од.)	Виробник

Залишковий термін придатності лікарських засобів на момент поставки має становити не менш ніж 75% від загального терміну придатності.

Товар постачається партіями протягом 2023 року. Номенклатура та кількість кожної окремої партії визначається згідно заявки Замовника. Кожна окрема партія товару повинна бути поставлена протягом 7 днів з дня отримання заявки від Замовника. Кінцевий строк поставки всього обсягу товару не пізніше 30.12.2023р.