ОБГРУНТУВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ТА ЯКІСНИХ ХАРАКТЕРИСТИК ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ, ЙОГО ОЧІКУВАНОЇ ВАРТОСТІ

Відповідно до пункту 41 постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 р. № 710 «Про ефективне використання бюджетних коштів» та змін, які внесені постановою Кабінетів Міністрів України від 16.12.2020 р. № 1266 головним розпорядникам бюджетних коштів (розпорядникам бюджетних коштів нижчого рівня), суб’єктам господарювання державного сектору економіки з метою прозорого, ефективного та раціонального використання коштів забезпечити:

- обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі;

- оприлюднення обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі шляхом розміщення на власному веб-сайті (або на офіційному веб-сайті головного розпорядника бюджетних коштів, суб’єкта управління об’єктами державної власності, що здійснює функції з управління суб’єктом господарювання державного сектору економіки) протягом п’яти робочих днів з дня оприлюднення оголошення про проведення конкурентної процедури закупівель або повідомлення про намір укласти договір про закупівлю за результатами переговорної процедури закупівель.

02.02.2023 р. було оприлюднено оголошення [UA-2023-02-02-010953-](https://gov.e-tender.ua/tender/produkti-harchuvannya/UA-2021-01-15-002548-a-xlib)b про проведення відкритих торгів для закупівлі фармацевтичної продукції різної, код ДК 021:2015 - 33600000-6 - фармацевтична продукція, запланована вартість предмету закупівлі 870100,80 грн., 235 найменувань.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету.

Для належної організації роботи Інституту, в тому числі для надання медичної допомоги пацієнтам необхідно придбати фармацевтичну продукцію, яка буде використовуватись на протязі 2023 року. Медико технічні якісні та кількісні вимоги до фармацевтичної продукції визначався з врахуванням потреб в лікарських засобах в 2022 році, шляхом опитування лікарів, які проводять лікування пацієнтів щодо найменувань лікарських засобів, їх кількості, дозування, форму випуску, діючої речовини, тощо, консультацій постачальниками щодо умов зберігання та термінів придатності, основної діючої речовини, з врахуванням того, що лікарські засоби обов’язково мають бути зареєстровані та дозволені до застосування в Україні (свідоцтво про Державну реєстрацію Міністерства охорони здоров’я України) та обов’язково повинні входити до Державного реєстру лікарських засобів вітчизняного та іноземного виробництва, які мають закуповувати заклади та установи охорони здоров’я, що повністю або частково фінансуються з державного та міського бюджетів, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від 25.03.2009р. № 333 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 16.03.2017р. №180 з доповненнями від 13.12.2017 р. № 1081). Лікарські засоби повинні бути внесені до реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення відповідно до вимог Постанови КМУ від 02.07.2014 р. № 240 та Наказу МОЗ України від 07.09.2012р. № 705, а також Постанови КМУ від 17.10.2008р. № 955 зі змінами.Якість повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства.