



МОЗ УКРАЇНИ
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я
ЖИТОМИРСЬКОЇ ОБЛДЕРЖАДМІНІСТРАЦІЇ
КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО
«ОВРУЦЬКА МІСЬКА ЛІКАРНЯ»

ОВРУЦЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ ЖИТОМИРСЬКОЇ ОБЛАСТИ
11104, Україна, Житомирська область, м.Овруч, вул. Тараса Шевченка, 106
тел./факс (04148) 4-23-40, ovrmis@gmail.com код 42435766

ОБГРУНТУВАННЯ

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

(оприлюднюється на виконання постанови

КМУ № 710 від 11.10.2016 «Про ефективне використання державних коштів»
(зі змінами)

1. Найменування: КНП «Овруцька міська лікарня» Овруцької міської ради Житомирської області.
2. Місцезнаходження: 11101, Житомирська область, м. Овруч, вул. Шевченка Т., 106.
3. Ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань: 42435766.
4. Категорія замовника: Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади.
5. Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі й частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності):
ДК 021:2015 код 24110000-8 Промислові гази (кисень медичний рідкий),
Номенклатурна позиція ДК 021:2015 код 24111900-4 – Кисень.

Вид: відкриті торги з особливостями.

Ідентифікатор закупівлі: UA-2023-10-24-006104-a

Очікувана вартість та обґрунтування очікуваної вартості предмета закупівлі:
115 560.00 грн. з ПДВ.

Визначення очікуваної вартості предмета закупівлі та обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

При визначенні очікуваної вартості закупівлі здійснено аналіз ринку, розглянуто загальнодоступну інформацію, яка міститься у відкритих джерелах (на сайтах постачальників, дані в електронній системі закупівель *prozorro*,), а також

використано інформацію отриману шляхом проведення усних ринкових консультацій та запитом письмових комерційних пропозицій.

ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА ІНШІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ

Технічна специфікація (медико-технічні вимоги)

Найменування	Од. виміру	Кількість
Кисень медичний рідкий	Т	6

За якісними показниками кисень повинен відповісти вимогам ГОСТ 6331-78.

1.1. Фізико-хімічні показники кисню медичного:

1.1.1. Об'ємна частка кисню, % не менше -99,5

1.1.2. Вміст ацетилену - відсутність

1.1.3. Об'єм двооксиду вуглецю в 1дм3 рідкого кисню, см3 при 20С та 101,3Кпа не більше

1.1.4. Вміст масла - відсутність

1.1.5. Вміст окису вуглецю - менше 0,0005%

1.1.6. Вміст газоподібних кислот і основ - до 0,001 г/моль

1.1.7. Вміст озону і інших газів – окислювачів - відсутність

1.1.8. Вміст водог i механічних домішок - відсутність

1.1.9. Запах – відсутність.

Якщо Учасник є виробником кисню медичного рідкого, то він повинен надати оригінал гарантійного листа про змогу поставляти необхідну кількість кисню , яка зазначена Замовником в оголошенні про проведення процедури закупівлі (вказати номер та дату оголошення, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу), та копії наступних документів, кожна сторінка яких має бути завірена підписом та печаткою* Учасника:

- ліцензія на виробництво лікарських засобів;
- реєстраційне посвідчення на кисень медичний рідкий;
- сертифікат якості лікарського засобу – кисень медичний рідкий, який оформленний належним чином;
- свідоцтво про атестацію аналітичної лабораторії.

Якщо Учасник не є виробником кисню медичного, то він повинен надати оригінал гарантійного листа про змогу поставляти необхідну кількість кисню медичного, яка зазначена Замовником в оголошенні про проведення процедури закупівлі (вказати номер та дату оголошення, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу) та копії наступних документів, кожна сторінка яких має бути завірена підписом та печаткою* виробника:

- гарантійний лист від Виробника про постачання необхідної кількості кисню медичного рідкого, яка зазначена в оголошенні (вказати номер оголошення та номер бюллетеня, де опубліковане оголошення), а також копію договору з Виробником (зарієнний Виробником) на 2023 рік, де зазначено термін дії та об'єм поставки;
- ліцензія на оптову торгівлю на кисень медичний рідкий з зазначенням адреси аптечного складу;
- ліцензія виробника на виробництво лікарських засобів кисню медичного рідкого;

- реєстраційне посвідчення виробника на кисень медичний рідкий;
- сертифікат якості від виробника на лікарський засіб – кисень медичний рідкий, який оформленний належним чином;

. Умови поставки:

Постачання товару повинне здійснюватись впродовж 24 годин з моменту отримання замовником заяви, термінове постачання здійснюється цілодобово впродовж 3 годин з моменту отримання замовником заяви на умовах СРТ, згідно правилам Інкотермс – 2010.

В екстрених ситуаціях, які можуть виникнути у замовника, Учасник зобов'язується забезпечити безперебійну поставку кисню протягом 2-х годин з моменту заяви на умовах СРТ, згідно правилам Інкотермс-2010. (надати документальне підтвердження наявності виробничих потужностей чи аптечних складів (копії документів про право власності чи договір оренди)

Також надати свідоцтво про атестацію аналітичної лабораторії, видану на ім'я Учасника, дозвіл на виконання робіт підвищеної безпеки, та висновок експертизи на підставі якого був виданий цей дозвіл, який підтверджує наявність складських приміщень та/або структурних підрозділів.

Доставка кисню медичного рідкого повинна здійснюватись малогабаритним транспортом, з транспортною ємністю до 2 т. в зв'язку з обмеженим під'їздом до корпусів лікарні. Надати копії документів на автотранспорт, копію паспорту на транспортну ємність для перевезення кисню медичного, копію свідоцтва про реєстрацію транспортного засобу, копію свідоцтва про допущення транспортного засобу до перевезення небезпечних вантажів (кисень рідкий), ліцензію на перевезення небезпечних вантажів (надати копії документів). Транспортна ємність для транспортування кисню має бути не більше 2т. та мати заключення експертизи по результатам експертного огляду (надати копію).

Надати копії дозвільних документів обслуговуючого персоналу:

- для фармацевта-провізора:

особова медична книжка

сертифікат провізора-спеціаліста

- для водіїв:

свідоцтво про підготовку водіїв транспортного засобу, що перевозять небезпечні вантажі, медична довідка,

протокол Правила безпеки і безпечної експлуатації посудин, що працюють під тиском, посвідчення про проходження перевірки знань з Правил безпеки і безпечної експлуатації посудин, що працюють під тиском, з робочим середовищем: кисень; з робочим тиском до 24,5 МПа

- для інженерно-технічного персоналу:

витяг з протоколу про проходження перевірки знань з питань охорони праці: законодавчі акти з охорони праці, гігієни праці, надання першої допомоги потерпілим, електробезпеки, пожежної безпеки;

посвідчення про проходження перевірки знань з питань охорони праці: законодавчі акти з охорони праці, гігієни праці, надання першої допомоги потерпілим, електробезпеки, пожежної безпеки

витяг з протоколу про проходження перевірки знань з охорони праці: Правила безпеки і безпечної експлуатації посудин, що працюють під тиском, з робочим середовищем: кисень, з робочим тиском до 24,5 МПа

посвідчення про проходження перевірки знань з охорони праці: Правила безпеки і безпечної експлуатації посудин, що працюють під тиском, з робочим середовищем: кисень; з робочим тиском до 24,5 МПа

Також Учасник має надати :

1. Дозвіл на виконання робіт підвищеної безпеки, та висновок експертизи, на підставі якого був виданий цей дозвіл, який підтверджує наявність складських приміщень та/або структурних підрозділів.
- Сертифікат визнання вимірювальних можливостей лабораторії Учасника;
3. Копію декларації відповідності матеріально-технічної бази вимогам з питань охорони праці, а саме: зберігання балонів, контейнерів, цистерн та інших ємностей із стисненим та інертним газом їх заповнення та ремонт;
4. Декларацію на випробування посудин, що працюють під тиском;
5. Декларацію відповідності матеріально-технічної бази вимогам з питань охорони праці, а саме: зберігання балонів, контейнерів, цистерн та інших ємностей із стисненим та інертним газом виданий Держпрацею України.
6. Сертифікат ISO 9001:2015 «Системи управління якістю. Вимоги» у сфері сертифікації: виробництво і реалізація основних фармацевтичних продуктів (кисень рідкий), оптова торгівля фармацевтичними товарами;
7. Карту даних небезпечного фактору на кисень.

Примітка. У випадку якщо технічна специфікація містить посилання на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».

Обґрунтування: наявність посилань є необхідними, оскільки за основними характеристиками оптимально відповідають потребам замовника за своїми технічними та якісними характеристиками, наявними процесами та функціями.

Уповноважена особа:



Коберник М.О.