**ПРОТОКОЛ**

**ЩОДО ПРИЙНЯТТЯ РІШЕННЯ УПОВНОВАЖЕНОЮ ОСОБОЮ**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| «06» грудня 2022 р. | № 3 | м. Київ |

Керуючись вимогами статті 11 та 24 Закону України «Про публічні закупівлі» (далі - Закон), Положенням про уповноважену особу, що затверджене рішенням Державної установи «інститут нейрохірургії ім.акад. А.П. Ромоданова Національної академії медичних наук України» від 28 грудня 2021 р. №119,

Відповідно до п.51 ПКМУ №1178 від 12.10.2022р. «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування», ч.2 ст. 24 Закону України «Про публічні закупівлі» (далі - Закон), Замовник має право з власної ініціативи або у разі усунення порушень вимог законодавства у сфері публічних закупівель, викладених у висновку органу державного фінансового контролю відповідно до статті 8 Закону, або за результатами звернень, або на підставі рішення органу оскарження внести зміни до тендерної документації, а саме: у зв’язку з технічною помилкою. 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 залишалося не менше чотирьох 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.

На підставі викладеного необхідно внести зміни до тендерної документації щодо закупівлі за ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - **33690000-3 Лікарські засоби різні (Реагенти для проведення біохімічних, гематологічних досліджень, досліджень гемостазу для клініко-діагностичної лабораторії та лабораторії експрес-діагностики - 51 найменування),** ідентифікатор закупівлі № UA-2022-11-29-009860-a), а саме:

* Викласти п.1. «**Розділ IV. Подання та розкриття тендерної пропозиції»** тендерної документації у наступній редакції:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **1** | **Кінцевий строк подання тендерної пропозиції** | Кінцевий строк подання тендерних пропозицій:  **11 грудня 2022 року 00 год. 00 хв. (дата і час додатково визначено в оголошенні про проведення закупівлі**)  Отримана тендерна пропозиція вноситься автоматично до реєстру отриманих тендерних пропозицій.  Електронна система закупівель автоматично формує та надсилає повідомлення учаснику про отримання його тендерної пропозиції із зазначенням дати та часу. Електронна система закупівель повинна забезпечити можливість подання тендерної пропозиції всім особам на рівних умовах.  Тендерні пропозиції після закінчення кінцевого строку їх подання не приймаються електронною системою закупівель. |

* Викласти **«Загальні вимоги»** у Додатку 2 «Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі» щодо предмету закупівлі тендерної документації в наступній редакції:

**Загальні вимоги:**

Вся запропонована продукція учасника повинна відповідати медико - технічних вимогам, якщо пропозиція учасника не відповідає медико - технічним вимогам, то пропозиція учасника не розглядається.

1.Товари, запропоновані Учасниками, повинені відповідати Медико – технічним вимогам, встановленим у даному додатку до тендерної документації.

*Учасник повинен надати:*

*а) копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту на момент подання пропозицій*

*(Сертифікат відповідності та/або Декларація про відповідність);*

*або*

*б) гарантійний лист про надання копій документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту на момент поставки запропонованого товару.*

2. До медичної установи разом з кожною партією товару повинна надаватися супровідна первинна документація (накладна, вимога-замовлення, сертифікат або посвідчення якості).

*Відповідність запропонованого Учасником товару технічним характеристикам, викладеним у даному додатку 2 до Документації, повинна бути обов’язково підтверджена посиланням на відповідні сторінки(у) технічного документу виробника (експлуатаційної документації: настанови (інструкції) з експлуатації (застосування), або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів), в якому міститься ця інформація, разом з додаванням завіреної його(їх) копії(й). Підтвердження відповідності запропонованого Учасником товару технічним характеристикам, встановленим у даному додатку до Документації, надається Учасником у формі заповненої таблиці № 2 згідно з Додатком 2 до цієї тендерної документації.*

3.З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає гарантійний лист, щодо строку придатності товару, який на момент поставки складатиме не менше 80% від загального терміну придатності або не менше 12 місяців від загального терміну зберігання.

4. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та недопущення до участі у закупівлі недобросовісних учасників, у складі пропозиції, Учасник повинен надати оригінали Авторизаційних листів виробників (уповноважених представників, представництв, філій виробників, якщо їх відповідні повноваження поширюються на території України), або представників, дилерів, дистриб'юторів офіційно уповноваженого на це виробником та/або гарантійний лист від учасника, яким підтверджується можливість постачання Учасником товарів, які є предметом відкритих торгів з особливостями, у номенклатурі, кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Авторизаційні листи повинні містити назву Учасника торгів, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, перелік та кількість товару, на який надається авторизаційний лист.

5.Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля.

6.Учасник має право подати еквівалент товару, запропонованого замовником у медико-технічних вимогах. Еквівалент повинен повністю відповідати медико-технічним вимогам наведеним в таблиці 2.

**У разі подання еквіваленту** на лікарські засоби, що закуповуються, учасник повинен детально розписати порівняльну характеристику по кожному представленому препарату. Еквівалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні даної документації є лікарський засіб, якість, діюча речовина препарату (міжнародна назва), дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару якого абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі.

*В разі запропонування Учасником «еквіваленту» товару, Учасник повинен надати в складі пропозиції оригінал листа від виробника з підтвердженням сумісності запропонованого товару з наступними аналізаторами, а саме дана вимога стосується наступних позицій предмета закупівлі:*

*- п.п. 16-18 Таблиці технічних (якісних) вимог – з автоматичним біологічним аналізатором Respons 910;*

*- п.п. 1-7, 50 Таблиці технічних (якісних) вимог - з аналізатором електролітів Convergys ISE comfort;*

*- п.п. 35 Таблиці технічних (якісних) вимог з аналізатором BIO SOLEA 4.*

*п.п. 47-49 Таблиці технічних (якісних) вимог з автоматичним гематологічним аналізатором* ***EDAN-H30*** *(****China)***

Оригінал інформаційної довідки на фірмовому бланку, в якій учасник торгів зазначає товаровиробника товару, що пропонується, за наступним взірцем:

**Таблиця 1**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Торгова назва запропонованого лікарського препарату | Виробник, країна | № реєстраційного посвідчення |
| 1 |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

7. Поставка товару здійснюється відповідно до заявок замовника.

8. Доставка лікарських засобів здійснюється **транспортом постачальника** за адресою: вул. Платона Майбороди, 32, м. Київ, 04050.

На підставі викладеного та відповідно до ч.2, ст. 24 Закону України «Про публічні закупівлі» внести зазначені зміни до тендерної документації уповноважена особа

**ВИРІШИЛА:**

1. Внести зміни до тендерної документації щодо закупівлі за **ДК 021:2015 “Єдиний закупівельний словник” – 33690000-3 Лікарські засоби різні (Реагенти для проведення біохімічних, гематологічних досліджень, досліджень гемостазу для клініко-діагностичної лабораторії та лабораторії експрес-діагностики - 51 найменування)**; ідентифікатор закупівлі № UA-2022-11-29-009860-a) та викласти останню в новій редакції з урахуванням внесених змін до тендерної документації, 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** Алла КЛІЩЕВСЬКА