

## ОБҐРУНТУВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ТА ЯКІСНИХ ХАРАКТЕРИСТИК ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ, ЙОГО ОЧІКУВАНОЇ ВАРТОСТІ ТА АБО РОЗМІРУ БЮДЖЕТНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ ЩОДО ПЕРЕГОВОРНОЇ ПРОЦЕДУРИ ЩОДО ЗАКУПІВЛІ

Відповідно до пункту 4<sup>1</sup> 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 розпорядником бюджетних коштів (розпорядником 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.

02.03.2021 р. було оприлюднено оголошення № UA-2021-03-02-008842-в проведення відкритих торгів для закупівлі хімічних реактивів, код ДК 021:2015 – 33690000-3 – лікарські засоби різні на загальну очікувану вартість в сумі 262143,55 грн. лот № 1 на суму 112107,00 та лот № 2 на суму 150036,55 грн.

Відповідно до оголошення про проведення конкурентної процедури відкритих торгів необхідно закупити по лоту № 1 – 32 найменування хімічних реактивів, по лоту № 2 – 30 найменувань хімічних реактивів.

Кількість хімічних реактивів на 2021 р. була визначена з кількості, яка була використана в 2020 році.

Вартість лікарських засобів внесених відповідно 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.

Лікарські засоби мають бути зареєстровані та дозволені до застосування в Україні (свідоцтво про Державну реєстрацію Міністерства охорони здоров'я України) та 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).