

ПОРЯДОК
підготовки, погодження та затвердження інформації про необхідні технічні,
якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі

1. Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (далі – Інформація) включає в себе міжнародну непатентовану назву (або фармакотерапевтичну групу), форму випуску, дозування лікарських засобів, назву медичних виробів, їх одиниць виміру та іншу інформацію, що характеризує предмет закупівлі.

2. Інформація готується групою експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів), з метою визначення критеріїв предмета закупівлі у відповідності до потреб населення в лікарських засобах, медичних výroбах, інших товарах і послугах, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

3. Інформація готується з урахуванням вимог нормативно-правових актів з питань публічних закупівель, Закону про Державний бюджет України на відповідний рік, затверджених у встановленому порядку паспортів бюджетних програм та порядків використання коштів державного бюджету, інших чинних нормативно-правових актів, Номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році (далі – Номенклатура), залишків лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг та зведених заявок структурних підрозділів з питання охорони здоров'я обласних, Київської міської державних адміністрацій, закладів охорони здоров'я, що належать до сфери управління МОЗ України.

4. Зміст Інформації для закупівлі лікарських засобів повинен містити:

1) необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі;

2) опис предмета закупівлі, за формою, наведеною в додатку 1;

3) технічну специфікацію (у разі потреби – опис предмета закупівлі), що містить:

детальний опис лікарських засобів, що закуповуються, у тому числі їх технічні та якісні характеристики;

вимоги щодо технічних і функціональних характеристик предмета закупівлі, у разі якщо опис скласти неможливо або якщо доцільніше зазначити такі показники;

посилання на стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов'язану з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами.

Технічна специфікація не повинна містити посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника. У разі якщо таке посилання є необхідним, специфікація повинна містити вираз «або еквівалент». У випадку встановлення вимоги до предмета закупівель, що призводить до зменшення кількості потенційних постачальників, в протоколі зазначається додаткове письмове обґрунтування щодо кожної з таких вимог.

5. Зміст Інформації для закупівлі медичних виробів повинен містити:

- 1) Інформацію;
- 2) опис предмета закупівлі, за формою, наведеною в додатку 1;
- 3) технічну специфікацію, що містить:

детальний опис медичних виробів, що закуповуються, у тому числі їх технічні та якісні характеристики;

вимоги щодо технічних і функціональних характеристик предмета закупівлі, у разі якщо опис скласти неможливо або якщо доцільніше зазначити такі показники;

посилання на стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов'язану з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами.

Технічна специфікація не повинна містити посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника. У разі якщо таке посилання є необхідним, специфікація повинна містити вираз «або еквівалент». У випадку встановлення вимоги до предмета закупівель, що призводить до зменшення кількості потенційних постачальників, в протоколі зазначається додаткове письмове обґрунтування щодо кожної з таких вимог.

6. Інформація готується з урахуванням вимог Закону України «Про захист економічної конкуренції» і не повинна містити вимог, що обмежують конкуренцію або надають незаконні переваги певним виробникам або учасникам торгів.

7. Пропозиції до Інформації готуються Групою експертів та передаються на погодження до ДП «Медичні закупівлі України», Департаменту з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності та Сектору оцінки та усунення корупційних ризиків не пізніше 15 робочих днів з дати завершення збору потреби у лікарських засобах, медичних виробках, інших товарах і послугах з регіонів на відповідний бюджетний рік.

8. ДП «Медичні закупівлі України», Департамент з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності та Сектор оцінки та усунення корупційних ризиків, у разі відсутності зауважень, протягом 5 робочих днів з дати отримання погоджують пропозиції до Інформації. У разі наявності зауважень та пропозицій зі сторони ДП «Медичні закупівлі України» та/або Департаменту з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності, та/або Сектору оцінки та усунення корупційних ризиків пропозиції до Інформації направляються на розгляд та затвердження ПРГ з обґрунтуванням таких зауважень чи пропозицій.

9. Після остаточного погодження Інформація та протокол Групи експертів передається до відділу організації та забезпечення державних закупівель Департаменту з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності МОЗ України для використання у роботі.

10. Зміни до Інформації готуються, погоджуються та затверджуються у відповідності до цього Порядку як на підставі відповідного рішення ПРГ, так і на підставі розгляду листів, звернень, тощо.

**Заступник Міністра
з питань європейської інтеграції**

Ольга СТЕФАНІШИНА