

ЗВІТ

про результати проведення процедури закупівлі

UA-2020-06-11-006895-с

Дата формування звіту: 02 вересня 2020

Найменування замовника:	ДЕРЖАВНЕ ПІДПРИЄМСТВО "МЕДИЧНІ ЗАКУПІВЛІ УКРАЇНИ"
Категорія замовника:	Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади
Ідентифікаційний код замовника в ЄДР:	42574629
Місцезнаходження замовника:	01601, Україна, м. Київ, м. Київ, вул. Грушевського, буд. 7
Вид предмета закупівлі:	Товари
Назва предмета закупівлі:	ДК 021:2015 - 33600000-6 Фармацевтична продукція (Ритуксимаб 100 мг, Ритуксимаб 500 мг)
Код за Єдиним закупівельним словником:	ДК 021:2015:33600000-6: Фармацевтична продукція

Назва номенклатурної позиції предмета закупівлі	Код згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі	Кількість товарів або обсяг виконання робіт чи надання послуг	Місце поставки товарів або місце виконання робіт чи надання послуг	Строк поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг
Ритуксимаб 100 мг	ДК 021:2015:33600000-6 — Фармацевтична продукція INN: Rituximab	17035 одиниця	Україна, Відповідно до документації	до 01 грудня 2020
Ритуксимаб 500 мг	ДК 021:2015:33600000-6 — Фармацевтична продукція INN: Rituximab	13434 одиниця	Україна, Відповідно до документації	до 01 грудня 2020

Вид закупівлі: Процедура

Умови оплати:

Подія	Опис	Тип оплати	Період, (днів)	Тип днів	Розмір оплати, (%)
-------	------	------------	----------------	----------	--------------------

Інша подія	Оплата за партію поставленої продукції за Договором здійснюється протягом 30 (тридцяти) банківських днів з моменту підписання відповідної видаткової накладної та/або Акта приймання продукції за місцем призначення, визначеним п. 2.2. Договору, за умов відсутності будь-яких зауважень до продукції з боку ЗАМОВНИКА. ЗАМОВНИКОМ може проводитись попередня оплата з урахуванням положень бюджетного законодавства та нормативно-правових актів, що регулюють питання здійснення попередньої оплати.	Післяоплата	30	Банківські	100
------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------	----	------------	-----

Дата оприлюднення оголошення про проведення процедури закупівлі: 11 червня 2020 18:40

Кількість учасників закупівлі: 6

Найменування учасників процедури закупівлі (для юридичної особи) або прізвище, ім'я, по батькові (для фізичної особи)	Ціна пропозицій учасника до початку аукціону (ціна пропозиції на переговорах у разі застосування переговорної процедури закупівлі)	Ціна пропозицій учасника після закінчення аукціону	Інформація про наявність і відповідність установленим законодавством вимогам документів, що підтверджують відповідність учасників кваліфікаційним критеріям згідно зі статтею 16 Закону України "Про публічні закупівлі", та наявність/відсутність обставин, установлених статтею 17 цього Закону
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

D.D. Сандоз Фармасьютікалз	—		<p>Учасник процедури закупівлі не виправив невідповідності в інформації та/або документах протягом 24 годин з моменту розміщення замовником в електронній системі закупівель повідомлення з вимогою про усунення таких невідповідностей; Тендерна пропозиція учасника не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації</p> <p>Під час розгляду тендерним комітетом ДП «Медзакупівлі України» тендерної пропозиції компанії «Сандоз Фармасьютікалз д.д.» (D.D. Сандоз Фармасьютікалз) встановлено, що вона не відповідає вимогам тендерної документації. Так, відповідно до умов пункту 3 розділу I Додатка 2 до тендерної документації на підтвердження інформації щодо повноважень на підписання документів тендерної пропозиції учасник подає такі документи: Повноваження керівника учасника - юридичної особи підтверджуються скан-копіями з оригіналу/-ів та/або копії/-ій таких документів: 3.1. Рішення про призначення керівника (у формі протоколу/рішення або виписки/витягу з протоколу або іншого розпорядчого документу органу підприємства/організації до компетенції якого, згідно зі статутними документами, відноситься прийняття такого рішення); 3.2. Наказ про призначення керівника; Повноваження службової (посадової) особи учасника підтверджуються скан-копіями з оригіналу/-ів та/або копії/-ій таких документів: 3.3. Довіреності/-ей, виданої/-их на ім'я представника/-ів учасника, із зазначенням займаної/-их посади/-д згідно з штатним розписом учасника або згідно з трудовим договором, підписаної/-их уповноваженою/-ими особою/-ами учасника та оформленої/-их згідно з чинним законодавством та статутними документами учасника. Згідно з пунктом 5 розділу II Додатка 2 до тендерної документації учасники-нерезиденти подають інформацію (документи), відповідно до законодавства держав, де вони зареєстровані. У разі, якщо учасник-нерезидент відповідно до норм законодавства держави реєстрації не зобов'язаний складати певний документ із переліку вище, такий учасник надає офіційний документ (лист) від уповноваженого органу та лист-роз'яснення в довільній формі за підписом уповноваженої особи учасника та заверений печаткою (у разі наявності), в якому зазначає законодавчі підстави та/або причини ненадання документів. Однак, у складі тендерної пропозиції компанії «D.D. Сандоз Фармасьютікалз» надано неповний пакет документів на підтвердження повноважень щодо підпису документів тендерної пропозиції. У зв'язку з чим 21 липня 2020 року в електронній системі закупівель замовником було розміщено повідомлення з вимогою про усунення невідповідностей в інформації та/або документах із зазначенням переліку інформації та/або документів, які повинен подати учасник для усунення виявлених невідповідностей, а саме компанії «D.D. Сандоз Фармасьютікалз» мала надати лист-роз'яснення в довільній формі за підписом уповноваженої особи учасника та заверений печаткою (у разі наявності), в якому зазначаються законодавчі підстави в державі-реєстрації (Словенія), що підтверджують право підпису згідно з Дійсною випискою з судового/господарського реєстру, наданою в складі тендерної пропозиції. У строк, встановлений частиною дев'ятою статті 26 Закону, учасник не завнтажив в електронну систему закупівель уточнені або нові документи. Відповідно до абзацу шостого пункту 1 частини першої статті 31 Закону замовник відхилив тендерну пропозицію із зазначенням аргументації в електронній системі закупівель у разі, зокрема, якщо учасник процедури закупівлі не виправив виявлені замовником після розкриття тендерних пропозицій невідповідності в інформації та/або документах, що подані ним у своїй тендерній пропозиції, протягом 24 годин з моменту розміщення замовником в електронній системі закупівель повідомлення з вимогою про усунення таких невідповідностей. Крім того, згідно з пунктом 3 розділу II Додатка 2 до тендерної документації, документи, зазначені в п.п. 7.2 - 7.5, 8.1, 9.1, надаються учасником у складі тендерної пропозиції засвідчені підписом та печаткою (за наявності) Заявника/Виробника такого лікарського засобу або уповноваженого ним(-и) представника. Отже, копія чинного сертифіката відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики на виробничий(-и) майданчик(-и), де виготовляються (будуть виготовлені) відповідні серії продукції, яка постачатиметься (буде постачатися) в Україну, викладеного мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної) та його переклад на державну (українську) мову, або копія чинного документа, виданого Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, що підтверджує відповідність умов виробництва запропонованих лікарських засобів вимогам до виробництва лікарських засобів в Україні (пункт 9.1) повинні, згідно з умовами тендерної документації, бути засвідчені підписом та печаткою (за наявності) Заявника/Виробника такого лікарського засобу або уповноваженого ним(-и) представника. У складі тендерної пропозиції компанії «D.D. Сандоз Фармасьютікалз» надано копію Висновку щодо підтвердження відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики, виданого Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, яка незасвідчена підписом та печаткою (за наявності) Заявника/Виробника запропонованого лікарського засобу або уповноваженого ним(-и) представника. Відповідно до абзацу другого пункту 2 частини першої статті 31 Закону замовник відхилив тендерну пропозицію із зазначенням аргументації в електронній системі закупівель у разі, зокрема, якщо тендерна пропозиція учасника не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації.</p>
ТОВ "СЕВАФАРМ УА"	—		<p>Тендерна пропозиція учасника не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації</p> <p>Під час розгляду тендерним комітетом ДП «Медзакупівлі України» тендерної пропозиції товариства з обмеженою відповідальністю «СЕВАФАРМ УА» встановлено, що вона не відповідає вимогам тендерної документації. Так, у складі тендерної пропозиції ТОВ «СЕВАФАРМ УА» відсутній документ, який вимагався відповідно до підпункту 7.4 розділу I Додатка 2 до тендерної документації, а саме: копію чинного документа, що підтверджує застосування лікарського засобу в Сполучених Штатах Америки, Швейцарській Конфедерації, Японії, Австралії, Канаді та/або на території держав - членів Європейського Союзу (CoPP - Certificate of Pharmaceutical Product (Сертифікат фармацевтичного продукту або аналогічний за змістом документ (у разі наявності) або документ (лист), виданий ДП «Державний експертний центр МОЗ України», який засвідчує, що за результатами експертизи реєстраційних матеріалів на такий засіб, проведеної у визначеному порядку, складено висновки, які підтверджують ефективність, безпеку та якість такого лікарського засобу. Крім того, згідно з пунктом 3 розділу II Додатка 2 до тендерної документації, документи, зазначені в п.п. 7.2 - 7.5, 8.1, 9.1, надаються учасником у складі тендерної пропозиції засвідчені підписом та печаткою (за наявності) Заявника/Виробника такого лікарського засобу або уповноваженого ним(-и) представника. Отже, документи на вимогу п. 7.5, а саме: копія інструкції про застосування лікарського засобу або інформація про застосування лікарського засобу, затверджена згідно з нормативними вимогами країни Заявника/Виробника або країни, регуляторний орган якої керується високими стандартами якості, що відповідають стандартам, рекомендованим ВООЗ, та/або згідно з результатами клінічних випробувань, викладена мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної) та коротка характеристика лікарського засобу, викладена мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної) та переклад інструкції про застосування і інформації про застосування лікарського засобу та короткої характеристики лікарського засобу державною (українською) мовою, або копія інструкції про застосування такого лікарського засобу (інструкції для медичного застосування такого лікарського засобу), викладена державною мовою, а також документи на вимогу п. 9.1, а саме: копія чинного сертифіката відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики на виробничий(-и) майданчик(-и), де виготовляються (будуть виготовлені) відповідні серії продукції, яка постачатиметься (буде постачатися) в Україну, викладеного мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної) та його переклад на державну (українську) мову, або копія чинного документа, виданого Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, що підтверджує відповідність умов виробництва запропонованих лікарських засобів вимогам до виробництва лікарських засобів в Україні повинні бути засвідчені підписом та печаткою (за наявності) Заявника/Виробника такого лікарського засобу або уповноваженого ним(-и) представника. У складі тендерної пропозиції ТОВ «СЕВАФАРМ УА» надано копію інформації про застосування лікарського засобу RILAST, викладену мовою оригіналу, та копію Висновку щодо підтвердження відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики, виданого Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, які незасвідчені підписом та печаткою (за наявності) Заявника/Виробника запропонованого лікарського засобу або уповноваженого ним(-и) представника. Відповідно до абзацу другого пункту 2 частини першої статті 31 Закону замовник відхилив тендерну пропозицію із зазначенням аргументації в електронній системі закупівель у разі, зокрема, якщо тендерна пропозиція учасника не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації.</p>
Товариство з обмеженою відповідальністю «ДІАТОМ»	129 353 628,00 UAH без ПДВ	85 625 270,00 UAH без ПДВ	Відповідає кваліфікаційним критеріям, встановленим в тендерній документації. Відсутні підстави для відмови, установлені ст. 17 Закону України "Про публічні закупівлі"
Pfizer Export B.V.	115 127 515,09 UAH без ПДВ	92 090 000,00 UAH без ПДВ	Відповідає кваліфікаційним критеріям, встановленим в тендерній документації. Відсутні підстави для відмови, установлені ст. 17 Закону України "Про публічні закупівлі"
ТОВ "БаДМ"	132 931 484,21 UAH без ПДВ	132 931 484,21 UAH без ПДВ	Відповідає кваліфікаційним критеріям, встановленим в тендерній документації. Відсутні підстави для відмови, установлені ст. 17 Закону України "Про публічні закупівлі"

СПІЛЬНЕ УКРАЇНСЬКО-ЕСТОНСЬКЕ ПІДПРИЄМСТВО У ФОРМІ ТОВАРИСТВА З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "ОПТИМА-ФАРМ, ЛТД"	144 894 028,00 UAH без ПДВ	144 894 028,00 UAH без ПДВ	Відповідає кваліфікаційним критеріям, встановленим в тендерній документації. Відсутні підстави для відмови, установлені ст. 17 Закону України "Про публічні закупівлі"
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------	----------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Дата оприлюднення повідомлення про намір укласти договір: 13.08.2020 17:05

Підстави для прийняття рішення про неукладення договору про закупівлю, у разі якщо в результаті проведення конкурентної процедури закупівлі/спрощеної закупівлі не було укладено договір про закупівлю: Відсутні

Дата укладення договору про закупівлю: 02 вересня 2020

Сума, визначена в договорі про закупівлю: 85 625 270,00 UAH

Найменування учасника, з яким укладено договір про закупівлю: Товариство з обмеженою відповідальністю «ДІАТОМ»

Місцезнаходження учасника, з яким укладено договір про закупівлю: 04215, Україна, Київська область, Київ, просп. Гонгадзе Георгія, буд. 20 (літ. В')

Інформація про субпідрядника (у разі залучення до виконання робіт або надання послуг): Відсутня

Ідентифікатор договору: 09/38-09/2020

Застосовані критерії оцінки: Ціна - 100%