

ПУТ 84-2017-UNDP-UKR

Закупка противотуберкулезных (ТБ) лекарственных средств

Вопросы и ответы по результатам пред-тендерной конференции, состоявшейся
9 января 2018 года в офисе ПРООН в Киеве

Данный протокол пред-тендерной конференции является неотъемлемой частью тендерного
документа ПУТ 84-2017-UNDP-UKR

Уважаемые участники, просим Вас еще раз обратить внимание на следующие моменты
при подаче заявок:

1. Срок подачи заявок по ПУТ 84-2017-UNDP-UKR - **2 февраля 2018, 10:00 по Киеву (UTC +2:00), включительно.**
2. Подача заявок – электронная, на адрес электронной почты tenders.ua@undp.org
3. Вместе с пакетом документов участник обязательно должен предоставить скан-копию гарантии обеспечения тендерного предложения на сумму 10 000 долларов США за заявку на один или множество лотов на общую сумму от 200 000 до 399 999,99 долларов США или на сумму 20 000 долларов США за заявку на один или множество лотов на общую сумму от 400 000 до 599 999,99 долларов США или на сумму 30 000 долларов США за заявку на один или множество лотов на общую сумму свыше 600 000,00 долларов США
4. В связи с большими объёмами поставки по некоторым лотам, ПРООН обращает особое внимание на Статью 5 «Сроки поставки» Раздела 3 «Перечень требований и технических спецификаций» ПУТ 84-2017-UNDP-UKR: Частичная поставка допускается, но максимум 3 партии в рамках поставки одного лота/позиции.

| # | Вопрос | Ответ |
|---|--|--|
| 1 | 00:38:05 - 00:38:45 Допускаются ли к участию препараты, которые имеют SRA регистрацию и GMP сертификат, но на которые нет преквалификации ВООЗ? | Заявка Участника будет признана технически квалифицированной/ соответствующей требованиям для тех препаратов, которые удовлетворяют хотя бы одной из опций, перечисленных в п.2. «Стандарты продукта» Раздела 3 «Список требований и технических спецификаций». |
| 2 | 01:12:16 - 01:12:30 Указана ли в основных документах возможность закупки препаратов, рекомендованных Глобальным Фондом? | Да. В соответствии с п.2. «Стандарты продукта» Раздела 3 «Список требований и технических спецификаций»: <i>ВАРИАНТ 4 [D+E]:</i> |

| | | |
|---|--|--|
| | | <p><i>D) Рекомендованы Экспертной группой ВООЗ (также известной как Экспертная группа Глобального Фонда),</i></p> <p><i>И</i></p> <p><i>E) Произведены на площадках, на которые был выдан и действует Отчет Общественной Инспекции ВОЗ (англ – WHOPIR) или сертификат Надлежащей производственной практики (англ – GMP), выданный органами PIC/S.</i></p> |
| 3 | <p>01:36:18 - 01:37:10</p> <p>Есть опечатка в Разделе 4 «КРИТЕРИИ ДЛЯ ПРИСУЖДЕНИЯ КОНТРАКТА И СПИСОК ТРЕБУЕМЫХ ДОКУМЕНТОВ» секция В.2): в одном месте указано 3 года, в другом 5 лет. Какой срок правильный?</p> | <p>Для Варианта В все сроки следует читать как 5 лет (с августа 2012 года).</p> |
| 4 | <p>01:37:10 - 01:37:50</p> <p>Ранее говорилось, что можно подавать тендерные заявки по препаратам, которые раньше не завозились в Украину. Но пункт В.2) Раздела 4 противоречит этому.</p> | <p>Заявка Участника будет признана технически квалифицированной/ соответствующей требованиям для тех препаратов, которые удовлетворяют хотя бы одной из опций, перечисленных в п.2. «Стандарты продукта» Раздела 3 «Список требований и технических спецификаций».</p> <p>Пункт В.2) касается только Варианта 2 [В+Е], который подразумевает наличие регистрации продукта в Украине.</p> <p>Вы можете подаваться по Вариантам 1 [А+Е], 3 [С+Е] или 4 [В+Е], которые не требуют регистрации продукта в Украине на момент подачи заявки и не содержат требований по доказательству поставки продукта в Украину за последние годы.</p> |
| 5 | <p>01:38:06 - 01:41:53</p> <p>Что делать, если препарат и зарегистрирован в Украине, и утверждён SRA или WHO, но нет доказательств поставки?</p> | <p>В таком случае необходимо подавать документы по варианту, предусматривающему регистрацию в странах SRA или преквалификацию WHO.</p> <p>Для участия в тендере достаточно, чтобы препарат соответствовал хотя бы одной из опций, перечисленных в п.2. «Стандарты продукта» Раздела 3 «Список требований и технических спецификаций».</p> |
| 6 | <p>01:55:25 - 02:00:05</p> <p>Будет ли квалифицирована тендерная заявка, если на момент её подачи препарат не соответствует ни одному из четырёх вариантов стандартов продукта, изложенных в Статье 2 Раздела 3, но поставщиком были поданы документы на получение одного или нескольких необходимых сертификатов.</p> | <p>На момент подачи тендерной заявки препарат должен соответствовать как минимум одному из четырёх вариантов по требованиям к качеству продукции.</p> |

| | | |
|----|--|---|
| 7 | <p>00:44:37 - 00:45:05, 01:25:45 - 01:27:00</p> <p>Почему сроки поставки продлены ПРООН только для лота №22 (Clofazimine)? Возможно ли это для других препаратов с длительными сроками производства?</p> | <p>По лоту № 22 (Clofazimine) ПРООН получила информацию от монопольного производителя, что цикл его производства превышает заявленные изначально сроки поставки,.</p> <p>В связи с этим для лота №22 (Clofazimine) ПРООН продлила сроки поставки до 30 октября 2018 года (или 7 месяцев от момента подписания РО) для 100% количества продукта.</p> |
| 8 | <p>01:27:00 - 01:29:05</p> <p>Что делать, если в результате задержек с получением разрешений МОЗ будет задержано подписание контрактов (после 30 марта), и сроки годности препарата станут меньше 75% или 18 месяцев?</p> | <p>ПРООН и МОЗ сделает всё возможное для скорейшего согласования документов. ПРООН не может гарантировать, что контракты будут подписаны до 30 марта, и данная дата в тендерной документации указывается как «ожидаемая».</p> <p>ПРООН рекомендует поставщикам воздержаться от резервирования товара с недостаточным сроком хранения и планировать производство/ поставку с учётом возможных задержек со стороны МОЗ.</p> |
| 9 | <p>01:44:32 - 01:47:30</p> <p>По поводу незарегистрированных медикаментов у Вас (ПРООН) есть варианты: или удержание суммы гарантии (санкции), или гарантии выполнения, и/или присуждения контракта следующему квалифицированному участнику. Как вы будете выбирать?</p> | <p>Изъятие гарантии – это мера, которую ПРООН применяет в крайних случаях, когда вина в непоставке или задержке поставки лежит на поставщике, и не существовало объективных форс-мажорных обстоятельств, препятствовавших выполнению контракта. ПРООН оставляет выбор варианта применения санкций для каждого конкретного случая на свое усмотрение, принимая во внимание обстоятельства поставщика.</p> |
| 10 | <p>01:09:10 - 01:09:40</p> <p>Вопрос по первичной и вторичной упаковке. Правильно ли понимается, что если препарат поставляется в блистерах №5, по 5 блистеров в упаковке, то первичной упаковкой считается блистер, а вторичной – коробка?</p> | <p>Да. Блистер является первичной упаковкой. Картонная упаковка является вторичной упаковкой.</p> <p>В приведённом примере для заполнения Приложения 4 «Техническая информация о продукте» в графе «Количество единиц в первичной упаковке» необходимо ставить 5 (количество единиц препарата в блистере), и в графе «Число первичных упаковок во вторичной упаковке» также необходимо ставить 5 (количество блистеров в упаковке).</p> |
| 11 | <p>01:19:01 - 01:21:22</p> | <p>ПРООН добавила графу «Единица измерения» в таблицу Приложения 5. Приложение 5 на русском и английском языках обновлено на сайте</p> |

| | | |
|----|---|--|
| | В приложении 5 отсутствует графа «единица закупаемого товара». Она необходима для правильного заполнения и подачи заявки. | http://procurement-notices.undp.org/view_notice.cfm?notice_id=43321 |
| 12 | 01:22:49 - 01:25:43 Какое количество десятичных знаков после запятой можно указывать в цене товара. | В цене товара при подаче тендерного предложения допускается указание более 2х знаков. Однако ПРООН предпочёл бы, чтобы количество знаков после запятой не превышало 5, цены, поданные с бóльшим количеством знаков, в момент подготовки РО будут округлены до 5 знаков в меньшую сторону. |
| 13 | 01:29:05 - 01:30:31 Планирует ли ПРООН создать базу данных с документами поставщиков с целью сокращения пакета документов, которые необходимо подавать в каждом тендерном предложении? | Утверждёнными процедурами ПРООН предусматривается подача в тендерном предложении полного пакета документов. Сокращение перечня обязательных документов не предусматривается. Неподача какого-либо документа из числа обязательных может привести к дисквалификации участника. |
| 14 | 01:33:12 - 01:34:00 Какие референтные страны стандартно используются для оценки адекватности ценового предложения? | Перечень стран, которые ПРООН Украина обычно использует в качестве референтных: Чехия, Венгрия, Латвия, Польша, Российская Федерация, Словакия, Болгария. Дополнительно в качестве референтных могут использоваться Швеция, Дания, Норвегия и другие страны. |
| 15 | 01:34:00 - 01:34:31 Для анализа цен на продукцию в референтных странах используется торговое название или МНН? | Для анализа цен в референтных странах ПРООН в первую очередь использует торговые названия препаратов. В случае, если торговая марка не представлена в референтных странах, производится поиск цен по ИНН, с обязательным примечанием для тендерного комитета ПРООН, что в качестве референтных взяты цены на аналогичные препараты. |
| 16 | 01:35:11 - 01:36:18, 01:37:51 - 01:38:04 Что делать в случае, если по какому-то лоту нет опыта поставок препарата в таких объёмах? | 1) В отношении документов и информации, предоставляемых в подтверждение соответствия ПОСТАВЩИКА квалификационным требованиям, данная информация необходима ПРООН для оценки способности участника выполнить взятые обязательства по РО. Она не относится к поставке конкретного препарата. Если данный продукт ранее не поставлялся или поставлялся не в аналогичных объёмах, поставщик может подать информацию о поставках аналогичных (в данном |

| | | |
|----|---|---|
| | | <p>случае, противотуберкулёзных) или других препаратов.</p> <p>2) Чтобы подтвердить соответствие котируемого ПРОДУКТА стандартам продукта и требованиям, по крайней мере, один контракт и / или подтверждение от получателя на поставку котируемого медицинского продукта в аналогичном объеме в Украину в течение последних 5 лет («получателем» является медицинское учреждение) должно быть предоставлено.</p> |
| 17 | <p>01:47:32 - 01:49:00</p> <p>Если есть регистрация препарата для упаковки 50 шт и банки 500 шт, можно ли предлагать банки 500 шт? Так как раньше МОЗ возражал против поставок в больших упаковках.</p> | <p>ВАЖНО! ПРООН уточняет, что требованиями МОЗ, изложенными в техническом задании, установлено, что расфасовка противотуберкулёзных препаратов таблеточных форм должна быть в блистерной форме выпуска.</p> |