***Додаток 2***

***до тендерної документації***

**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ**

**Інформація про необхідні технічні та якісні вимоги до предмету закупівлі:**

**ДК 021:2015 – 33600000-6 Фармацевтичнапродукція**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування товару** | **Міжнароднанепатентовананазва** | **Одиницявиміру** | **К-сть** |
|  | АСПАРКАМ розчин для ін’єкцій по 10 мл в ампулі №10 | Magnesium (different salts in combination) | упаковка | 1000 |
|  | ДИМЕДРОЛ-ДАРНИЦЯ розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1 мл в ампулі №10 | Diphenhydramine | упаковка | 1000 |
| 1. 7
 | ПЛАТИФІЛІН-ДАРНИЦЯ розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл, по 1 мл в ампулі №10 | Platyphylline\* | упаковка | 1000 |
| 1. 9
 | КОРГЛІКОН розчин для ін'єкцій, 0,6 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці | Corglycon\* | упаковка | 100 |
| 1. 1
 | КЕТОЛОНГ-ДАРНИЦЯ® розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл, по 1 мл в ампулі №10 | Ketorolac | упаковка | 100 |
| 1. 1
 | БАРБОВАЛ® краплі оральні по 25 мл у флаконі ; по 1 флакону в пачці з картону | Barbiturates in combination with other drugs | упаковка | 30 |
| 1. 1
 | ГЛІЦЕРИН рідина 85 % по 25 г у флаконах | Glycerol | флакон | 60 |
| 1. 1
 | ДЕПОС суспензія для ін'єкцій по 1 мл в ампулі№5 | Betamethasone | упаковка | 10 |
| 1. 1
 | КСЕФОКАМ порошок для розчину для ін'єкцій по 8 мг; 5 флаконів з порошком у картонній коробці | Lornoxicam | упаковка | 15 |
| 1. 2
 | ЛЕВОМЕКОЛЬ мазь по 40 г у тубах | Comb drug | упаковка | 100 |
| 1. 2
 | ДІОКСИЗОЛЬ®-ДАРНИЦЯ розчин по 50 г у флаконах , по 1 флакону у пачці | Comb drug | флакон | 40 |
| 1. 2
 | ОФЛОКАЇН-ДАРНИЦЯ® мазь по 15 г у тубі; по 1 тубі у пачці | Comb drug | упаковка | 100 |
| 1. 2
 | БАЛЬЗАМІЧНИЙ ЛІНІМЕНТ (ЗА ВИШНЕВСЬКИМ) лінімент по 40 г у тубах | Comb drug | упаковка | 20 |
| 1. 2
 | СЕРТОФЕН гель 12,5 мг/г по 60 г у тубі | Dexketoprofen | упаковка | 20 |
| 1. 2
 | ДІКЛОСЕЙФ® емульсійний гель для зовнішнього застосування 1,16 %, по 30 г у тубі | Diclofenac | упаковка | 10 |
| 1. 3
 | ДИКЛОФЕНАК-ВІОЛА гель 1 % по 40 г у тубах | Diclofenac | упаковка | 100 |
| 1. 3
 | ЛІДАЗА-БІОФАРМА порошок для розчину для ін'єкцій по 64 ОД №10 | Hyaluronidase | упаковка | 25 |
| 1. 3
 | РЕОДАР® розчин для інфузій по 200 мл у флаконі | Electrolytes in combination with other drugs | флакон | 500 |
| 1. 3
 | ЕТАМЗИЛАТ розчин для ін'єкцій 12,5 %; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці | Etamsylate | упаковка | 30 |
| 1. 3
 | КСАНТИНОЛУ НІКОТИНАТ розчин для ін'єкцій 150 мг/мл по 2 мл в ампулі , по 10 ампул у упаковці | Xantinol nicotinate | упаковка | 50 |
|  | АНТИГІСТІН розчин для ін'єкцій 20мг/мл по 1 мл в ампулі поліетиленовій, по 5 ампул у пачці | Chloropyramine | упаковка | 50 |

*\* або еквівалент*

**Примітка**:  Еквівалентом в розумінні даної тендерної документації є лікарський засіб якість, діюча речовина препарату (міжнародна непатентована назва), дозування, форма випуску, концентрація  та інші стандартні характеристики товару співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару, на який відбувається заміна, повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів.

**Загальні вимоги:**

1. Товар повинен бути зареєстрованим та дозволеним до застосування в Україні (завірені належним чином копії реєстраційних посвідчень надаються на кожну окрему партію товару при доставці).

2. Якість товару повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ та підтверджуватися сертифікатами відповідності, або сертифікатами якості виробника, або іншими документами, передбаченими чинним законодавством (завірені належним чином копії надаються на кожну окрему партію товару при доставці).

3. Місце поставки: 15000, Україна, Чернігівський район, смт. Ріпки, вул. Соборна 9,.

4. Розвантаження товару по місцю призначення проводиться постачальником.

5. Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання

6. Транспортування має відповідати установленим стандартам. Маркування - згідно діючих ТУ та ДСТУ. При поставці товару, що потребує збереження температурного режиму, то такий товар повинний транспортуватися з дотриманням відповідних оптимальних температурних умов «холодового ланцюга».

10. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка неповинна бути деформованою або пошкодженою.

11. Обов’язкова заміна товару, що не відповідає вищенаведеним вимогам щодо якості.

12. При постачанні товару Постачальник зобов’язаний надати документи на товар в повному обсязі, відповідно до п.2 даного Додатку тендерної документації, а також: методичні вказівки або інструкції із застосування.

13. Поставка товару повинна здійснюватися у строк не пізніше трьох робочих днів з моменту отримання заявки від Замовника. ***Учасник повинен надати гарантійний лист щодо можливості поставки в строки вказані Замовником.***

14. Форма випуску, дозування повинні відповідати таким, що вказані Замовником.

16. Всі витрати, пов’язані із заміною Товару неналежної якості несе Учасник-переможець. Пакування, у якому відвантажується Товар, та умови транспортування Товару повинні відповідати характеру Товару. Учасник-переможець забезпечує цілісність Товару, збереження його якості під час перевезення від місця відвантаження до місця поставки Товару.

**У складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати наступні документи, а саме:**

- чинну ліцензію на провадження певного виду господарської діяльності (Витяг з ліцензійного реєстру).

- оригінал гарантійного листа виробника(ів) (представника, представництва, філії виробника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України, уповноваженого на це виробником), заявника державної реєстрації лікарського засобу, офіційного дистриб’ютора, яким підтверджується можливість поставки позицій предмета закупівлі кількість яких становить або перевищує 100 одиниць виміру з відповідними термінами придатності, визначеними цією тендерною документацію та тендерною пропозицією учасника торгів (з наданням підтверджуючих документів щодо таких повноважень для представника, представництва, філії виробника, офіційного дистриб’ютора у вигляді довіреностей, авторизаційних листів щодо представництва/дистриб’юції). Гарантійний лист/авторизаційний лист щодо дистриб'юції повинен місити назву замовника, номер оголошення та кількість товару.