**ДОДАТОК №2**

**Технічна специфікація**

**(Детальний опис предмета закупівлі у т.ч. інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі)**

**на закупівлю товару: «ДК 021:2015: 33600000-6 Фармацевтична продукція (ОКТАПЛАС ЛГ, МНН: Human plasma proteins)»**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |
| № п/п | Найменування лікарського засобу | Лікарська форма, дозування лікарського засобу | Од.вим. | Кількість |
| 1 |  ОКТАПЛАС ЛГ Білки плазми крові людини (Human plasma proteins) | розчин для інфузій, 45 - 70 мг/мл; по 200 мл по 1 контейнеру в пакеті; по 1 пакету в картонній коробці, контейнери за такими групами крові: Група крові А (ІІ), Група крові В (ІІІ), Група крові АВ (IV), Група крові О (І).  | паков. |  |

**Загальні вимоги:**

1. Вся продукція, яка пропонується до поставки, повинна бути зареєстрована в МОЗ Україні та дозволена для використання в медичній практиці, на підтвердження учасник надає реєстраційні посвідчення.
2. Учасник повинен надати копію інструкції для медичного застосування лікарського засобу.
3. Термін придатності товару повинен складати на момент поставки не менше як 60% від загального терміну зберігання або за згодою сторін. (Учасник надає гарантійний лист).
4. Учасник повинен надати копію чинної ліцензії на здійснення оптової чи роздрібної торгівлі лікарськими засобами, або копію чинної ліцензії на виробництво лікарських засобів. У разі відсутності ліцензії - письмове пояснення причин відсутності ліцензії, що повинно містити посилання на нормативні акти або копію роз'яснення державних органів.
5. Запропонований товар повинен бути якісним. Для підтвердження учасник надає сертифікат відповідності, виданий відповідним органом з сертифікації, акредитованим національним органом України з акредитації, який підтверджує встановлені вимоги до товарів, робіт і послуг та (чи) об'єктів, через які реалізуються послуги, якщо це передбачено законодавством України.
6. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає ця документація, надати оригінал гарантійного листа виробника (або офіційного представника), якими підтверджується те, що учасник має можливість поставки запропонованого товару для потреб замовника у відповідній до вимог цієї документації, кількості, якості та у встановлені терміни. Гарантійний лист виробника (або офіційного представника) повинен містити посилання на повну назву учасника та номер оголошення, а також назву предмету закупівлі.