**Додаток 2**

*до тендерної документації*

*33600000-6*

*Фармацевтична продукція: Лікарські засоби різні*

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі - технічні вимоги до предмета закупівлі***

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування товару | МНН | Од.  вим. | К-сть |
|  | АЗАПІН. Таблетки по 25 мг № 50 (10х5) у блістерах | Clozapine | УП | 45 |
|  | АМІНАЗИН-ЗДОРОВ'Я. таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг, по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Chlorpromazine | УП | 130 |
|  | АМІТРИПТИЛІНУ ГІДРОХЛОРИД.Таблетки по 25 мг № 50 (10х5) у блістерах | Amitriptyline | УП | 4 |
|  | АРІЛЕНТАЛ. Таблетки по 10 мг по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у пачці | Aripiprazole | УП | 8 |
|  | ВАЛЬПРОКОМ 300 ХРОНО. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 300 мг № 100 (10х10) у блістерах у пачці | Valproic acid | УП | 65 |
|  | ВАЛЬПРОКОМ 500 ХРОНО. таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів в картонній пачці\* | Valproic acid | УП | 10 |
|  | ГАЛОПРИЛ ФОРТЕ.Таблетки по 5 мг № 50 (10х5) у блістерах в коробці з картону | Haloperidol | УП | 5 |
|  | ДЕПАКІН®. Сироп, 57,64 мг/1 мл по 150 мл у флаконах № 1 з дозуючим пристроєм з пробкою-адаптором в картонній коробці\* | Valproic acid | ФЛ | 50 |
|  | ДЕПАКІН® ЕНТЕРІК 300. Таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 300 мг № 100\* (10х10) | Valproic acid | УП | 5 |
|  | ДЕПАКІН ХРОНО® 500 мг. Таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії ділимі, по 500 мг № 30\* | Valproic acid | УП | 20 |
|  | ЗОРЕСАН®. капсули тверді по 50 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістера у картонній упаковці | Zonisamide | УП | 25 |
|  | КВЕТИКСОЛ. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці | Quetiapine | УП | 40 |
|  | КВЕТИКСОЛ. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці | Quetiapine | УП | 200 |
|  | КВЕТИКСОЛ. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці | Quetiapine | УП | 40 |
|  | ЛАНІСТОР. таблетки по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці | Lamotrigine | УП | 30 |
|  | ЛАНІСТОР. таблетки по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці | Lamotrigine | УП | 15 |
|  | ЛАНІСТОР. таблетки по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці | Lamotrigine | УП | 6 |
|  | ЛОГУФЕН®. таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці | Levetiracetam | УП | 20 |
|  | ЛОГУФЕН®. таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці | Levetiracetam | УП | 20 |
|  | МІАСЕР®. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг по 10 таблеток у блістерах; по 2 блістери в картонній пачці | Mianserin | УП | 20 |
|  | МЕЗАКАР®. Таблетки по 200 мг № 50 (10х5) | Carbamazepine | УП | 55 |
|  | НЬЮРОПЕНТИН®.Капсули тверді по 300 мг № 100 (10х10) у блістерах | Gabapentin | УП | 10 |
|  | РИСПЕРОН®. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг по 10 таблеток блістері, по 3 блістери у картонній пачці | Risperidone | УП | 120 |
|  | СОНАПАКС® 25 МГ . таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Thioridazine | УП | 30 |
|  | СОНАПАКС® 10 МГ. таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Thioridazine | УП | 30 |
|  | ТИЗЕРЦИН®. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 50 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці | Levomepromazine | УП | 100 |

ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:

1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.
2. Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України
3. Запропонований товар повинен бути якісним.

*При поставці товару відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською мовою в якому міститься ця інформація.)* *Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.*

1. Строк придатності Товару на момент поставки повинен становити не менше 80% від загального терміну придатності.

*Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про термін придатності лікарських засобів.*

1. Учасник зобов'язаний забезпечити поставку (та розвантаження) лікарських засобів на склад закладу.

*На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист у довільний формі, в якому підтверджує проведення доставки за рахунок Учасника.*

1. Постачальник гарантує, що Товар новий, не перебував в експлуатації, термін та умови його зберігання не порушені. *(надати гарантійний лист від учасника у складі тендерної пропозиції).*
2. Надання копії Сертифікатів якості до лікарського засобу при поставці товару,або за зверненням Замовника (*надати гарантійний лист).*
3. Товар має супроводжуватися документами, що підтверджують якість та кількість товару.
4. Ціна повинна відповідати реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби відповідно до вимог постанови КМУ від 02.07.2014 року №240 та, а також наказ МОЗ України від 18.08.2014 № 574.
5. Надати документи, що підтверджують внесення щодо декларування оптово-відпускних цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення до Реєстру оптово - відпускних цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення (відскановану копію витягу з веб- сайту МОЗ України з такою інформацією). Уразі, якщо внесення відомостей щодо декларування оптово-відпускних цін на товар, який закуповується, не передбачається вимогами чинного законодавства України, Учасник має надати відсканований лист-пояснення відсутності такого документу на даний товар.

Учасник має право подати еквівалент товару запропонованого Замовником у медико-технічних вимогах.

Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації та іншим вимогам до предмету закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість поставки товару, у відповідності до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.

*В місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи* виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз "або еквівалент".

В місцях, де технічна специфікація містить посилання на стандартні характеристики, технічні регламенти та умови, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язані з товарами, роботами чи послугами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними, європейськими стандартами, іншими спільними технічними європейськими нормами, іншими технічними еталонними системами, визнаними європейськими органами зі стандартизації або національними стандартами, нормами та правилами, біля кожного такого посилання вважати вираз «або еквівалент». Таким чином вважається, що до кожного посилання додається вираз «або еквівалент».

Маркування, протоколи випробувань та сертифікати повинні бути видані органами з оцінки відповідності, компетентність яких підтверджена шляхом акредитації або іншим способом, визначеним законодавством.