**Додаток 2**

**до тендерної документації**

**Технічна специфікація**

**На закупівілю: «Фармацевтична продукція - код Основного словника національного класифікатора України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник"– 33600000-6 (Albumin; Natural phospholipids; Iohexol; Glucose; Antithymocyte immunoglobulin (rabbit))**

***Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозицій документи, які підтверджують відповідність пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, а саме:***

1) Всі лікарські засоби, що пропонуються Учасником, повинні бути зареєстровані в Україні згідно чинного законодавства України. Копія реєстраційного посвідчення на запропонований лікарський засіб надаються Учасником на кожну окрему партію товару при поставці (надати гарантійний лист).

2) Копія затвердженої у встановленому порядку інструкції для медичного застосування на запропонований лікарський засіб, сертифікату якості надаються Учасником на кожну окрему партію товару при поставці (надати гарантійний лист).

3) Термін придатності повинен складати на момент поставки **не менше як 80% від встановленого інструкцією загального терміну зберігання, або не менше 12 місяців**. Поставка товару з меншим строком придатності допускається виключно за згодою замовника(надати гарантійний лист).

4) Міжнародна назва, дозування, форма випуску препаратів повинні відповідати таким, що вказані в Медико-технічних вимогах (надати гарантійний лист).

5) З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості, Учасник надає гарантійний лист виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), заявника або представника уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією. Якщо гарантійний лист видається не виробником/заявником, у складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати копії документів, що підтверджують повноваження представника, представництва, філії виробника. Дана вимога стосується лікарських засобів вітчизняного виробництва. Гарантійний лист повинен включати: повну назву учасника, номер оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого в електронній системі закупівель та назву Замовника.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **МНН** | **Форма випуску, дозування** | **Од.**  **виміру** | **Кількість** | **Найменші одиниці виміру** | **К-сть найменших одиниць** |
| 1 | Albumin | розчин для інфузій, 20 % по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону | уп | 100 | фл | 100 |
| 2 | Natural phospholipids | суспензія для ендотрахеального введення, 80 мг/мл, по 1,5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | уп | 100 | фл | 100 |
| 3 | Iohexol | розчин для ін’єкцій, 350 мг йоду/мл по 100 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону | уп | 100 | фл | 100 |
| 4 | Glucose | розчин для ін'єкцій 40 % по 10 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці | уп | 100 | амп. | 1000 |
| 5 | Antithymocyte immunoglobulin (rabbit) | ліофілізований порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій по 25 мг № 1: по 1 флакону в картонній коробці | уп | 16 | фл | 16 |

***Примітка. У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретну марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».***