**ДОДАТОК 3**

**Технічна специфікація та медико-технічні вимоги**

**до предмету закупівлі**

***ДК 021:2015-33600000-6 Фармацевтична продукція***

***(Glucose, Electrolytes, Metronidazole, Sodium chloride, Sodium chloride, Electrolytes, Fluconazole, Levofloxacin, Mannitol, Potassium chloride)***

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Міжнародна непатентована назва** | **Форма випуску, дозування** | **Одиниці виміру** | **Кількість** |
|  | Глюкоза (Glucose) | Розчин для інфузій, 50 мг/мл, по 200 мл | Флакони | 3000 |
|  | Збалансований кристалоїдний розчин: натрію хлорид + калію хлорид + кальцію хлорид дигідрат + магнію хлорид гексагідрат + натрію ацетат тригідрат + L- яблучна кислота (Electrolytes) | Розчин для інфузій по 500 мл | Флакони | 105 |
|  | Метронідазол (Metronidazole) | Розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл | Флакони | 250 |
|  | Натрію хлорид (Sodium chloride) | Розчин для інфузій 0,9 % по 200 мл | Флакони | 35000 |
|  | Натрію хлорид (Sodium chloride) | Розчин для інфузій 0,9 % по 100 мл | Флакони | 15000 |
|  | Складний розчин: Натрію хлорид + Калію хлорид + Кальцію хлорид (Electrolytes) | Розчин для інфузій по 200 мл | Флакони | 5000 |
|  | Флуконазол (Fluconazole) | Розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл | Флакони | 400 |
|  | Левофлоксацин (Levofloxacin) | Розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл | Флакони | 2000 |
|  | Маніт (Mannitol) | Розчин для інфузій, 150 мг/мл по 200 мл | Флакони | 20 |
|  | Калію хлорид (Potassium chloride) | Розчин для інфузій 4 % по 50 мл | Флакони | 10 |

1. Усі лікарські засоби повинні бути зареєстровані в Україні.
2. Строк придатності товару на момент поставки Замовнику повинен становити не менше 75% від загального строку придатності. Якщо кількість предмета закупівлі становить або перевищує 100 одиниць виміру, надати 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 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
3. Учасник вправі запропонувати еквівалент препарату, заначеному в технічній специфікації. В разі подання еквіваленту на лікарські засоби, що закуповуються, учасник повинен детально розписати порівняльну характеристику.
4. Якість товару повинна відповідати діючим на території України державним стандартам, кожна партія підтверджується сертифікатами якості виробника, що будуть надані при поставці.
5. Поставка автотранспортом Учасника та за його рахунок, з дотриманням ліцензійних умов з наявності дозвільних документів на перевезення лікарських засобів та товарно-транспортної накладної. Постачальник зобов’язаний поставляти товар згідно вимог (заявок) в асортименті та кількості зазначеній в технічній специфікації та медико-технічних вимог до предмету закупівлі.
6. Тара та упаковка товару повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки).
7. Поставка товару здійснюється за адресою вказаною у проекті Договору.

* **Усі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати таким, що містить вираз «або еквівалент».**