**Додаток 2**

**МЕДИКО - ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

до предмету закупівлі код за ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник»:

**33600000-6 Фармацевтична продукція (Діаліпон Турбо)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Найменування товару** | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
| Діаліпон Турбо розчин для інфузій 1.2% у флаконах по 50мл №10  | уп | 40 |

\**У разі, якщо у даних медико-технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що медико-технічні вимоги містять вираз (або еквівалент). При цьому, запропонований учасником еквівалент товару за своїми медико-технічними характеристиками повинен повністю відповідати вимогам тендерної документації Замовника.*

У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам, пропозиція буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації*.*

**Документи, які повинен подати Учасник торгів, для підтвердження іншої інформації відповідно до законодавства, яку замовник вважає за необхідно включити:**

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. Термін придатності предмета закупівлі на момент його поставки до Споживача, повинен складати не менше 75 відсотків від встановлених інструкцією термінів придатності – надати довідку у довільній формі.
3. Доставка товару за рахунок Постачальника – надати довідку у довільній формі.
4. Копії спеціальних дозволів (ліцензій) на провадження діяльності в розрізі виконання технічних вимог Замовника (додаток №2), якщо вимогу щодо ліцензування провадження такого виду діяльності передбачено законодавством.
5. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та строками придатності, учасник надає оригінал авторизаційного листа виробника , яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у необхідній кількості та в терміни. Авторизаційний лист виробника повинен включати: повну назву учасника, адресуватися Замовнику, мати назву предмету закупівлі та кількість. Допускається надання гарантійного листа учаснику з боку представника виробника, при цьому учасник повинен надати належним чином завірену копію документу з боку виробника про повноваження такого представника. Вказана вимога стосується лікарських засобів, кількість окремих найменувань яких дорівнює або перевищує 500 упаковок.

Товар, запропонований Учасником, повинен повністю відповідати медико-технічним вимогам, встановленим у цьому додатку до документації. Невідповідність запропонованого Учасником товару, встановленим медико-технічним вимогам розцінюється як невідповідність пропозиції умовам тендерної документації.

**Ми, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ у разі отримання повідомлення про намір укласти договір із Замовником про поставку Товару згодні та підтверджуємо свою можливість і готовність виконувати усі технічні вимоги Замовника, зазначені у цій тендерній документації.**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 *Посада, прізвище, ініціали, підпис Учасника або уповноваженої особи Учасника, відбиток печатки*

*(Ця вимога не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством)*