**ДОДАТОК 2**

*до тендерної документації*

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

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

**ДК 021:2015 «Єдиний закупівельний словник» - 33600000-6 фармацевтична продукція (препарати лікарські– Sodium chloride, Glucose, Potassium chloride, Valaciclovir, Meropenem, Fluconazole, Pyridoxine (vit B6), Omeprazole, Ondansetron, Prednisolone, Furosemide, Sulfamethoxazole and trimethoprim)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Міжнародна непатентована назва** | **Торговельна назва** | **Од. вим.** | **Кількість** |
|  | Sodium chloride | НАТРІЮ ХЛОРИД - ДАРНИЦЯрозчин для ін'єкцій, 9 мг/мл, по 10 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | упаковка | 50  |
|  | Sodium chloride | НАТРІЮ ХЛОРИДрозчин для інфузій, 9 мг/мл по 100 мл у пляшках | пляшка | 200  |
|  | Sodium chloride | НАТРІЮ ХЛОРИДрозчин для інфузій, 9 мг/мл по 200 мл у пляшках | пляшка | 400  |
|  | Sodium chloride | НАТРІЮ ХЛОРИДрозчин для інфузій, 9 мг/мл по 500 мл у контейнерах полімерних | контейнер | 100  |
|  | Sodium chloride | НАТРІЮ ХЛОРИДрозчин для інфузій, 9 мг/мл по 1000 мл у контейнерах полімерних | контейнер | 600  |
|  | Glucose | ГЛЮКОЗАрозчин для інфузій 5 % по 1000 мл у контейнерах | контейнер | 600  |
|  | Potassium chloride | КАЛІЮ ХЛОРИДконцентрат для розчину для інфузій, 75 мг/мл по 10 мл у флаконах | флакон | 250  |
|  | Valaciclovir | ВАЛАВІР®таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону | упаковка | 100  |
|  | Meropenem | МЕРОБОЦИДпорошок для розчину для ін`єкцій, по 1000 мг, по 1 флакону з порошком в пачці з картону; по 1 флакону з порошком | флакон | 100  |
|  | Fluconazole | ФЛУКОНАЗОЛ-ДАРНИЦЯкапсули по 150 мг по 1 капсулі у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці | упаковка | 300  |
|  | Pyridoxine (vit B6) | ПІРИДОКСИН-ДАРНИЦЯ (ВІТАМІН В6-ДАРНИЦЯ)розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | упаковка | 20  |
|  | Omeprazole | ОМЕПРАЗОЛ-ДАРНИЦЯкапсули по 20 мг; по 10 капсул у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурні чарункові упаковки у пачці | упаковка | 40  |
|  | Ondansetron | ОНДАНСЕТРОНрозчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 4 мл в ампулі, по 5 ампул в касеті, по 1 касеті в пачці | упаковка | 40  |
|  | Prednisolone | ПРЕДНІЗОЛОН-ДАРНИЦЯрозчин для ін'єкцій, 30 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці | упаковка | 40  |
|  | Furosemide | ФУРОСЕМІД-ДАРНИЦЯрозчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | упаковка | 20  |
|  | Sulfamethoxazole and trimethoprim | БІ-СЕПТ- ФАРМАК®таблетки, 400 мг/80 мг по 20 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону | упаковка | 40  |

*\*Посилання в тендерній документації на конкретну торгівельну марку чи фірму, патент, або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника читати як* ***«або еквівалент»****.*

*Еквівалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні даної тендерної документації є лікарський засіб, діюча речовина якого (міжнародна непатентована назва), дозування, форма випуску, концентрація, інші стандартні характеристики співпадають з властивостями препарату, що є предметом закупівлі.*

**Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі.**

**Документами, що підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації є:**

* технічна специфікація, складена учасником згідно **Таблиці 1** за інформацією (вимогами), формою та змістом цього додатка; **\*\**у разі зазначення країни походження товару з російської федерації учасник у складі тендерної пропозиції надає митну декларацію, що підтверджує ввезення цього товару на територію України до 24.02.2022 включно***;
* інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, у тому числі відповідна технічна специфікація, наведена в цьому додатку до тендерної документації.

 ***Таблиця 1***

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *№ з/п* | *МНН* | *Найменування товару* | *Технічні характеристики товару (дозування)* | *Од. виміру* | *Кількість* | *Виробник товару* | *Країна походження товару\*\** |
| *1* |  | *2* | *3* | *4* | *5* | *6* | *7* |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

Для підтвердження відповідності пропозицій технічним вимогам до предмету закупівлі, учасники повинні надати наступні документи:

* 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)*.
* 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)*.
* У разі, якщо учасником пропонується лікарський засіб/медичний препарат, що потребує під час його зберігання та транспортування дотримання температурного режиму «холодовий ланцюг», учасник повинен забезпечити дотримання такого температурного режиму *(надати довідку в довільній формі).*
* Гарантійний лист від учасника, що термін придатності лікарських засобів на момент поставки становитиме не менше 75% або 12 місяців. Поставка з меншим терміном придатності за згодою сторін.
* Міжнародна назва, дозування, форма випуску препаратів повинні відповідати таким, що вказані в Медико-технічних вимогах *(надати гарантійний лист)*.
* Учасник в складі пропозиції повинен надати Гарантійний лист виробника або заявника згідно реєстраційного посвідчення лікарського засобу (представника, представництва, філії виробника або заявника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів у кількості, зі строками придатності, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника торгів. Якщо гарантійний лист видається не виробником або заявником, у складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати документи, що підтверджують повноваження представника, представництва, філії виробника чи заявника. У листі від виробника або заявника згідно реєстраційного посвідчення лікарського засобу (представника, представництва, філії виробника або заявника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) обов’язково зазначається номер оголошення, забезпечення терміну придатності визначеного тендерною документацією та назва замовника торгів.