**Додаток 2**

**тендерної документації**

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

## Предмет договору: *Thiopental, Propofol, Suxamethonium, Atracurium* [*(ДК 021:2015 (CPV) 33600000-6 Фармацевтична продукція)*](https://www.dzo.com.ua/tenders/15217220)

**І. ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**

**1.** Лікарські засоби мають бути належним чином зареєстровані в Україні та/або виготовлені із зареєстрованої, дозволеної до застосування субстанції в Україні, у передбаченому законодавством порядку та відповідати національним та/або міжнародним стандартам.

 *Для підтвердження учасник у складі тендерної пропозиції надає скан-копію* ***реєстраційного******посвідчення*** *на лікарський засіб (субстанцію)(у разі, якщо реєстраційне посвідчення на лікарський засіб, який закуповується не передбачається вимогами чинного законодавства України, учасник має надати лист-пояснення відсутності такого документа на даний товар)* ***або сертифікату якості або*** *інші документи що передбачені законодавством на даний вид товару, у чинному виданні (редакції), щодо кожного найменування.*

**ІІ. КІЛЬКІСНІ ТА ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ (опис предмета закупівлі):**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Міжнародна непатентована назва** | **Форма випуску, дозування**  | **Одиниці виміру** | **Кількість** |
| 1 | Thiopental | Тіопентал ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах | флакон | 200 |
| 2 | Propofol | Пропофол емульсія для інфузій, 10 мг/мл по 20 мл в ампулі №5 | ампула | 600 |
| 3 | Suxamethonium | Дитилін розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10  | ампула | 340 |
| 4 | Atracurium | Атракуріум розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 5 мл у флаконах № 5 | ампула | 210 |

***Примітка****:*

\* Підтвердження відповідності технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, встановленим в Технічній специфікації (описі предмета закупівлі), викладеній у даному додатку, надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної нижче. Учасник повинен зазначити назву товару, яка вказана у реєстраційних документах та буде зазначатися у специфікації до договору про закупівлю та у видаткових накладних Учасника.

\*\* У разі, якщо у медико-технічних вимогах наявні посилання на конкретні торгові марки чи виробників або патенти, конструкцію або тип товару, вживаються у значенні «або еквівалент».

**\*\*\***Ціна за одиницю товару, запропонована учасником, повинна формуватися відповідно до вимог Постанови КМУ від 04.10.2022 року № 1117 «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо референтного ціноутворення на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти», Постанови КМУ від 03.04.2019 року № 426 «Про референтне ціноутворення на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти», Наказу МОЗ України від 01.11.2022 року № 1963 України «Про затвердження Реєстру відомостей щодо граничних оптово-відпускних цін на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти та підлягають референтному ціноутворенню, станом на 31 жовтня 2022 року».

***Посада, ім’я, прізвище, підпис уповноваженої особи Учасника.***