**Додаток 2**

*до тендерної документації*

*33600000-6*

*Фармацевтична продукція: Лікарські засоби різні*

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

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Міжнародна непатентована назва | Торгівельна назва, форма випуску, кількість одиниць у споживчій упаковці | Од.вим. | Кіль-кість |
| 1 | Clozapine | **Азапін 25 мг. таб. № 50** | Уп. | 100 |
| 2 | Chlorpromazine | **Аміназин 25 мг таб. № 20** | Уп. | 60 |
| 3 | Amitriptyline | **Амітриптилін табл. 25 мг № 50** | Уп. | 6 |
| 4 | Chlorpromazine | **Аміназин р-н д/ін. 25мг/мл амп. 2 мл № 10** | Уп. | 1 |
| 5 | Aripiprazole | **Арілентал табл. 10 мг № 28** | Уп. | 14 |
| 6 | Valproic acid | ВАЛЬПРОКОМ 300 ХРОНО. таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 300 мг № 100  | Уп. | 35 |
| 7 | Hydazepam | Гідазепам 0.02 г таб. № 20 | уп | 6 |
| 8 | Haloperidol | **Галоприл форте 5 мг таб. № 50** | Уп. | 4 |
| 9 | Valproic acid | **Депакін с-п 57,64 мг/мл 150 мл у флаконі** | Фл.. | 40 |
| 10 | Valproic acid | **Депакін Ентерік табл. в/о кишково-розч. 300 мг № 100** | Уп. | 6 |
| 11 | Zonisamide | **Зоресан 25 мг капс. тверді № 30** | Уп. | 7 |
| 12 | Zonisamide | **Зоресан 50 мг капс. тверді № 30** | Уп. | 14 |
| 13 | Pregabalin | **Зонік капс. тверді 75 мг № 28**  | Уп. | 4 |
| 14 | Pregabalin | **Зонік капс. тверді 50 мг № 28** | Уп. | 4 |
| 15 |

|  |  |
| --- | --- |
|  | Quetiapine |

 | **Кветиксол табл. в/плівк. обол. 100 мг № 30** | Уп. | 90 |
| 16 |

|  |  |
| --- | --- |
|  | Quetiapine |

 | **Кветиксол табл. в/плівк. обол. 200 мг № 30** | Уп. | 30 |
| 17 | Lamotrigine | **Ланістор 50 мг. таб. №60** | Уп. | 15 |
| 18 | Lamotrigine | **Ланістор 25 мг. таб. №60** | Уп. | 20 |
| 19 | Lamotrigine | **Ланістор 100 мг табл. № 60** | Уп. | 6 |
| 20 | Levetiracetam | **Логуфен 250 мг. таб. вкриті плівковою оболонкою № 60** | Уп. | 6 |
| 21 | Carbamazepine | **Мезакар 200 мг таб. № 50** | Уп. | 25 |
| 22 | Mianserin | **Міасер табл. 30 мг № 20** | Уп. | 20 |
| 23 | Gabapentin | **Ньюропентин капс. тверді 300 мг № 100** | Уп. | 10 |
| 24 | Risperidone | **Рисперон табл. 4 мг № 30** | Уп. | 50 |
| 25 | Thioridazine | **Сонапакс 25 мг таб. вкриті оболонкою № 60** | Уп. | 15 |
| 26 | Thioridazine | **Сонапакс 10 мг таб. вкриті оболонкою № 60** | Уп. | 4 |
| 27 | Levomepromazine | **Тизерцин 25 мг таб. вкриті плівковою оболонкою № 50** | Уп. | 35 |

 **ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**

1. **Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.**
2. Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України
3. Запропонований товар повинен бути якісним.

*При поставці товару відповідність технічних характеристик запропонованого Учасником Товару вимогам технічного завдання повинна бути обов’язково підтверджена технічним документом виробника (експлуатаційної документації: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською мовою в якому міститься ця інформація.)* ***Для підтвердження учасник надає гарантійний лист.***

1. Строк придатності Товару на момент поставки повинен становити не менше 80% від загального терміну придатності.

***Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про термін придатності лікарських засобів.***

1. Учасник зобов'язаний забезпечити поставку (та розвантаження) лікарських засобів на склад закладу.

***На підтвердження Учасник повинен надати гарантійний лист у довільний формі, в якому підтверджує проведення доставки за рахунок Учасника.***

1. Постачальник гарантує, що Товар новий, не перебував в експлуатації, термін та умови його зберігання не порушені. *(****надати гарантійний лист від учасника у складі тендерної пропозиції****).*
2. Надання копії Сертифікатів якості до лікарського засобу при поставці товару,або за зверненням Замовника (***надати гарантійний лист****).*
3. Товар має супроводжуватися документами, що підтверджують якість та кількість товару.
4. Ціна повинна відповідати реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби відповідно до вимог постанови КМУ від 02.07.2014 року №240 та, а також наказ МОЗ України від 18.08.2014 № 574.
5. Надати документи, що підтверджують внесення щодо декларування оптово-відпускних цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення до Реєстру оптово - відпускних цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення (відскановану копію витягу з веб- сайту МОЗ України з такою інформацією). Уразі, якщо внесення відомостей щодо декларування оптово-відпускних цін на товар, який закуповується, не передбачається вимогами чинного законодавства України, Учасник має надати відсканований лист-пояснення відсутності такого документу на даний товар.
6. Учасник має право подати еквівалент товару запропонованого Замовником у медико-технічних вимогах при цьому надати **Довідку, яка підтверджує еквівалентність товару.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| №з/п | Найменування товару відповідно до тендерної документації | Найменування запропонованого товару у тендерній пропозиції |
| Міжнародна непатентована назва (склад/діюча речовина) | Торгівельна назва, форма випуску, дозування | кількість | Міжнародна непатентована назва (склад/діюча речовина) | Торгівельна назва, форма випуску, дозування | кількість |
| 1 |  |  |  |  |  |  |

Датовано: «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 202\_\_ року Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи учасника або П.І.Б. та підпис учасника-фізичної особи

**Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації та іншим вимогам до предмету закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість поставки товару, у відповідності до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.**

*В місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи* виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз "або еквівалент".

В місцях, де технічна специфікація містить посилання на стандартні характеристики, технічні регламенти та умови, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язані з товарами, роботами чи послугами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними, європейськими стандартами, іншими спільними технічними європейськими нормами, іншими технічними еталонними системами, визнаними європейськими органами зі стандартизації або національними стандартами, нормами та правилами, біля кожного такого посилання вважати вираз «або еквівалент». Таким чином вважається, що до кожного посилання додається вираз «або еквівалент».

Маркування, протоколи випробувань та сертифікати **повинні бути видані органами з оцінки відповідності**, компетентність яких підтверджена шляхом акредитації або іншим способом, визначеним законодавством.