**Додаток № 2**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**МЕДИКО - ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**на закупівлю:** **«Медичні розчини» код 33692000-7 згідно**

**ЄЗС ДК 021: 2015 (Розчини інфузійні та ін’єкційні)**

*(Декаметоксин; Аргініну гідрохлорид; Аргініну гідрохлорид, левокарнітин; Натрію лактат, натрію хлорид, кальцію хлорид, калію хлорид, магнію хлорид, сорбітол; Натрію ацетату тригідрат, натрію хлорид, кальцію хлориду гексагідрат калію хлорид, магнію хлориду гексагідрат, ксилітом; Натрію хлорид; Пентоксифілін; Орнідазол; Едаравон)*

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **МНН** | **Торгова назва,****форма випуску** | **Одиниці****виміру** | **Кількість** |
| 1 | Декаметоксин (Decametoxin) | Декасан р-н 0,2 мг/мл -200мл у скляному флаконі | флакон | 480 |
| 2 | Аргініну гідрохлорид (Arginine hydrochloride) | Тівортін розчин для інфузій 42 мг/мл -100 мл у скляному флаконі | флакон | 2000 |
| 3 | Аргініну гідрохлорид, левокарнітин(Arginine hydrochloride,Levocarnitunum-Comb drugs) | Тіворель розчин для інфузій 100мл у скляному флаконі | флакон | 200 |
| 4 | Натрію лактат, Натрію хлорид, Кальцію хлориду, Калію хлориду, Магнію хлорид, Сорбітол(Sodium lactate Sodium chloride, Calcium chloride,  Potassium chloride, Magnesium chloride,  Sorbitol.Electrolytes in combination with other drugs) | Сорбілакт р-н для інфузій – 200 мл у скляному флаконі | флакон |  480 |
| 5 | Натрію ацетату тригідрат, натрію хлорид, кальцію хлориду гексагідрат калію хлорид, магнію хлориду гексагідрат, ксилітол(Comb drug)  | Ксилат р-н для інфузій - 200 мл у скляному флаконі | флакон | 480 |
| 6 | Натрію хлорид (Sodium chloride)  | Натрію хлорид р-н для інфузій 9 мг/мл - 100 мл  | флакон | 9000 |
| 7 | Пентоксифілін (Pentoxifylline) | Латрен р-н д/ інф. 0,5мг/мл - 200млу скляному флаконі | флакон | 480 |
| 8 | Орнідазол (Ornidazole) | Орнігіл р-н для інфузій 5 мг/мл -100 мл | флакон | 900 |
| 9 | Едаравон (Еdaravone) | Ксаврон розчин для ін'єкцій 1,5 мг/мл -20мл №10 | упаковка | 60 |

усі посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент".

**Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам:**

 1. Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України (подаються завірені належним чином копії реєстраційних посвідчень у складі тендерної пропозиції та на кожну партію товару при доставці).

 2. Якість товару повинна відповідати нормативним актам діючого законодавства та підтверджуватися сертифікатами якості виробника, або іншими документами, передбаченими чинним законодавством (подаються завірені належним чином копії сертифікатів якості на кожну партію товару при доставці).

 3. 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.

 4. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування лікарських препаратів та медичних засобів.

 5. Термін придатності товару на момент поставки Покупцю повинен становити не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником, а з меншим терміном придатності - за згодою Замовника. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати лист виробника чи уповноваженого ним представника щодо терміну придатності товару, який становитиме на момент поставки не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником, а з меншим терміном придатності - за згодою Замовника. Лист повинен містити посилання на номер оголошення про проведення відкритих торгів.

 6. У разі надання еквіваленту, Учасник повинен надати у складі пропозиції порівняльну таблицю, яка підтверджує еквівалентність товару (порівняльну характеристику) з вказівкою: МНН, найменування товару, форми випуску та дозування товару.

 7. Препарати повинні мати інструкції по використанню українською мовою.

 8. Надати у складі тендерної пропозиції гарантійний лист виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження на території України), або представника, диллера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією, із зазначенням замовника торгів та номером закупівлі, що оприлюднене на Prozorro, або копію договору з виробником  або його офіційним представником/філією виробника (якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), який діє на момент оголошення процедури закупівлі та термін його дії є достатнім для завершення відповідної процедури закупівлі в повному обсязі, з відповідними додатками до зазначених договорів, при цьому додатки до договору повинні містити номенклатуру у кількості не меншій ніж передбачено тендерною документацією на поточний рік, датовані роком проведення відповідної публічної закупівлі, що підтверджує наявність/можливість постачання товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, визначеній тендерною документацією.

 9. Надати у складі тендерної пропозиції гарантійний лист Учасника щодо можливості доставки даних препаратів протягом 6-ти календарних днів з дня заявки.

 10. Поставка товару здійснюється партіями на підставі заявок Замовника. Кількість товару в межах кожної партії визначається замовником в залежності від фактичної потреби, та вказується у заявці на поставку, що надсилається  за допомогою засобів зв’язку (поштою, факсом, телефоном, тощо).

 11. Учасник зобов’язаний забезпечити поставку (доставку) розчинів до дверей складу ЛПУ (за адресою Замовника).

 12. Розвантаження товару по місцю призначення проводиться постачальником.

 13. Учасником повинні бути застосовані заходи із захисту довкілля, надати у складі тендерної пропозиції гарантійний лист.

14. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати копію ліцензії на право торгівлі лікарськими препаратами або ліцензії на виробництво лікарських засобів, якщо учасник є виробником запропонованого товару, за її відсутності письмове пояснення причин відсутності ліцензії, що повинно містити посилання на нормативні акти або копію роз'яснення державних органів.