**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

**ІНФОРМАЦІЯ**

**про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі,**

**в тому числі документи, які повинен надати учасник для підтвердження відповідності зазначеним характеристикам**

**Предмет закупівлі:**

**ДК 021:2015 – 33600000-6 — Фармацевтична продукція: Лікарські засоби для лікування хвороб дихальної системи**

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****п/п** | **Міжнародна непатентована назва (МНН) на англійській мові** | **Міжнародна непатентована назва (МНН) на українській мові** | **Форма випуску\*** | **Дозування** | **Одиниця виміру** | **Кількість**  |
|  | Fenoterol and ipratropium bromide | Іпратропія бромід, фенотеролу гідробромід | Розчин для інгаляцій | 20 мл | флакон | 35 |
|  | Fenoterol and ipratropium bromide | Іпратропія бромід, фенотеролу гідробромід | Аерозоль дозований | 10 мл 200 доз  | упаковка | 35 |
|  | Salbutamol | Сальбутамол | Розчин для інгаляцій | 1 мг/мл по 2 мл | кантейнер | 400 |
|  | Theophylline | Теофілін | Розчин для ін’єкцій | 20 мг/мл по 5 мл | ампула | 3000 |
|  | Budesonide | Будесонід | Суспензія для розпилення | 0,5 мг/мл по 2 мл | контейнер | 200 |
|  | Nikethamide | Нікетамід | Розчин для ін’єкцій | 250 мг/мл по 2 мл | ампула | 2500 |
|  | Acetylcysteine  | Ацетилцистеїн | Розчин для ін’єкцій | 100 мг/мл по 3 мл | ампула | 500 |
|  | Ambroxol | Амброксолу гідрохлорид | Таблетки | 30 мг | таблетка | 300 |
|  | Chloropyramine | Хлоропірамін | Розчин для ін’єкцій | 20 мг/мл по 1 мл | ампула | 300 |
|  | Cetirizine | Цетиризин | Таблетки, вкриті оболонкою | 10 мг | таблетка | 200 |
|  | Diphenhydramine | Дифенгідрамін | Розчин для ін’єкцій | 10 мг/мл по 1 мл | ампула | 1500 |

***Увага! всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент\*».***

\* Еквівалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні даної тендерної документації є лікарський засіб, якість якого та діюча речовина препарату (міжнародна назва), дозування, форма випуску, кількість, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів. Запропонований препарат повинен відповідати всім наведеним вимогам у даній Документації та бути біодоступним та біоеквівалентним в порівнянні з лікарським засобом, що є предметом закупівлі.

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**

**Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозицій документи, які підтверджують відповідність пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, а саме:**

1) Запропонований Учасником лікарський засіб повинен бути зареєстрованим в Україні у встановленому законодавством порядку. В складі пропозиції учасник надає довідку в довільній формі про наявність сертифікатів якості та реєстраційних посвідчень на товар, що пропонується згідно МТВ;

2) Довідка в якій учасник торгів зазначає детальний опис товару за наступним взірцем:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **МНН** | ***Учасник зазначає запропонований товар за предметом закупівлі, а саме його найменування, форму випуску та дозування*** | ***Учасник зазначає інформацію, в довільній формі, щодо виробника та країни походження*** | **Од.****виміру** | **Кіль-****кість** | ***Учасник зазначає інформацію, в довільній формі, щодо реєстраційних посвідчень на лікарський засіб, а саме:******номер, дату початку та закінчення реєстрації в Україні*** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |

3) Залишковий термін придатності на момент поставки товару повинен складати не менше 80% від загального терміну придатності, установленого інструкцією виробника. (Учасник надає гарантійний лист).

4) Спроможність учасника поставити товар повинна підтверджуватись оригіналом листа Учасника про можливість продажу (реалізації) товару в Україні у необхідній кількості, якості та у потрібні терміни, виданим із зазначенням замовника торгів та номером закупівлі, що опубліковане в Prozorro.

5) Товар при поставці повинен супроводжуватись відповідними документами (сертифікатом якості, висновками про якісний та кількісний склад лікарського засобу та/або інше), який свідчить про його походження та якість, мати відповідне пакування та маркування згідно вимог діючого законодавства. При поставці Поставка лікарських засобів здійснюється автотранспортом Учасника, який забезпечує умови зберігання та перевезення предмету закупівлі ("холодовий ланцюг" - якщо його дотримання вимагається умовами зберігання лікарських засобів).

6) Упаковки лікарських засобів мають відповідати тим, що зареєстровані в Державному фармакологічному центрі МОЗ України, не повинні бути пошкоджені, розкриті, неукомплектовані чи недоукомплектовані, з обов’язковою наявністю інструкції щодо використання препарату українською мовою, затвердженої Державним фармакологічним центром МОЗ України.

7) В пропозиції учасник надає дійсну ліцензію (дозвіл) на виробництво зазначеного товару, або/та ліцензії на право здійснення роздрібної (оптової) торгівлі, якщо це передбачено законодавством України.

8) Обсяги закупівлі послуг можуть бути зменшені залежно від фактичних потреб та реального фінансування видатків, розрахунки будуть проводитися за фактично отримані товари.

9) В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико - технічних вимогах, учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в МТВ з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.

**Для підтвердження** **відповідності своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації (медико-технічним вимогам) та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також для підтвердження можливість поставки товару відповідно до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації Учасник подає у складі пропозиції інформацію зазначену у цьому додатку, завірену печаткою і власним підписом (*для учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством, вимагається лише підпис*).**

*\*Тендерна пропозиція, що не відповідає технічній частині, буде відхилена як така, що не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації (п.п.2 пункту 41 Особливостей).*

Уповноважена особа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (підпис) (ініціали та прізвище)

 М П