**ДОДАТОК №3**

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

**Таблиця відповідності технічних та якісних характеристик**

**запропонованих товарів, умовам замовника\***

Код національного класифікатора України ДК 021-2015 (CPV):

**Фармацевтична продукція - 33600000-6**

**Гормональні препарати системної дії, крім статевих гормонів.**

**Загальні вимоги до предмета закупівлі**

Вартість пропозиції повинна включати витрати на страхування, пакування, навантаження, транспортування до місця призначення, відвантаження, сплату всіх податків і загальнообов’язкових платежів тощо.

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) Довідка в довільній формі про наявність сертифікатів якості та реєстраційних посвідчень на товар що пропонується згідно МТВ та надання сертифікатів якості при поставці товару.

2) Довідка в довільній формі про гарантії належного терміну придатності на товари, термін придатності товару на момент поставки має становити не менше 80 % від встановленого інструкцією терміну придатності

3) Копія ліцензії на відповідний вид діяльності (у разі, якщо це не передбачено чинним законодавством лист-пояснення про ненадання відповідного законодавства з зазначенням законодавчих підстав);

4) Спроможність учасника поставити товар повинна підтверджуватись документами про якість (сертифікат відповідності, /або декларацію про відповідність, /або сертифікат контролю якості, /або аналітичний паспорт, /або посвідчення про якість/або інші документи, встановлені діючим законодавством для зазначеного товару (на вибір учасника). Якщо будь-який із документів не може бути наданий з причин його втрати чинності /або зміни форми, назви, тощо /або не передбачений законодавством для такого товару, Учасник надає інший рівнозначний документ або письмове пояснення.

5) 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.

6) Форма випуску, дозування препаратів повинні відповідати таким, що вказані в документації.

7) З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та з термінами придатності, яких вимагає замовник учасник надає гарантійний лист виробника або представництва, представника, дилера, дистриб'ютора (уповноваженого на це виробником, якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником із зазначенням: повної назви учасника, повної назви Замовника, назви предмету закупівлі згідно оголошення, № оголошення про проведення процедури закупівлі.

Лікарський засіб повинен бути зареєстрований та дозволений до застосування в Україні. Для підтвердження Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати документу довільній формі.

Лікарський засіб повинен мати інструкцію з застосування. Для підтвердження Учасник повинен надати документ у довільній формі, що гарантує наявність інструкції на використання препарату українською мовою при кожній поставці товару.

Усі документи, що стосуються лікарського засобу, повинні бути викладені державною (українською) мовою (для документів, викладених іноземною мовою, необхідно, крім іноземного оригіналу, надати належно завірений його переклад українською мовою).

**Спеціальні вимоги:**

1. Для термолабільних лікарських засобів повинно бути забезпечене суворе дотримання «холодового ланцюга» (засвідчується підготовленим Учасником актом приймання-передавання із зазначенням у ньому умов зберігання товару під час транспортування).

**Гормональні препарати системної дії, крім статевих гормонів**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Технічні характеристики** | **Кіль-кість**  | **Од. вим** | **Відповідність (заповнюється учасником), так/ні** |
| **1.** | **Метилергометрин (Methylergometrine) д/ін. 0.2 мг/мл по 1 мл №50 (5х10) в амп.**Склад *діюча речовина:* метилергометрин;1 мл розчину містить метилергометрину малеату 0,2 мг;*допоміжні речовини:*кислота малеїнова, гліцин, натрію хлорид, тіосечовина, вода для ін’єкцій. | **5** | **уп** |  |

**\****у кожному випадку де у тексті даного Технічного завдання згадуються посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника мається на увазі, що Замовник зазначає після кожної такої характеристики вираз "або еквівалент".*

Замовник не вчиняє та зобов’язується не вчиняти будь-яких дій, що обмежують конкуренцію, не здійснює дискримінацію учасників та не обмежує їх у поданні в пропозиції еквівалентних товарів, якщо такі товари є аналогічні по своїм технічним та якісним характеристикам і можуть бути використані Замовником у своїй діяльності.

Якщо Учасник подає товар/технології/механізми, що є еквівалентом він зобов’язаний подати у складі своєї пропозиції порівняльну таблицю в розрізі усіх технічних характеристик зазначених у Технічному завданні, та лист-пояснення про відповідність запропонованого Учасником товару вимогам закупівлі та фото аналогу.

Невідповідність даних зазначених учасником з наданими документами є підставою для відхилення тендерної пропозиції.