**Додаток 1**

*до тендерної документації на закупівлю – основний словник національного класифікатора України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник" –* ***33600000-6 Фармацевтична продукція***

**Інформація про необхідні технічні та якісні характеристики предмета закупівлі**

*(основний словник національного класифікатора України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник"* ***– 33600000-6 Фармацевтична продукція***

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***№ п/п*** | ***Найменування товару*** | ***Код АТС*** | ***Міжнародна непатентована назва*** | ***Од. виміру*** | ***Кількість*** |
| ***1*** | ***Лесфаль 50 мг/мл 5,0 №5*** | ***A05BA*** | ***Mono*** | ***уп*** | ***50*** |
| ***2*** | ***Спітомін 10 мг №60*** | ***N05BE01*** | ***Buspirone*** | ***уп*** | ***150*** |
| ***3*** | ***Тізалуд табл. 2 мг №30*** | ***M03BX02*** | ***Tizanidine*** | ***уп*** | ***50*** |
| ***4*** | ***Мебікар 500 мг №20*** | ***N06BX21*** | ***Mebicar*** | ***уп*** | ***600*** |
| ***5*** | ***Мебікар 300 мг №20*** | ***N06BX21*** | ***Mebicar*** | ***уп*** | ***500*** |
| ***6*** | ***Віта-мелатонін 3 мг №30*** | ***N05CH01*** | ***Melatonin*** | ***уп*** | ***400*** |
| ***7*** | ***Міасер 10 мг №20*** | ***N06AX03*** | ***mianserin*** | ***уп*** | ***40*** |
| ***8*** | ***Невралон 2,0 №5*** | ***A11DB*** | ***Vitamin B1 in combination with vitamin B6 and/or vitamin B12*** | ***уп*** | ***500*** |
| ***9*** | ***Уролесан капс №40*** | ***G04BX*** | ***comb drug*** | ***уп*** | ***20*** |
| ***10*** | ***Рабелок 20 мг фл №1*** | ***A02BC04*** | ***Rabeprazole*** | ***фл*** | ***20*** |
| ***11*** | ***Триттіко 75 мг № 30*** | ***N06AX05*** | ***Trazodone*** | ***уп*** | ***100*** |
| ***12*** | ***Міртазапін 15 мг № 20*** | ***N06AX11*** | ***Mirtazapine*** | ***уп*** | ***150*** |
| ***13*** | ***Сонован 7,5 мг №20*** | ***N05C F01*** | ***Zopiclone*** | ***уп*** | ***300*** |

***Примітка: у разі, якщо у даних медико-технічних вимогах містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент"***

Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам: **1.** Товар повинен бути зареєстрованим в МОЗ України та дозволеним до застосування в Україні та зареєстровані в країні виробника (завірені належним чином копії реєстраційних посвідчень, інструкції із застосування українською мовою затверджені належним чином та сертифікати надаються на кожну окрему партію товару при доставці).

**2.** З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження можливості своєчасного постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає на лікарські засоби наступні документи:

**2.1.** Копію договору з виробником або його офіційним представником/філією виробника (якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) з відповідними додатками (специфікаціями до зазначених договорів), що підтверджує наявність/можливість постачання товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, визначеній тендерною документацією.

- Довідку у формі таблиці, в якій має бути відображена наступна інформація:

найменування товару, загальний термін придатності, найменування виробника, країна походження товару, адреса виробника, №, дата, та термін дії Договору, контактна особа, що уповноважена підтвердити зазначену інформацію (ПІБ, посада, № телефону)

*Дані зазначені в таблиці повинні відповідати вимогам тендерної документації та інформації, що міститься в вказаних вище документах.*

***Або***

- Авторизаційний/гарантійний лист виробника або його офіційного представництва/філії виробника (якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або дилера/дистриб’ютора (повноваження дилера/дистриб’ютора повинні бути підтверджені відповідними документами виробника (доручення (нь) або договору (ів) про співпрацю, тощо) щодо підтвердження можливості постачання товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією. *Обов’язково зазначаються ідентифікатор закупівлі назва замовника, назва учасника, кількість та терміни, які учасник зобов’язується гарантувати.*

*-* Гарантійний лист (*в довільній формі*) від учасника щодо підтвердження можливості постачання товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією.

*Обов’язково зазначаються ідентифікатор закупівлі.*

**3.** Якщо учасник пропонує еквівалент товару по відношенню до товару, що передбачений цією Тендерною документацією, то учасник повинен надати:

- Інформаційний лист про те, що учасник пропонує еквіваленти товару по відношенню до товару, що передбачений технічним завданням Тендерної документації;

- Таблицю відповідності, що підтверджує відповідність запропонованого товару, що пропонується учасником. Таблиця повинна містити:

* Торгівельне найменування товару, що закупляється Замовником та торгівельне найменування товару, що пропонується учасником;
* діюча речовина та їх кількість;
* лікарська форма препарату;
* дозування;
* фасування;
* номер реєстраційного посвідчення та термін його дії.
* Реєстраційні посвідчення на пропонований товар;
* Сертифікат якості на пропонований товар;

- Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи на пропонований товар, за умови якщо такий документ є обов’язковим для даного виду товару згідно вимог чинного законодавства України, у випадку не подання такого документу, учасник надає лист-пояснення з посиланням на норми чинного законодавства, про причини відсутності висновку в складі тендерної пропозиції.

**4.** Якість товару повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ та підтверджуватися сертифікатами відповідності, або сертифікатами якості виробника, або іншими документами, передбаченими чинним законодавством (завірені належним чином копії надаються на кожну окрему партію товару при доставці).

**5.** На всіх препаратах лікарських повинні бути зазначені дата виробництва та дата закінчення встановленого терміну придатності;

6. Строк придатності товару на момент поставки на склад замовника повинен становити не менше 80% від передбаченого інструкцією загального терміну зберігання.

**7.** Поставка товару повинна здійснюватися транспортом учасника до місць використання товару, спеціалізованим транспортом, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару, та який обладнаний у відповідності з вимогами, затвердженими у відповідному порядку щодо транспортування лікарських засобів з урахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування, для забезпечення умов зберігання «холодовий ланцюг».

**8.** Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля.

**9.** Місце поставки: 04075, м. Київ, вул. Лінія 7, буд 25.

**10.** Розвантаження товару по місцю призначення проводиться постачальником.

**11.** Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Маркування - згідно діючих ТУ та ГОСТів.

**12.** Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.

**13.** Обов’язкова заміна товару, що не відповідає вищенаведеним вимогам щодо якості.

**14.** Термін та порядок поставки товару вказані в проекті договору (*Додаток 2*)