***Додаток №2***

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ**

**на закупівлю:**

**«ДК 021:2015: 33600000-6 — Фармацевтична продукція (Йогексол 350 мг йоду/мл, розчин для ін'єкцій, 100 мл)»**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Міжнародна назва** | **Торгівельна назва або еквівалент** | **Дозування та опис препарату** | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
| 1 | Iohexol  | Йогексол 350 мг йоду/мл, розчин для ін'єкцій, 100 мл | 350 мг/мл по 100 мл | (пляшка/флакон /контейнер/штуки) | 1100 |

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

**Загальні вимоги:**

1. Довідка в довільній формі про детальний опис товару за наступним взірцем :

|  |  |
| --- | --- |
| *Назва товару* | *Виробник, країна походження* |
|  |  |

2. Інформація про відповідність запропонованого предмета закупівлі вимогам тендерної документації повинна бути підтверджена:

- лікарські засоби повинні бути зареєстровані в Україні та/або виготовлені із зареєстрованої, дозволеної до застосування субстанції в Україні.

Учасники повинні надати при поставці копію реєстраційного посвідчення на лікарський засіб, у разі, якщо реєстраційне посвідчення на лікарський засіб, який закуповується не передбачається вимогами чинного законодавства України, учасник має надати лист-пояснення відсутності такого документа на даний товар).

- учасник при поставці повинен надати копію затвердженої належним чином інструкції з використання. У разі, якщо інструкція на лікарський засіб, який закуповується не передбачається вимогами чинного законодавства України, учасник має надати лист-пояснення відсутності такого документа на даний товар.

- Учасник в складі тендерної пропозиції повинен надати гарантійний лист виробника або заявника згідно реєстраційного посвідчення лікарського засобу (представника, представництва, дистриб’ютора, філії виробника або заявника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується що термін придатності товару на момент постачання буде складати не менше 80% від терміну придатності. Якщо гарантійний лист видається не виробником або заявником реєстраційного посвідчення лікарського засобу, у складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати документи, що підтверджують повноваження представника, представництва, дистриб’ютора, філії виробника чи заявника.

3. З метою забезпечення Замовника необхідною кількість препарату Учасник вправі запропонувати еквівалент лікарського засобу. В разі подання еквіваленту на лікарські засоби, що закуповуються, учасник повинен детально розписати порівняльну характеристику по кожному представленому препарату.

Учасник повинен надати скановану ліцензію на право займатися відповідною діяльністю згідно чинного законодавства (за відсутності документу - Учасник повинен надати лист - роз’яснення)

В зв’язку з різним пакуванням дозволяється під значенням «флакон» використовувати назви (банка, пляшка, контейнер, штуки тощо).

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

*\*\*В зв’язку із збройною агресією росії проти України, товари російського та білоруського виробництва чи товари, імпортером яких виступає росія та білорусія, Замовником розглядатись не будуть!!!!*