**Додаток №2 до тендерної документації**

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

**Лікарські засоби (за кодом ДК 021:2015 - 33600000-6 Фармацевтична продукція)**

У разі, якщо у даних технічних та якісних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що технічні та якісні вимоги містять вираз «або еквівалент»**.** Еквівалентом в розумінні даної тендерної документації є показники якості, дозування, форми випуску, концентрації, технічні характеристики та інші стандартні характеристики, які абсолютно співпадають за всіма властивостями та показниками в порівнянні з тими, що зазначені в даному Додатку.

Технічні та якісні характеристики, кількість предмета закупівлі не може бути змінено під час пропонування еквіваленту товару. Такі показники мають бути незмінними під час подання Учасниками своїх пропозицій. Посилання "або еквівалент" у документації Замовника міститься на виконання вимог Закону та стосується лише конкретної торговельної марки чи фірми, патенту, конструкції або типу предмета закупівлі, джерела його походження або виробника

**Технічні характеристики повинні відповідати або бути кращими за такі показники**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування товару**  | **Міжнародна непатентована назва** | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
| **1** | **Аргосульфан крем 20 мг/г по 40 г у тубах**  | **sulfathiazole** | **Упаковка** | **8** |
| **2** | **Діазолін 0.1 г №10 драже або таблетки** | **mebhydrolin** | **Упаковка** | **24** |
| **3** | **Ко-пренеса таблетки по 8 мг/2.5 мг №30**  | **perindopril and diuretics** | **Упаковка** | **8** |
| **4** | **Кловейт мазь 0.5 мг/г по 25 г у тубах**  | **clobetasol** | **Упаковка** | **8** |
| **5** | **Синафлан мазь 0.25 мг/г по 15 г у тубах**  | **fluocinolone acetonide** | **Упаковка** | **16** |
| **6** | **Темпалгін таблетки вкриті оболонкою №20**  | **metamizole sodium, combinations with psycholeptics** | **Упаковка** | **16** |
| **7** | **Шлункові краплі оральні по 25 мл у флаконах**  | **comb drug** | **Флакон** | **8** |
| **8** | **Мірамістин мазь 5 мг/г по 30 г у тубах** | **myramistin** | **Упаковка** | **5** |

1. Якість товару має бути підтверджена наступними документами::

1.1. Товар повинен бути зареєстрований в Україні та/або дозволений для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування), у передбаченому законодавством порядку.

1.2. При поставці товару повинні бути надані сертифікати/паспорти якості/аналізу у відповідності з нормами чинного законодавства.

1.3. Висновки про якість ввезеного в Україну лікарського засобу (при постачанні товару), для лікарських засобів іноземного виробництва).

1.4. Інструкція з медичного використання лікарського засобу українською мовою (при постачанні товару).

1.5. В разі подачі еквіваленту (аналогу) товару, Учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений в документації.

1.6. На запропонований товар під час його транспортування, виготовлення, тощо повинні застосовуватися заходи із захисту довкілля, передбачені законодавством України та/або міжнародним законодавством.

1.7.Ціни за одиницю товару запропоновані учасником повинні формуватись, згідно Постанови КМУ від 2 липня 2014 р. № 240 «Про референтне ціноутворення на лікарські засоби та вироби медичного призначення, що закуповуються за кошти державного та місцевих бюджетів», Постанови КМУ від 17.10.2008 р. №955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення» зі змінами.

2. Гарантійний термін на товар:

2.1. **Термін придатності товару на момент поставки повинен складати не менше ніж 75% загального встановленого інструкцією терміну придатності, якщо інше не буде обумовлене додатковими угодами Сторін.**

2.2. Протягом гарантійного терміну Замовник може звернутись до Постачальника з приводу неналежної якості товару, а останній зобов'язаний безоплатно замінити товар неналежної якості на товар належної якості.

3. Вимоги до тари та упаковки:

3.1. Тара та упаковка повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки), з дотриманням правил «холодового ланцюга» для товарів, які цього потребують.

3.2. При поставці товару, повинна дотримуватись цілісність упаковки з необхідними реквізитами виробника.

4.Умови поставки:

4.1. Автотранспортом Учасника для перевезення вищезазначеної продукції. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування препаратів лікарських з врахуванням їх фізико-хімічних властивостей та вимог інструкцій виробника

4.2. Транспортні витрати та розвантаження: за рахунок Учасника.

4.3. **Постачання препаратів здійснюється за заявками Замовника. окремим партіями в незалежності від суми заявки. Строк поставки товару - 10 робочих днів з моменту надання Заявки**.

4.4. Строки поставки товару: до 31 грудня 2024 року.

*З умовами технічного завдання ознайомлені, з вимогами погоджуємось.*

"\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 202\_\_ р. **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 [Підпис] [прізвище, ініціали, посада уповноваженої особи учасника]

М.П. (у разі наявності печатки)