***Додаток № 2***

***до Оголошення***

**ВИМОГИ ДО КВАЛІФІКАЦІЇ УЧАСНИКІВ ТА СПОСІБ ЇХ ПІДТВЕРДЖЕННЯ**

**Учасник повинен надати в електронному (сканованому) вигляді в складі своєї пропозиції наступні документи:**

- цінову пропозицію згідно Додатка 3 до Оголошення;

- копію виписки (витягу) з Єдиного державного реєстру юридичних осіб та фізичних осіб-підприємців;

- копії свідоцтва про реєстрацію платника податку на додану вартість чи про сплату єдиного податку або виписки (витягу) з реєстру платників податку на додану вартість чи єдиного податку;

- завірену підписом та печаткою учасника довідку у довільній формі, яка містить контактні данні компанії-учасника (з зазначенням реквізитів учасника: назви, коду ЄДРПОУ, банківських реквізитів, місцезнаходження, поштової адреси, телефону, електронної адреси; відомостей про контактну особу (прізвище, ім’я, по-батькові, посада, контактний телефон.));

- **ліцензію на здійснення оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами або ліцензію на виробництво лікарських засобів** якщо Учасник є вітчизняним виробником запропонованого Товару;

- копію чинного на дату розкриття реєстраційного посвідчення МОЗ України на товар (свідоцтво про державну реєстрацію) або реєстраційні свідоцтва якості на АФІ препарату, якщо лікарський засіб виготовляється в аптечних умовах

- **документ, що засвідчує якість товару:** копія сертифікату відповідності або паспорту якості або інший документ (у разі якщо це передбачено діючим законодавством) ;

- **інструкції щодо застосування лікарського засобу** (інструкції для медичного застосування) українською або російською мовою або надати лист-пояснення відсутності такого документа на даний товар, якщо інструкція на лікарський засіб, який закуповується не передбачається вимогами чинного законодавства України;

- **копію договору з виробником** або його офіційним представником/філією виробника (якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), який діє на момент оголошення процедури закупівлі та термін його дії є достатнім для завершення відповідної процедури закупівлі в повному обсязі, з відповідними додатками (специфікаціями до зазначених договорів, при цьому специфікації повинні бути датовані роком виходу оголошення відповідної публічної закупівлі), що підтверджує наявність/можливість постачання товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, визначеній тендерною документацією, **або оригінал гарантійного листа виробника (ів)** (представництва, філії виробника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб'ютора, уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки предмета закупівлі у кількості, визначеній тендерною документацією. Дана вимога стосується позицій кількість яких дорівнює або більша 100 упаковок/пачок/флаконів/пляшок/пакетів

**- Гарантійний лист, складений у довільній формі, яким підтверджується що:**

1. Поставка товару повинна здійснюватися у строк до 3 (трьох) робочих днів з моменту отримання заявки від Замовника.

2.Лікарські засоби мають бути включені до Реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби. (У разі якщо оптово-відпускні ціни на запропоновані Учасником товари не підлягають реєстрації, Учасник повинен надати письмове підтвердження цієї інформації, видане уповноваженим на це органом або лист від свого імені на фірмовому бланку за підписом уповноваженої особи Учасника завірений печаткою, з інформацією про те що ціни на запропоновані Учасником товари не підлягають реєстрації.)

3. Строк придатності Товару на момент факту приймання Товару повинен складати не менше 80 % від загального терміну придатності товару або в окремих випадках можуть узгоджуватись сторонами. Якщо протягом строку придатності Товар виявиться дефектним або таким, що не відповідає умовам цього Договору, Учасник-переможець зобов’язаний замінити дефектний Товар.

4. Форма випуску, дозування, вміст упаковки повинні відповідати таким, що вказані в медико- технічній Специфікації.

5. Учасник-переможець гарантує якість Товарів, що постачаються. Товар, що постачається, повинен відповідати рівню технологій і стандартів, існуючих в країні виробника на аналогічні товари, нормам і стандартам, законодавчо встановленим на території України.

6. Під час зберігання і транспортування Товару до місця поставки Учасник-переможець повинен дотримуватись необхідного для даного Товару температурного режиму. Інформація про необхідний температурний режим повинна бути нанесена на упаковку. Доставка товару здійснюється транспортом постачальника.

7. Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі відповідають встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам чинного законодавства (державним стандартам (технічним умовам)), які передбачають застосування заходів із захисту довкілля.

8. Всі витрати, пов’язані із заміною Товару неналежної якості несе Учасник-переможець. Пакування, у якому відвантажується Товар, та умови транспортування Товару повинні відповідати характеру Товару. Учасник-переможець забезпечує цілісність Товару, збереження його якості під час перевезення від місця відвантаження до місця поставки Товару.

9. Термін придатності товару на момент поставки повинен бути не менше 80% від загального, встановленого інструкцією виробника, про що надати гарантійний лист виробника або заявника державної реєстрації (уповноваженого представника, представництва, філії виробника, якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України). Якщо гарантійний лист видається не виробником або заявником, у складі тендерної пропозиції учасник повинен надати документи, що підтверджують повноваження представника, представництва, філії виробника. Гарантійний лист повинен включати номер процедури закупівлі в електронній системі закупівель, повне найменування замовника згідно з оголошенням, повне найменування учасника та кількість. Дана вимога стосується позицій кількість яких дорівнює або більша 100 упаковок/пачок/флаконів/пляшок/пакетів.

10. Лікарські засоби знаходяться в належному стані в своїх не відкритих та не пошкоджених  пакуваннях. Документ, який підтверджує належні умови зберігання та транспортування, згідно інструкції застосування (надати гарантійний лист в довільній формі).

***Примітка:*** *Якщо будь-який із документів не може бути наданий з причин його втрати чинності або зміни форми, назви тощо, учасник надає інший рівнозначний документ або письмове пояснення з зазначенням підстави не надання документа з посиланням на законодавчі акти*