**Додаток 2**

**до тендерної документації**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**Лікарські засоби різні:** Бупівакаїн (Bupivacaine) розчин д/ін. 2.5 мг/мл по 200 мл №1 у пляш; Бупівакаїн (Bupivacaine) розчин 5 мг/мл по №5 в упаковці; Магнію сульфат 250мг/мл по 5мл №10 в амп. (Magnesium sulfate); Парацетамол (Paracetamol) розчин д/інф. 10 мг/мл по 100 мл у пляш.; Парацетамол 10 мг/мл 20 мл (Paracetamol) розчин для інфузій; Транексамова кислота (Tranexamic acid) розчин д/ін. 100 мг/мл по 5 мл №5 в амп.; Флуконазол (Fluconazole) ін’єкції: 2 мг/мл у флаконі по 100 мл; Метамізол натрію (Metamizole sodium) 2мл №10; Цефепім (Cefepime) порошок для р-ну д/ін. по 1000 мг №1 у флак.; Лінезолід (Linezolid) розчин д/інф. 2 мг/мл по 300 мл у конт. полім.

*(показник національного класифікатора України ДК 021:2015 “Єдиний закупівельний словник” – ДК 021:2015:* 33600000-6 - Фармацевтична продукція*)*

**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 чиним законодавством лист-пояснення про ненадання відповідного документа із 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, діючі та допоміжні речовини 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 документ у 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).

**Лот 1 -** **Лікарські засоби різні**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Технічні характеристики** | **Кіль-кість**  | **Од. вим** | **Відповідність (заповнюється учасником), так/ні** |
|  | Бупівакаїн (Bupivacaine) розчин д/ін. 2.5 мг/мл по 200 мл №1 у пляш.Склад *діюча речовина:*bupivacaine; 1 мл розчину містить бупівакаїну гідрохлориду безводного 2,5 мг; *допоміжні речовини:* натрію хлорид; вода для ін’єкцій. | **96** | **фл** |  |
|  | Бупівакаїн (Bupivacaine) розчин 5 мг/мл по №5 в упаковціСклад *діюча речовина:* бупівакаїн*;* 1 мл розчину містить бупівакаїну гідрохлориду безводного 5 мг; ампула по 5 мл ; *допоміжні речовини:* глюкози моногідрат, вода для ін’єкцій. Для спінальної анестезії. | **50** | **уп** |  |
|  | **Магнію сульфат 250мг/мл по 5мл №10 в амп. (Magnesium sulfate)**Склад *діюча речовина:* magnesium sulfate heptahydrate; 1 мл розчину містить магнію сульфату гептагідрату 250 мг; *допоміжні речовини:* натрію гідроксид, кислота хлористоводнева розведена, вода для ін’єкцій. Лікарська форма: Розчин для ін’єкцій. Упаковка: По 5 мл в ампулах по № 10. | **800** | **уп** |  |
|  | Парацетамол (Paracetamol) розчин д/інф. 10 мг/мл по 100 мл у пляш.Склад *діюча речовина:* парацетамол; 1 мл розчину містить парацетамолу 10 мг; *допоміжні речовини:* кислота лимонна, моногідрат; натрію цитрат; сорбіт (Е 420); натрію сульфіт безводний (Е 221); вода для ін’єкцій. | **4200** | **фл** |  |
|  | **Парацетамол 10 мг/мл 20 мл (Paracetamol) розчин для інфузій**Склад *діюча речовина:* парацетамол; 1 мл розчину містить парацетамолу 10 мг; *допоміжні речовини:* кислота лимонна, моногідрат; натрію цитрат; сорбіт (Е 420); натрію сульфіт безводний (Е 221); вода для ін’єкцій. | **50** | **фл** |  |
|  | Транексамова кислота (Tranexamic acid) розчин д/ін. 100 мг/мл по 5 мл №5 в амп.Склад *діюча речовина:* транексамова кислота;1 мл розчину містить транексамової кислоти 100 мг; *допоміжна речовина:* вода для ін’єкцій. | **500** | **уп** |  |
|  | **Флуконазол (Fluconazole) ін’єкції: 2 мг/мл у флаконі по 100 мл**Склад *діюча речовина:* флуконазол; 100 мл розчину містить флуконазолу 200 мг; *допоміжні речовини:*натрію хлорид, вода для ін’єкцій. Флакон по 100 мл. | **550** | **фл** |  |
|  | **Метамізол натрію (Metamizole sodium) 2мл №10***Склад : діюча речовина:*metamizolesodium; 1 мл розчину містить метамізолу натрію 500 мг; *допоміжні речовини:*натрію сульфіт безводний (Е 221), натрію формальдегід сульфоксилатдигідрат, кислота хлористоводнева розведена, вода для ін’єкцій. Лікарська форма: Розчин для ін’єкцій.Упаковка: По 2 мл в ампулах № 10 у коробці; | **1600** | **уп** |  |
|  | Цефепім (Cefepime) порошок для р-ну д/ін. по 1000 мг №1 у флак.*діюча речовина:*cefepime; 1 флакон містить цефепіму гідрохлориду еквівалентно цефепіму 1000 мг; *допоміжна речовина:* L-аргінін. | **600** | **фл** |  |
|  | Лінезолід (Linezolid) розчин д/інф. 2 мг/мл по 300 мл у конт. полім.*діюча речовина:* лінезолід; 1 мл розчину містить 2 мг лінезоліду (у перерахунку на 100 % речовину); *допоміжні речовини:* натрію цитрат, кислота лимонна безводна, глюкоза моногідрат, натрію гідроксид\*, кислота хлористоводнева\*, вода для ін’єкцій. | **30** | **фл** |  |

**\****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 вимогамзакупівлі та фото аналогу.

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