**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі* Медико-технічні вимоги до предмета закупівлі**

**Код ДК 021:2015- 33600000-6 Фармацевтична продукція**

**(Amiodarone, Theophylline, Diclofenac, Dexamethasone, Drotaverine, Lidocaine, Furosemide, Digoxin, Hydrocortisone, Dopamine, Ethanol, Chlorhexidine, Loratadine, Activated charcoa, Carbamazepine, Bisoprolol, Povidone-iodine, Amoxicillin + Clavulanic acid, Cyanocobalamin, Levofloxacin, Cefepime, Omeprazole, Ondansetron, Prednisolone)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Міжнародна непатентована назва** | **Торгова назва,**  **форма випуску, дозування** | **Одиниця**  **виміру** | **Кількість** |
| 1 | Amiodarone | АРИТМІЛ  розчин для ін'єкцій, 50мг/мл, 3 мл. №5 | упаковка | 20 |
| 2 | Theophylline | ЕУФІЛІН  розчин для ін'єкцій, 20мг/мл 5мл №10 | упаковка | 200 |
| 3 | Diclofenac | ДИКЛОФЕНАК  розчин для ін'єкцій, 25мг/мл 3мл №10 | упаковка | 50 |
| 4 | Dexamethasone | ДЕКСАМЕТАЗОН розчин для ін'єкцій, 4мг/мл 1мл №10 | упаковка | 400 |
| 5 | Drotaverine | ДРОТАВЕРИН розчин для ін'єкцій, 20мг/мл 2мл №5 | упаковка | 200 |
| 6 | Lidocaine | ЛІДОКАЇН розчин для ін'єкцій, 20мг/мл 2мл №10 | упаковка | 10 |
| 7 | Furosemide | ФУРОСЕМІД розчин для ін'єкцій, 10мг/мл 2мл №10 | упаковка | 100 |
| 8 | Digoxin | ДИГОКСИН розчин для ін'єкцій, 0,25 мг/мл, по 1 мл в ампулі №10 | упаковка | 20 |
| 9 | Hydrocortisone | ГІДРОКОРТИЗОНУ АЦЕТАТ суспензія для ін'єкцій 2,5 % по 2 мл в ампулі №10 | упаковка | 2 |
| 10 | Dopamine | ДОФАМІН концентрат для приготування розчину для інфузій, 40мг/мл 5мл №10 | упаковка | 3 |
| 11 | Ethanol | СЕПТАВІОЛ ПЛЮС 96 % розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100мл. | упаковка | 700 |
| 12 | Chlorhexidine | ХЛОРГЕКСИДИН розчин для зовнішнього застосування 0,05 %; по 100 мл | упаковка | 100 |
| 13 | Loratadine | ЛОРАТАДИН таблетки по 10мг №10 | упаковка | 5 |
| 14 | Activated charcoa | ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ таблетки по 0,25 г №10 | упаковка | 20 |
| 15 | Carbamazepine | КАРБАМАЗЕПІН таблетки по 200мг №50 | упаковка | 1 |
| 16 | Bisoprolol | БІСОПРОЛОЛ таблетки по 10 мг №30 | упаковка | 7 |
| 17 | Povidone-iodine | БЕТАЙОД розчин нашкірний, 100 мг/мл по 1000 мл у флаконі №1 | упаковка | 7 |
| 18 | Amoxicillin + Clavulanic acid | МЕДОКЛАВ порошок для розчину для ін’єкцій або інфузій 1 г/ 0,2 г у флаконі №10 | упаковка | 100 |
| 19 | Cyanocobalamin | ЦІАНОКОБАЛАМІН (ВІТАМІН В12) розчин для ін'єкцій, 0,2мг/мл 1мл №10 | упаковка | 10 |
| 20 | Levofloxacin | ЛЕВОФЛОКСАЦИН розчин для інфузій, 500 мг/100 мл, по 100 мл у контейнері №1 | упаковка | 500 |
| 21 | Cefepime | ЦЕФЕПІМ порошок для розчину для ін`єкцій, по 1000мг №1 | упаковка | 270 |
| 22 | Omeprazole | ОМЕПРАЗОЛ порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг у флаконах, по 1 у коробці | упаковка | 500 |
| 23 | Ondansetron | ОНДАНСЕТРОН розчин для ін'єкцій, 2мг/мл по 2мл.№5 | упаковка | 40 |
| 24 | Prednisolone | ПРЕДНІЗОЛОН розчин для ін'єкцій, 30мг/мл 1мл №5 | упаковка | 4 |

***До всіх посилань на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника - застосовується вираз «або еквівалент».***

**Предмет закупівлі повинен відповідати наступним технічним вимогам:**

1. Лікарські засоби повинні бути зареєстровані в Україні.
2. Залишковий термін придатності кожного лікарського засобу на момент його постачання до місця поставки повинен складати не менше 75% або 12 місяців. Поставка з меншим терміном придатності за згодою сторін.

3. Міжнародна назва, дозування, форма випуску лікарських засобів повинні відповідати таким, що вказані в медико - технічних вимогах.

4. Упаковки лікарських засобів мають відповідати тим, що зареєстровані в Державному фармакологічному центрі МОЗ України, не повинні бути пошкоджені, розкриті, неукомплектовані чи недоукомплектовані, з обов’язковою наявністю інструкції щодо використання препарату українською мовою, затвердженої Державним фармакологічним центром МОЗ України – надати гарантійний лист Учасника.

5. При формуванні ціни Учасник повинен керуватися вимогами постанов Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. № 955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби», від 03 квітня 2019 року № 426 «Про референтне ціноутворення на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти», від 09 листопада 2016 року № 862 «Про державне регулювання цін на лікарські засоби», від 20 березня 2020 р. № 224 «Про затвердження переліку товарів (у тому числі лікарських засобів, медичних виробів та/або медичного обладнання), необхідних для виконання заходів, спрямованих на запобігання виникненню і поширенню, локалізацію та ліквідацію спалахів, епідемій та пандемій гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2, операції з ввезення яких на митну територію України та/або операції з постачання яких на митній території України звільняються від оподаткування податком на додану вартість та які звільняються від сплати ввізного мита», наказу Міністерства охорони здоров’я України від 05.10.2022р. № 1809 «Про референтне ціноутворення на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 19 жовтня 2022 р. за №1271/38607, наказу Міністерства охорони здоров’я України від 28.02.2023 №408 «Про затвердження Реєстру відомостей щодо граничних оптово-відпускних цін на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти та підлягають референтному ціноутворенню, станом на 01 лютого 2023 року» та інших нормативно-правових актів, що регулюють сферу діяльності щодо формування ціни на лікарські засоби.

6. При постачанні товару кожен лікарський засіб повинен супроводжуватись сертифікатом якості.

7. Учасник у складі своєї пропозиції повинен надати наступні документи:

7.1. Копію ліцензії на право займатися відповідною діяльністю або лист з інформацією про параметри пошуку ліцензії в Ліцензійному реєстрі Держлікслужби України»;

7.2. Довідку в довільній формі, в якій зазначається інформація стосовно того, що технічні, якісні характеристики предмета закупівлі передбачають застосування заходів із захисту довкілля.

8. У зв’язку з проведенням процедури закупівлі в умовах воєнного стану в Україні, з метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання товару, а також зменшення ризиків його непоставки, Учасник у складі своєї пропозиції повинен надати оригінал гарантійних листів виробника (представництва, філії виробника), яким підтверджується можливість поставки запропонованого товару, який є предметом закупівлі цих торгів у кількості, зі строками придатності та в терміни поставки, визначені цією тендерною документацією та тендерною пропозицією учасника торгів, на препарати під порядковими номерами: 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10, 13, 15, 19, 22.