**ДОДАТОК 2**

**до тендерної документації**

**Технічні, якісні та кількісні вимоги до предмета закупівлі:**

Лікарські засоби (Антибіотики)

за кодом ДК 021:2015:33600000-6 «Фармацевтична продукція»

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування** | **Міжнародна непатентована назва** | **Кількість** | **Од. вим.** |
|  | Амоксил-К пор д/ін 1,2г фл КМП | Amoxicillin and beta-lactamase inhibitor | 400 | фл |
|  | Бензилпеніцилін пор д/ін 500 000 ОД фл №1 | Benzylpenicillin | 60 | фл |
|  | Левофлоксацин р-н інф 500 мг/100 мл | Levofloxacin | 3000 | фл |
|  | Мепенам пор д/ін 1г фл №1 | Meropenem | 200 | фл |
|  | Цефазолін пор д/ін 1000 мг фл №10 | Cefazolin | 400 | фл |
|  | Цефепім порошок д/ін 1г фл №1 | Cefepime | 800 | фл |
|  | Цефтазидим порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г №10 | Ceftazidime | 600 | фл |
|  | Цефтріаксон 1г пор д/п ін р-ну фл №10 | Ceftriaxone | 5550 | фл |
|  | Азицин табл в/о 500мг №3 | Azithromycin | 100 | уп |
|  | Лінезолідин інф р-н 2мг/мл 300мл №1 | Linezolid | 60 | фл |
|  | Мофлакса р-н д/інф 400мг/250мл | Moxifloxacin | 250 | фл |
|  | Мофлакса табл в/о 400мг №5 | Moxifloxacin | 50 | уп |
|  | Ванкоміцин ліоф д/р-ну д/інф 1000мг №1 | Vancomycin | 200 | фл |

*Примітка: у разі, якщо у даних технічних вимогах містяться посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент"*

**Загальні технічні вимоги до предмету закупівлі:**

1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.
2. Довідка в довільній формі в якій учасник торгів зазначає детальний опис товару за наступним взірцем:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Назва товару | Виробник, країна походження | Реєстраційне посвідчення і (№) |
|  |  |  |  |

**3.** Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування препаратів лікарських: надати у склад тендерної пропозиції документи про підтвердження (копії договорів оренди або зберігання та перевезення або послуг по транспортуванню) наявність в учасника власних або орендованих складових приміщень та транспорту для забезпечення умов зберігання "холодовий ланцюг".

**4.** Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України (при поставці надаються завірені належним чином копії реєстраційних посвідчень на вимогу Замовника), про це надається гарантійний лист.

**5.** Термін придатності лікарських засобів на момент поставки повинен складати не менше 80% від загального терміну придатності з дня завезення їх на склад Замовника, поставка товару з меншим терміном придатності за згодою сторін, про що надати гарантійний лист.

Вимоги (додаткові вимоги) до учасників:

Враховуючи особливість діяльності та статусу замовника торгів

1. Доставка замовленої продукції проводиться малими партіями за адресою замовника торгів (передання в руки уповноваженій особі закладу) спеціально обладнаним транспортом Постачальника з дотриманням санітарно-гігієнічних умов зберігання.
2. Постачання замовленої продукції (препаратів) здійснюється протягом 2 календарних днів від часу надходження заявки постачальнику засобами міського телефонного (факсимільного) зв’язку.

**6.** Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати довідку про технічні, якісні та інші характеристики складену у довільній формі (за власним підписом і печаткою), що повинна містити вичерпні відомості щодо технічних, якісних та іншим вимог до предмета закупівлі, встановленим замовником.

**7.** Еквівалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні даної тендерної документації конкурсних торгів є лікарський засіб якість, діюча речовина препарату (міжнародна назва), дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів. Запропонований препарат повинен відповідати всім наведеним вимогам та бути біодоступним та біоеквівалентним в порівнянні з лікарським засобом, що є предметом закупівлі.

**8.** Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати завірену копію ліцензії на право торгівлі лікарськими препаратами або ліцензії на виробництво лікарських засобів, якщо учасник є виробником запропонованого товару, за її відсутності письмове пояснення причин відсутності ліцензії, що повинно містити посилання на нормативні акти або копію роз'яснення державних органів або витяг про внесення запису до Ліцензійного реєстру на право здійснення відповідної виду господарської діяльності.

**9.** З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає документація, учасник повинен надати гарантії можливості поставки предмета закупівлі у кількості, якості, з термінами придатності, що визначені цією тендерною документацію та тендерною пропозицією учасника торгів. У якості таких гарантій учасник надає: оригінал гарантійного листа виробника(ів) чи заявника(ів) (представника, представництва, філії виробника чи заявника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки предмета закупівлі у кількості, відповідної якості та з відповідними термінами придатності, строками поставки, визначеними цією тендерною документацію та тендерною пропозицією учасника торгів. Якщо гарантійний лист видається не виробником чи заявником, у складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати копії документів, що підтверджують повноваження представника, представництва, філії виробника. Гарантійний лист повинен включати: назву замовника, назву учасника, назву предмету закупівлі згідно оголошення, номер закупівлі у системі PROZORRO.