**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

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

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

**Код за Єдиним закупівельним словником ДК021:2015:33600000-6 «Фармацевтична продукція»**

|  |  |
| --- | --- |
| Назва предмета закупівлі | **Фармацевтична продукція** |
| Код ДК 021:2015 | 33600000-6 |
| Назва товару номенклатурної позиції предмета закупівлі та код товару, визначеного згідно з Єдиним закупівельним словником, що найбільше відповідає назві номенклатурної позиції предмета закупівлі | Р-н Лідокаїну 2%-2,0,Р-н Парацетамолу 10%-100,0, Дексаметазон 4 мг/мл-1,0,Преднізалон 30 мг/мл-1,0,Вугілля активоване, Натрію тіосульфат 300 мг/мл, Карбомазепін 100 мг, Магнію сульфат 250 мг/мл-5,0, Мідазолам 1 мг/мл, Цефтазидим 250 мг, Меропенем 1,0, Піперацилін+Тазобактан 4 гр+500 мг, Левофлоксацин 5 мг/мл-100,0, Амікацин 1,0, Цефотаксим 1,0, Метронідазол 500 мг/мл-100,0, Азитроміцин 500 мг, Гепарин-натрій 5000МО/мл-5,0, Декстран 70 6%-250,0, Маніт 15%-200, Фуросемід 10 мг/мл-2,0, Спіринолактон 50 мг, Омепразол 40 мг, Бісопролол 5 мг,Еналапріл 10 мг, Дофамін 40 мг/мл-5,0, Нітрогліцерин 500 мг, Дигоксин 0,25 мг/мл-1,0, Кордіамін 250 мг/мл, Корглікон 0,6 мг/мл, Аспаркам 10,0, Кофеїн 20 мг/мл,Еуфілін 2%-5,0,Тіатріазолін 2,5%-4,0, Прегабалін 75 мг, Метаклопромід 5 мг/мл-2,0, Ондансетрон 2 мг/мл-2,0, Лоперамід 2 мг, Галоперідол 5 мг-1,0, Галоперідол 2 мг, Амітриптилін 10 мг/мл, Хлоргексидин 5%-100,0,Повідон йод 10%-500,0, Йод спиртовий р-н 5%, Брильянтовий зелений спиртовий р-н, Натрію хлорид 0,9%-100,0,Натрію хлорид 0,9%-200,0, Глюкоза 40%, Глюкоза 5%-200,0,Натрію гідрокарбонат 4%-100,0,Р-н Рінгера -200,0,Р-н Рінгера лактат-200,0, Амінокапронова к-та-100,0,Реополіглюкін-200,0,Ксилат-200,0, Реосорбілакт-200,0, Р-н Аміаку 10%-40,0, Диклофенак 25 мг/мл-3,0, Дротаверин 20 мг/мл-2,0, Каптоприл 25 мг, Папаверин 20 мг/мл-2,0, Платифілін 2 мг/мл-1,0,Метамізол натрію 500 мг/мл-2,0, Димедрол 1%-1,0, Епінефрин 0,18%-1,0, Лоратадин 10 мг, Кальцію глюконат 100 мг/мл-10,0, Етамзилат 12,5%-2,0, Бісакодил 5 мг |
| Загальна кількість поставки товару | *22200 штук* |
| Місце поставки товару | місце поставки – 16100, Чернігівська обл., cмт. Сосниця вул. Якова Скидана, 5/3; |
| Строк поставки товару | до 31.12. 2024 року включно |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування товару | Міжнародна непатентована назва | Одиниця виміру | Кіль- кість |
| 1 | Р-н Лідокаїну 2%-2,0 | Lidocaine | амп | 5000 |
| 2 | Р-н Парацетамолу 10%-100,0 | Paracetamol | фл | 50 |
| 3 | Дексаметазон 4 мг/мл-1,0 | Dexamethasone | амп | 1500 |
| 4 | Преднізалон 30 мг/мл-1,0 | Prednisolone | амп | 150 |
| 5 | Вугілля активоване | Medicinal charcoal | таб | 500 |
| 6 | Натрію тіосульфат 300 мг/мл | Thiosulfate | амп | 150 |
| 7 | Карбомазепін 100 мг | Carbamazepine | таб | 50 |
| 8 | Магнію сульфат 250 мг/мл-5,0 | Magnesium sulfate | амп | 1500 |
| 9 | Мідазолам 1 мг/мл | Midazolam | амп | 50 |
| 10 | Цефтазидим 250 мг | Ceftazidime | фл | 1500 |
| 11 | Меропенем 1,0 | Meropenem | фл | 150 |
| 12 | Піперацилін+Тазобактан 4 гр+500 мг | Piperacillin and enzyme inhibitor | фл | 50 |
| 13 | Левофлоксацин 5 мг/мл-100,0 | Levofloxacin | фл | 100 |
| 14 | Амікацин 1,0 | Amikacin | фл | 250 |
| 15 | Цефотаксим 1,0 | Cefotaxime | фл | 250 |
| 16 | Метронідазол 500 мг/мл-100,0 | Metronidazole | фл | 200 |
| 17 | Азитроміцин 500 мг | Azithromycin | фл | 100 |
| 18 | Гепарин-натрій 5000МО/мл-5,0 | Heparin | фл | 10 |
| 19 | Декстран 70 6%-250,0 | Dextran | фл | 50 |
| 20 | Маніт 15%-200 | Mannitol | фл | 25 |
| 21 | Фуросемід 10 мг/мл-2,0 | Furosemide | амп | 500 |
| 22 | Спіринолактон 50 мг | Spironolactone | таб | 50 |
| 23 | Омепразол 40 мг | Omeprazole | амп | 150 |
| 24 | Бісопролол 5 мг | Bisoprolol | таб | 100 |
| 25 | Еналапріл 10 мг | Enalapril | таб | 100 |
| 26 | Дофамін 40 мг/мл-5,0 | Dopamine | амп | 25 |
| 27 | Нітрогліцерин 500 мг | Glyceryl trinitrate | таб | 50 |
| 28 | Дигоксин 0,25 мг/мл-1,0 | Digoxin | амп | 500 |
| 29 | Кордіамін 250 мг/мл | Nikethamide | амп | 50 |
| 30 | Корглікон 0,6 мг/мл | Corglycon | амп | 400 |
| 31 | Аспаркам 10,0 | Magnesium (different salts in combination) | амп | 500 |
| 32 | Кофеїн 20 мг/мл | Caffeine and sodium benzoate | амп | 50 |
| 33 | Еуфілін 2%-5,0 | Theophylline | амп | 800 |
| 34 | Тіатріазолін 2,5%-4,0 | Tiazotic acid | амп | 100 |
| 35 | Прегабалін 75 мг | Pregabalin | таб | 300 |
| 36 | Метаклопромід 5 мг/мл-2,0 | Metoclopramide | амп | 300 |
| 37 | Ондансетрон 2 мг/мл-2,0 | Ondansetron | амп | 100 |
| 38 | Лоперамід 2 мг | Loperamide | таб | 100 |
| 39 | Галоперідол 5 мг-1,0 | Haloperidol | амп | 10 |
| 40 | Галоперідол 2 мг | Haloperidol | таб | 50 |
| 41 | Амітриптилін 10 мг/мл | Amitriptyline | амп | 10 |
| 42 | Хлоргексидин 5%-100,0 | Chlorhexidine | фл | 50 |
| 43 | Повідон йод 10%-500,0 | Povidone-iodine | фл | 50 |
| 44 | Йод спиртовий р-н 5% | Iodine | фл | 50 |
| 45 | Брильянтовий зелений спиртовий р-н | Viride Nitens | фл | 50 |
| 46 | Натрію хлорид 0,9%-100,0 | Sodium chloride | фл | 1800 |
| 47 | Натрію хлорид 0,9%-200,0 | Sodium chloride | фл | 750 |
| 48 | Глюкоза 40% | Glucose | амп | 100 |
| 49 | Глюкоза 5%-200,0 | Glucose | фл | 250 |
| 50 | Натрію гідрокарбонат 4%-100,0 | Sodium bicarbonate | фл | 50 |
| 51 | Р-н Рінгера -200,0 | Solutio Ringert | фл | 100 |
| 52 | Р-н Рінгера лактат-200,0 | Ringer's lactate solutio | фл | 100 |
| 53 | Амінокапронова к-та-100,0 | Aminocaproic acid | фл | 15 |
| 54 | Реополіглюкін-200,0 | Reopoligcycin | фл | 5 |
| 55 | Ксилат-200,0 | Xylat | фл | 5 |
| 56 | Реосорбілакт-200,0 | Reocorbilact | фл | 50 |
| 57 | Р-н Аміаку 10%-40,0 | Ammonia | фл | 5 |
| 58 | Диклофенак 25 мг/мл-3,0 | Diclofenac | амп | 500 |
| 59 | Дротаверин 20 мг/мл-2,0 | Drotaverine | амп | 100 |
| 60 | Каптоприл 25 мг | Сaptopril | таб | 50 |
| 61 | Папаверин 20 мг/мл-2,0 | Papaverine | амп | 500 |
| 62 | Платифілін 2 мг/мл-1,0 | Platyphylline hydrotartrat | амп | 300 |
| 63 | Метамізол натрію 500 мг/мл-2,0 | Metamizole sodium | амп | 500 |
| 64 | Димедрол 1%-1,0 | Diphenhydramine | амп | 500 |
| 65 | Епінефрин 0,18%-1,0 | Epinephrine | амп | 15 |
| 66 | Лоратадин 10 мг | Loratadine | таб | 250 |
| 67 | Кальцію глюконат 100 мг/мл-10,0 | Calcium gluconate | амп | 50 |
| 68 | Етамзилат 12,5%-2,0 | Etamsylate | амп | 25 |
| 69 | Бісакодил 5 мг | Bisacodyl | таб | 100 |

Замовник самостійно визначає необхідні технічні характеристики предмета закупівлі з огляду на специфіку предмета закупівлі, керуючись принципами здійснення закупівель та з дотриманням законодавства.

Технічні специфікації не повинні містити посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва. У разі якщо таке посилання є необхідним, воно **повинно бути обґрунтованим та містити вираз «або еквівалент».**

*Приклад вимоги в Додатку 2 на виконання даної норми: «У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».*

Технічна специфікація повинна містити опис усіх необхідних характеристик товарів, робіт або послуг, що закуповуються, у тому числі їх технічні, функціональні та якісні характеристики.

У разі якщо вичерпний опис характеристик скласти неможливо, технічні специфікації можуть містити посилання на стандартні характеристики, технічні регламенти та умови, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язані з товарами, роботами чи послугами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними, європейськими стандартами, іншими спільними технічними європейськими нормами, іншими технічними еталонними системами, визнаними європейськими органами зі стандартизації або національними стандартами, нормами та правилами. **До кожного посилання повинен додаватися вираз «або еквівалент».**

*Приклад вимоги в Додатку 2 на виконання даної норми: «У місцях, де технічна специфікація містить посилання на стандартні характеристики, технічні регламенти та умови, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язані з товарами, роботами чи послугами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними, європейськими стандартами, іншими спільними технічними європейськими нормами, іншими технічними еталонними системами, визнаними європейськими органами зі стандартизації або національними стандартами, нормами та правилами, біля кожного такого посилання вважати вираз «або еквівалент».* ***Таким чином, вважається, що до кожного посилання додається вираз «або еквівалент».***

***«****Якщо Учасником пропонується еквівалент товару до того, що вимагається Замовником, додатково у складі тендерної пропозиції Учасник надає таблицю, складену в довільні формі, яка у порівняльному вигляді містить відомості щодо основних технічних та якісних характеристик товару, що вимагається Замовником до основних технічних та якісних характеристик еквівалентного товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквівалента товару має відповідати якості, що заявлена в технічній специфікації Замовника. Таблиця повинна містити точну назву товару, яка пропонується учасником. У випадку, якщо учасником буде зазначено назву товару, яка буде містити словосполучення «або еквівалент» (наприклад, автомобіль Renault Duster, або еквівалент), тендерна пропозиція такого учасника вважається як така, що не відповідає умовам технічної специфікації****»****.*

У разі, якщо замовник вимагає маркування, протоколи випробувань та сертифікати повинні бути видані органами з оцінки відповідності, компетентність яких підтверджена шляхом акредитації або іншим способом, визначеним законодавством.

У разі, якщо учасник не має відповідних маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, у разі встановлення вимог щодо надання учасником маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, і не має можливості отримати їх до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій із причин, від нього не залежних, він може подати технічний паспорт на підтвердження відповідності тим же об’єктивним критеріям. Замовник зобов’язаний розглянути технічний паспорт і визначити, чи справді він підтверджує відповідність установленим вимогам, із обґрунтуванням свого рішення.

Якщо замовник посилається в тендерній документації на конкретні маркування, протокол випробувань чи сертифікат, він зобов’язаний прийняти маркування, протоколи випробувань чи сертифікати, що підтверджують відповідність еквівалентним вимогам та видані органами з оцінки відповідності, компетентність яких підтверджена шляхом акредитації або іншим способом, визначеним законодавством.

Обґрунтування необхідності закупівлі даного виду товару — замовник здійснює закупівлю даного виду товару, оскільки вони за своїми якісними та технічними характеристиками найбільше відповідають потребам та вимогам замовника.

**Обґрунтування необхідності посилання на конкретну торгову марку (виробника, тощо) — замовник здійснює закупівлю товару із встановленням посилань на торгову назву конкретного виробника, оскільки таке посилання є необхідними для здійснення закупівлі товару, який за своїми якісними та медико-технічними характеристиками найбільше відповідатиме вимогам та потребам замовника. Тому для дотримання принципів Закону, а саме максимальної економії, ефективності та пропорційності, замовником було прийнято рішення провести закупівлю саме даного товару.**

**Приклад вимоги в Додатку 2 для закупівлі товару:**

Для підтвердження відповідності тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам щодо предмета закупівлі, учасник у складі тендерної пропозиції надає:

* технічну специфікацію, складена учасником згідно з ***Таблицею 1***
* гарантійні листи від офіційного імпортера.

***Таблиця 1***

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *№ з/п* | *Найменування товару* | *Од. виміру* | *Кількість* | *Технічні характеристики товару* | *Виробник товару\** | *Країна походження товару\*\** |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5* | *6* | *7* |
|  |  |  |  |  |  |  |

*\* Зазначається учасником найменування виробника із зазначенням організаційно-правової форми (товариство з обмеженою відповідальністю, приватне підприємство тощо).*

*\*\* Країною походження товару вважається країна, у якій товар був повністю вироблений або підданий достатній переробці відповідно до критеріїв, встановлених Митним кодексом України.*

|  |
| --- |
|  |