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

***Таблиця 1***

**Вимоги до предмета закупівлі, які встановлює Замовник:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | МНН | Найменування | Одиниця виміру\* | Кількість,  од. |
| 1 | Clomipramine | Клофраніл таблетки, в/плів. обол. по 25 мг №50 (10х5) у стрип | Уп. | 2 |
| 2 | Edoxaban | Едоксакорд таблетки, в/плів. обол. по 60 мг №30 (10х3) | Уп. | 3 |
| 3 | Edoxaban | Едоксакорд таблетки, в/плів. обол. по 30 мг №30 (10х3) | Уп. | 2 |
| 4 | Lornoxicam | Лорнадо таблетки, в/плів. обол. по 8 мг №10 | Уп. | 6 |
| 5 | Lornoxicam | Ксефокам порошок для р-ну д/ін. по 8 мг №5 у флак. | Уп | 4 |
| 6 | Dexketoprofen | Кейвер розчин д/ін. 50 мг/2 мл по 2 мл №10 (5х2) в амп. | Уп. | 5 |
| 7 | Dexketoprofen | Кейвер таблетки, в/плів. обол. по 25 мг №30 (10х3) | Уп. | 5 |
| 8 | nimesulide | Німід таблетки по 100 мг №100 (10х10) | Уп. | 4 |
| 9 | nimesulide | Німесил гранули д/ор. сусп. 100 мг/2 г по 2 г №30 (3х10) у пак. | Уп. | 5 |
| 10 | Paracetamol, combinations excl. Psycholeptics | Солпадеїн актив таблетки, в/о №12 | Уп. | 2 |
| 11 | Paracetamol, combinations excl. Psycholeptics | Солпадеїн актив таблетки шип. №12 (4х3) у стрип. | Уп. | 10 |
| 12 | Meloxicam | Ревмоксикам розчин д/ін. 1 % по 1.5 мл №5 в амп. | Уп. | 6 |
| 13 | Meloxicam | Ревмоксикам таблетки по 15 мг №20 (10х2) | Уп | 4 |
| 14 | Meloxicam | Ревмоксикам супозиторії рект. по 15 мг №5 | Уп. | 6 |
| 15 | Meloxicam | Моваліс таблетки по 7.5 мг №20 (10х2) | Уп. | 3 |
| 16 | Metamizole sodium, combinations with psycholeptics | Темпалгін таблетки, в/о №20 (10х2) | Уп. | 10 |
| 17 | Aceclofenac | Діклотол таблетки, в/о по 100 мг №100 (10х10) . | Уп. | 3 |
| 18 | Diclofenac, combinations | Фламідез таблетки, в/плів. обол. №30 (10х3) | Уп. | 6 |
| 19 | Ibuprofen | Нурофєн для дітей суспензія ор. зі смак. полун. 100 мг/5 мл по 100 мл у флак. | флакон | 10 |
| 20 | Ibuprofen | Нурофєн для дітей форте суспензія ор. зі смак. полун. 200 мг/5 мл по 100 мл у флак. | флакон | 10 |
| 21 | Paracetamol, combinations excl. Psycholeptics | Ефералган розчин ор. 3 % по 90 мл у флак. | флакон | 10 |
| 22 | Paracetamol, combinations excl. Psycholeptics | Ефералган супозиторії рект. по 150 мг №10 (5х2) | Уп. | 4 |
| 23 | Paracetamol, combinations excl. Psycholeptics | Ефералган супозиторії рект. по 80 мг №10 (5х2) | Уп. | 4 |
| 24 | Metamizole sodium, combinations excl. Psycholeptics | Анальдим супозиторії рект. по 250 мг/20 мг №10 (5х2) | Уп. | 4 |
| 25 | Metamizole sodium, combinations excl. Psycholeptics | Анальдим супозиторії рект. по 100 мг/10 мг №10 (5х2) | Уп. | 4 |
| 26 | Etoricoxib | Форсанек таблетки, в/плів. обол. по 60 мг №28 (7 Х4) | Уп. | 3 |
| 27 | Etoricoxib | Форсанек таблетки, в/плів. обол. 90 мг №28 (7 Х4) | Уп. | 3 |
| 28 | Etoricoxib | Форсанек таблетки, в/плів. обол. 120 мг №28 (7 Х4) | Уп. | 3 |
| 29 | Zolmitriptan | Золмігрен таблетки, в/плів. обол. по 2.5 мг №10 | Уп. | 3 |
| 30 | Zolmitriptan | Золмігрен таблетки, в/плів. обол. по 2.5 мг №2 | Уп. | 2 |
| 31 | Zolmitriptan | Рапіміг таблетки, дисперг. в рот. порож. по 2.5 мг №6 | Уп. | 2 |
| 32 | Zolmitriptan | Рапіміг таблетки, дисперг. в рот. порож. по 5 мг №6 | Уп. | 2 |
| 33 | Diclofenac, combinations | Фаніган таблетки №100 (10х10) | Уп. | 5 |
| 34 | tizanidine | Сирдалуд таблетки по 2 мг №30 (10х3) | Уп. | 4 |
| 35 | tizanidine | Сирдалуд таблетки по 4 мг №30 (10х3) | Уп. | 4 |
| 36 | Montelukast, Thiocolchicoside | Мускомед розчин д/ін. 4 мг/2 мл по 2 мл №6 в амп. | Уп. | 4 |
| 37 | Montelukast, Thiocolchicosideм | Мускомед капсули тв. по 8 мг №20 (10х2) | Уп. | 4 |
| 38 | Tolperisone | Толкімадо таблетки, в/плів. обол. по 150 мг №30 (10х3) | Уп. | 4 |
| 39 | Cyclobenzaprine | Міорикс капсули прол./д., тв. по 30 мг №14 | Уп. | 2 |
| 40 | Tolperisone | Мідокалм таблетки, в/плів. обол. по 150 мг №30 (10х3) | Уп. | 3 |
| 41 | Tolperisone | Мідокалм таблетки, в/плів. обол. по 50 мг №30 (10х3) | Уп. | 3 |
| 42 | Tolperisone | Мідокалм розчин д/ін. по 1 мл №5 в амп. | Уп. | 5 |
| 43 | Lercanidipine | Ванлерк таблетки, в/плів. обол. по 10 мг №30 (10х3) | Уп. | 5 |
| 44 | Lercanidipine | Ванлерк таблетки, в/плів. обол. по 20 мг №30 (10х3) | Уп. | 5 |
| 45 | Atenolol and other antihypertensives | Тонорма табл. в/о контурн. чарунк. уп., пачка №30 | Уп. | 10 |
| 46 | Bisoprolol and amlodipine | Алотендин таблетки по 5 мг/5 мг №30 (10х3) | Уп. | 6 |
| 47 | Carvedilol | Коріол таблетки по 6.25 мг №28 (7х4) | Уп. | 2 |
| 48 | Carvedilol | Коріол таблетки по 12.5 мг №28 (7х4) | Уп. | 2 |
| 49 | Carvedilol | Коріол таблетки по 3.125 мг №28 (7х4) | Уп. | 2 |
| 50 | Carvedilol | Коріол таблетки по 25 мг №28 (14х2) | Уп. | 2 |
| 51 | Ivabradine | Кораксан 5 мг таблетки, в/плів. обол. по 5 мг №56 (14х4) | Уп. | 2 |
| 52 | Lisinopril and amlodipine | Комбіприл-КВ таблетки по 5 мг/10 мг №30 (10х3) | Уп. | 5 |
| 53 | Telmisartan and diuretics | Телміста H 40 таблетки по 40 мг/12.5 мг №28 (7х4) | Уп. | 4 |
| 54 | Telmisartan | Телміста таблетки по 80 мг №28 (7х4) | Уп. | 5 |

**Обов’язкові вимоги до предмета закупівлі:**

**1. Вимоги щодо якості**

**1.1. На момент ввезення та/або постачання лікарських засобів Постачальник має надати** дві завірені належним чином копії сертифікату якості (сертифікату аналізу) серії (-й) лікарського засобу, що видається виробником на лікарські засоби, які постачаються, складений відповідно до вимог, встановлених в Україні.

**2. Первинна упаковка**

Первинна упаковка має зберігати якість, безпечність та стабільність препарату, який вона вміщує.

Упаковка має бути належним чином запечатана та захищена від псування. **Всі компоненти упаковки** мають відповідати **вимогам та** **стандартам**, чинним на території України згідно з законодавством.

Кожна упаковка повинна супроводжуватись інструкцією про застосування лікарського засобу (інструкцією для медичного застосування), викладеною державною (українською) мовою, затвердженою відповідно до чинного законодавства України, а у випадку, коли незареєстрований лікарський засіб може ввозитись на митну територію України в порядку та на умовах, визначених чинним законодавством – кожна упаковка повинна супроводжуватись інструкцією для медичного застосування лікарського засобу, викладеною мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної), затвердженою відповідно до нормативних вимог країни виробництва, з перекладом такої інструкції державною (українською) мовою.

**3. Маркування**

Мовою маркування лікарських засобів, інструкцій про їх застосування є державна (українська) мова, якщо інше не передбачено законом.

Маркування, інструкції про застосування/короткі характеристики лікарських засобів можуть викладатися мовою оригіналу (мовою, відмінною від державної) за умови забезпечення постачальником супроводу кожної упаковки лікарського засобу, що ввозиться, копією засвідченого підписом заявника/виробника або уповноваженого ним представника перекладу тексту маркування та інструкції про застосування/короткої характеристики лікарського засобу на державну (українську) мову.

**4. Термін придатності**

Термін придатності лікарських засобів, які постачаються, має становити не менше **80 відсотків** терміну придатності лікарського засобу, встановленого виробником.

За окремим рішенням центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров’я, у визначених ним випадках термін придатності лікарських засобів, які закуповуються особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров’я, за переліком, затвердженим Кабінетом Міністрів України, та за умови підтвердження цільового призначення ввезення таких лікарських засобів, може бути скорочений.

***У разі необхідності коригування кількості до кратності упаковки сторони мають право зробити це після підписання договору, шляхом укладання додаткової угоди.***

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 повинен додатково підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару у необхідній кількості та відповідної якості, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника, гарантійним листом виробника або представника, або дилера, чи дистриб'ютора (уповноваженого на це виробником, якщо їх відповідні повноваження щодо вчинення правочинів на розповсюдження його продукції поширюються на територію України (надати копію листа, або довіреності, або доручення, чи договору дистрибуції, що підтверджує такі повноваження представника, або дилера, або дистриб'ютора, завірену власною печаткою Учасника (у разі її використання). Надання Учасником договору поставки товару у якості підтвердження повноважень представника, або дилера, або дистриб’ютора буде розцінено як невиконання вимог до предмета закупівлі і призведе до відхилення його тендерної пропозиції.). В гарантійному листі має бути зазначена інформація про номер ID оголошення про закупівлю в електронній системі закупівель, назву предмета закупівлі та назву учасника.

Довідка у довільній формі за підписом керівника учасника або уповноваженої ним особи при можливості забезпечення під час зберігання та транспортування товару температурного режиму «холодовий ланцюг» та надати копії відповідних документів, що підтверджують наявність в учасника власних/або орендованих складських приміщень, обладнання та транспорту для забезпечення даного температурного режиму.

Усі посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, що є предметом закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент". Еквівалентом лікарського засобу в розумінні тендерної документації є лікарський засіб, який співпадає по всім технічним характеристикам з лікарським засобом, що є предметом закупівлі, в тому числі по якості, діючій речовині (міжнародній назві), дозуванню, формі випуску, концентрації, біоеквівалентності.

Не допускається поставка товару службами доставки, кур’єрськими службами, іншим, не призначеним для цього, транспортом тощо.

Невідповідність запропонованого учасником товару встановленим медико -технічним вимогам буде розцінюватися, як невідповідність тендерної пропозиції Учасника умовам тендерної документації.