**Додаток № 2**

до тендерної документації **ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Найменування** | **МНН** | **Один. виміру** | **К-ть** |
| 1 | Вольпроком хроно 500 № 30 | Valproic acid | шт | 10 |
| 2 | Ерідон 1 мг/мл 30,0  | Risperidone | шт | 10 |
| 3 | Тізерцин 25 мг № 50 | Levomepromazine | шт | 5 |
| 4 | Омез 20 мг № 30 | Omeprazole | шт | 3 |
| 5 | Панкреатин 8000 № 50 | **Multienzymes (lipase, protease etc.)** | шт | 3 |
| 6 | Сорбекс № 20  | **Medicinal charcoal** | шт | 3 |
| 7 | Німесил 2 гр № 30 | **Nimesulide** | шт | 2 |
| 8 | Німід 100 мг № 100 | **Nimesulide** | шт | 1 |
| 9 | Аспаркам № 50 | Potassium and magnesium aspartate | шт | 3 |
| 10 | Мазь Доктор Мом 20 гр | Comb drug | шт | 3 |
| 11 | Льодяники Доктор Мом № 20 | Comb drug | шт | 3 |
| 12 | Офлоксацин 0,2 № 10 | **Ofloxacin** | шт | 3 |
| 13 | Ципрофлоксацин 500 мг № 10 | Cipro**floxacin** | шт | 2 |
| 14 | Цедоксим 200 мг №10 | Cefpodoxime | шт | 2 |

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

1. Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент», який включений до Переліку лікарських засобів, дозволених до закупівлі за бюджетні кошти.
2. Якість товару повинна відповідати діючим на території України державним стандартам, кожна партія підтверджується сертифікатами якості виробника та в установленому порядку висновками якості в разі поставки товару іноземного виробництва та ін. (копії додаються при постачанні та в складі пропозиції) завірені печаткою постачальника.
3. Поставка, розвантаження та доставка до місця збереження товару здійснюється Учасником за його рахунок в робочі дні за адресою: 12420, с.Тетерівка вул Шкільна 56 , Житомирської обл.. згідно замовлень за телефоном або електронною поштою.
4. **Постачальник разом з Товаром зобов’язаний передати Замовнику належні документи, що підтверджують якість Товару (товаро-транспортна накладна на кожну партію товару).**
5. Тара та упаковка товару повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки).
6. Постачальник відповідає за формування ціни та повинен керуватися вимогами чинного законодавства на момент поставки.
7. Форма випуску повинна відповідати такій, що вказана в оголошенні про проведення закупівлі.
8. В разі якщо товар виявляється неякісним, фальсифікованим та/або не зареєстрованим згідно інформації (розпорядження) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, то заміна, повернення, знищення проводиться за рахунок Постачальника .
9. Якщо Учасником пропонується **еквівалент товару** до того, що вимагається Замовником, додатково у складі тендерної пропозиції **учасник надає довідку, складену в довільній 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 еквіваленту товару має відповідати якості, що заявлена у технічній специфікації Замовника.

**Примітка.** Еквіалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні даної тендерної документації є лікарський засіб якість, діюча речовина (міжнародна назва), дозування, форма випуску, концентрація, біоеквівалентність та інші стандартні характеристики якого абсолютно співпадають з характеристиками лікарського засобу, що є предметом закупівлі. Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів.