**Додаток №2**

**до тендерної документації**

**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ**

*Предмет закупівлі:* **«Фармацевтична продукція - код Основного словника національного класифікатора України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник"– 33600000-6 (**Amino acids; Fat emulsions; Natural phospholipids**)»**

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ ЛОТ 1-3**

**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.** Ціни за одиницю товару запропоновані учасником повинні формуватися, згідно Постанови КМУ від 2 липня 2014 р. № 240 «Питання декларування зміни оптово-відпускних цін на лікарські засоби», Постанови КМУ від 17.10.2008 р. №955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби» із змінами.

**2.** Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України (подаються завірені належним чином **копії реєстраційних посвідчень у складі тендерної пропозиції**).

**3. Термін придатності на момент поставки – не менше 70% від загального строку придатності визначеного виробником.**

**4.** Учасник зобов’язаний забезпечити поставку (доставку) лікарських засобів до дверей складу – **29000, м. Хмельницький, вул. І. Франка, 15/1 (Хмельницька обласна база спецмедпостачання)**. Протягом 5 (п’яти) календарних днів з моменту отримання письмової заявки від Замовника (надати гарантійний лист в складі тендерної пропозиції).

**5.** Учасник в складі пропозиції повинен надати Гарантійний лист виробника або заявника згідно реєстраційного посвідчення лікарського засобу (представника, представництва, філії виробника або заявника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів у кількості, зі строками придатності, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника торгів. Якщо гарантійний лист видається не виробником або заявником, у складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати документи, що підтверджують повноваження представника, представництва, філії виробника чи заявника. У листі від виробника або заявника згідно реєстраційного посвідчення лікарського засобу (представника, представництва, філії виробника або заявника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) обов’язково зазначається номер оголошення, забезпечення терміну придатності визначеного тендерною документацією та назва замовника торгів.

**6.** Строк поставки до 31.12.2022 року. Зобов’язання (платіжні) виникатимуть виключно при наявності відповідного бюджетного призначення (бюджетного асигнування). Обсяги закупівлі товарів можуть бути зменшені залежно від реального фінансування видатків.

**МЕДИКО –ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ЛОТ 1-3**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ Лоту** | **Міжнародна непатентована назва** | **Опис лікарського засобу** | **Єдиний закупівельний словник ДК 021:2015** | **Од. виміру**  | **К-ть** |
| 1 | Amino acids | розчин для інфузій - 100 мл., флаконаміновен інфант 10% або еквівалент (L-аргінін; L-лейцин; L; ізолейцин; L-метіонін; Lфенілаланін; L-аланін; L; пролін; L-валін; L треонін; L-лізин ацетат (моноацетат); гліцин; L гістидин; L-серин; N ацетил-L-тирозин; L триптофан; N-ацетил-L цистеін; L-яблучна кислота; таурин) | **33692210-2** | **Розчини для парентерального харчування** | флакон | 800 |
| 2 | Fat emulsions | емульсія для інфузій – 100 мл., флакон, смофліпід 20% або еквівалент | **33692210-2** | **Розчини для парентерального харчування** | флакон | 495 |
| 3 | Natural phospholipids | суспензія для ендотрахеального введення, 80 мг/мл, по 1,5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці, КУРОСУРФ суспензія для ендотрахеального введення або еквівалент | **33670000–7**  | **Лікарські засоби для лікування хвороб дихальної систем** | флакон | 11 |

***Примітка:***

***у разі, коли в описі предмета закупівлі 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"***