**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

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

**Код ДК 021:2015- 33600000-6 Фармацевтична продукція**

**(Atracurium, Diazepam, Ketamine, Propofol, Suxamethonium, Thiopental, Fentanyl)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Міжнародна непатентована назва** | **Форма випуску, дозування** | **Торгова назва (або еквівалент)** | **Од.**  **вим.** | **Кількість** |
| 1 | Atracurium | ін'єкції (розчин для ін'єкцій), в ампулах, 10 мг/мл по 5 мл | Атракуріум-  Ново | ампула | 200 |
| 2 | Diazepam | ін'єкції (розчин для ін'єкцій), в ампулах, 5 мг/мл по 2 мл | Сибазон | ампула | 150 |
| 3 | Ketamine | ін'єкції (розчин для ін'єкцій), в ампулі, 50 мг/мл по 2 мл | Кетамін | ампула | 10 |
| 4 | Propofol | ін'єкції (емульсія для інфузії), ампула/флакон, 10 мг/мл по 20 мл | Пропофол-Ново | ампула/флакон | 200 |
| 5 | Suxamethonium | розчин для ін'єкцій, в ампулах (суксаметонію йодид) 20 мг/мл по 5 мл | Дитилін | ампула | 200 |
| 6 | Thiopental | ін'єкції: (ліофілізат для розчину для ін'єкцій) у флаконах, 1 г | Тіопентал | флакон | 120 |
| 7 | Fentanyl | ін’єкції (розчин для ін'єкцій), в ампулах, 0.05 мг/мл по 2 мл | Фентаніл | ампула | 300 |

***До всіх посилань на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника - застосовується вираз «або еквівалент».***

**Предмет закупівлі повинен відповідати наступним технічним вимогам:**

1. Лікарські засоби повинні бути зареєстровані в Україні.
2. Залишковий термін придатності кожного лікарського засобу на момент його постачання до місця поставки повинен складати не менше 75% або 12 місяців. Поставка з меншим терміном придатності за згодою сторін.

3. Міжнародна назва, дозування, форма випуску лікарських засобів повинні відповідати таким, що вказані в медико - технічних вимогах.

4. Упаковки лікарських засобів мають відповідати тим, що зареєстровані в Державному фармакологічному центрі МОЗ України, не повинні бути пошкоджені, розкриті, неукомплектовані чи недоукомплектовані, з обов’язковою наявністю інструкції щодо використання препарату українською мовою, затвердженої Державним фармакологічним центром МОЗ України – надати гарантійний лист Учасника.

5. При формуванні ціни Учасник повинен керуватися вимогами нормативно-правових актів, що регулюють сферу діяльності формування цін на лікарські засоби.

6. При постачанні товару кожен лікарський засіб повинен супроводжуватись сертифікатом якості.

7. Перевезення (поставка) товару повинне здійснюватися відповідно до вимог постанови Кабінету Міністрів України від 17.04.2008 р. № 366 «Про затвердження Порядку перевезення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів на території України та оформлення необхідних документів» (зі змінами) транспортом Учасника.

8. Учасник у складі своєї пропозиції повинен надати наступні документи:

8.1. Копію ліцензії на право займатися відповідною діяльністю або лист з інформацією про параметри пошуку ліцензії в Ліцензійному реєстрі Держлікслужби України;

8.2. Довідку в довільній формі, в якій зазначається інформація стосовно того, що технічні, якісні характеристики предмета закупівлі передбачають застосування заходів із захисту довкілля.

8.3. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає документація, Учасник повинен надати оригінал гарантійного листа виробника (у разі якщо товар не виробляється на території України, листом авторизації від представника товаровиробника в Україні), яким підтверджуються можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів у кількості, зі строками придатності та в термін поставки, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника торгів.

8.4. Довідка в довільній формі, в якій Учасник зазначає детальний опис товару за наступним взірцем:

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