***Додаток 2***

***до тендерної документації***

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**«Код ДК 021:2015:33600000-6 Фармацевтична продукція – МНН: Anti-D (rh) immunoglobulin»**

1.Лікарські засоби повинні бути сертифіковані та зареєстровані в Україні.

2.Термін придатності повинен складати на момент поставки не менше як 75% від встановлених інструкцією термінів зберігання для кожної окремої позиції.

3.Зазначається форма упаковки, розфасовка, кількість в упаковці.

4.Наявність інструкції на використання препарату українською мовою. Інструкція надається при поставці товару.

5.Упаковка не повинна бути пошкоджена, розкрита, не укомплектована чи недоукомплектована.

6.В ціновій пропозиції ціни вказуються за кожну одиницю товару, що постачається, в послідовності відповідно до медико-технічної частини. При невідповідності пропозиції медико-технічним вимогам вона не буде розглядатись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.

**Специфікація предмета закупівлі:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **МНН** | **Назва предмету закупівлі** | **Одиниця виміру** | **Запропонована кількість** |
| 1 | Anti-D (rh) immunoglobulin | Імуноглобулін антирезус Rho (D) людини розчин для ін'єкцій 300 мкг по 2 мл | Уп. | 20 |

Інформація про відповідність запропонованих учасником товарів медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:

– копії документів про державну реєстрацію лікарських засобів (надати копії реєстраційних посвідчень на кожне найменування з переліку предмета закупівлі, що свідчать про їх наявність в Державному реєстрі лікарських засобів України. Якщо до закінчення строку дії реєстраційного посвідчення залишається менше 90 днів, надати завірену учасником копію документа, що підтверджує факт подання заяви на перереєстрацію;

– постачальник повинен мати чинну ліцензію на провадження господарської діяльності з оптової торгівлі лікарськими засобами або чинну ліцензію на виробництво лікарських засобів якщо Учасник є виробником запропонованого товару (в складі пропозиції надається копія ліцензії);

- Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування препаратів лікарських: надати у склад тендерної пропозиції документи про підтвердження (копії договорів оренди або зберігання та перевезення або послуг по транспортуванню оформлених відповідно до вимог чинного законодавства, в тому числі з урахуванням положень ст. 799 Цивільного кодексу України).