**Додаток 1 до тендерної документації**

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (технічна специфікація)\***

ДК 021:2015, код 33600000-6 «Фармацевтична продукція» (Epinephrine, Prednisolone, Enoxaparin, Amiodarone, Phenylephrine, Dopamine, Furosemide, Erythropoietin, Erythropoietin)

**1**. **Якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва лікарського засобу згідно із реєстраційним посвідченням** | **МНН** | **Од. вим.** | **Кількість** |
| 1 | АДРЕНАЛІН-ДАРНИЦЯ розчин для ін'єкцій, 1,82 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | Epinephrine | Ампула | 400 |
| 2 | ПРЕДНІЗОЛОН-ДАРНИЦЯ розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці | Prednisolone | Ампула | 400 |
| 3 | ФЛЕНОКС® розчин для ін`єкцій, 10000 анти-Ха МО/мл; по 30000 анти-Ха МО/3 мл у багатодозовому флаконі, по 1 флакону у пачці | Enoxaparin | Флакон | 450 |
| 4 | АРИТМІЛ розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 3 мл в ампулі; по 5 ампул у касеті; по 1 касеті у пачці з картону | Amiodarone | Ампула | 200 |
| 5 | МЕЗАТОН розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці | Phenylephrine | Ампула | 290 |
| 6 | ДОФАМІН-ДАРНИЦЯ концентрат для розчину для інфузій, 40 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | Dopamine | Ампула | 300 |
| 7 | ФУРОСЕМІД-ДАРНИЦЯ розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | Furosemide | Ампула | 2500 |
| 8 | ЕПОБІОКРИН розчин для ін'єкцій по 2000 МО; по 1 мл в попередньо наповненому шприцу; по 5 попередньо наповнених шприців у блістері; по 1 блістеру у пачці | Erythropoietin | Шприц | 10 |
| 9 | ЕМАВЕЙЛ розчин для ін'єкцій, 3000 МО/мл; по 1 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | Erythropoietin | Шприц | 10 |

**2. Інформація про відповідність запропонованих учасником товарів медико-технічним та якісним вимогам має бути підтверджена наступними документами:**

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

– оригінал гарантійного листа від учасника щодо строків придатності товарів на момент постачання замовнику (не менше 70% від загального терміну зберігання);

- З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та контрабандної продукції - надати оригінал гарантійного листа виробника(ів) (представника, представництва, філії виробника - якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України, уповноваженого на це виробником), заявника державної реєстрації лікарського засобу, офіційного дистриб’ютора, яким підтверджується можливість поставки предмета закупівлі, кількість якого становить або перевищує 300 одиниць виміру згідно вищеописаної таблиці, у кількості, якості та в терміни, визначеними цією документацію та пропозицією учасника торгів (з наданням підтверджуючих документів щодо таких повноважень для представника, представництва, філії виробника, офіційного дистриб’ютора у вигляді довіреностей, авторизаційних листів щодо представництва/дистриб’юції). Гарантійний лист/авторизаційний лист щодо дистриб'юції повинен місити назву замовника, номер оголошення та кількість товару.

– оригінал гарантійного листа Учасника щодо зменшення цін на товар у випадку відповідного зменшення ринкових цін.

**3. Місце поставки товару:** Україна, 22100, Вінницька обл., місто Козятин, вул. Винниченка, будинок 9.

*Примітка:*

*Усі посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва — читати як вираз «або еквівалент».*