**Додаток № 2**

**тендерної документації**

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики***

***предмета закупівлі — технічні вимоги до предмета закупівлі***

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

*ДК 021:2015: 33600000-6 – Фармацевтична продукція (Metoclopramide, Loperamide,* *Glucose, Comb drug,* *Carbamazepine, Sodium chloride, Sodium chloride, Pregabalin, Electrolytes, Electrolytes, Comb drug, Ceftriaxone, Lidocaine, Boric acid, Nifuroxazide, Fluconazole)*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Міжнародна непатентована назва** | **Торгова назва або еквівалент\*** | **Одиниці виміру** | **Кіль-кість** | **Детальний код ДК 021:2015** |
| 1 | **Metoclopramide** | Метоклопрамід, р-н д/ін’єкцій, 5мг/мл 2мл, №10 | пачка | 10 | *33612000-3* |
| 2 | **Loperamide** | Лоперамід, капс., 2 мг, №10 | пачка | 200 | *33614000-7* |
| 3 | **Glucose** | Глюкоза, р-н д/інф.,50 мг/мл, 200мл | флакон | 10 | *33692700-4* |
| 4 | **Comb drug** | Діоксизоль, р-н, фл.,100,0г | флакон | 30 | *33631600-8* |
| 5 | **Carbamazepine** | Карбамазепін, табл.,200 мг, №20 | пачка | 10 | *33661300-4* |
| 6 | **Sodium chloride** | Натрію хлорид р-н д/інф., 9 мг/мл фл. 200 мл | флакон | 30 | *33692100-8* |
| 7 | **Sodium chloride** | Натрію хлорид р-н д/інф., 9 мг/мл фл. 100 мл | флакон | 50 | *33692100-8* |
| 8 | **Pregabalin** | Прегабалін, капс. 75 мг, №21 | пачка | 42 | *33661300-4* |
| 9 | **Electrolytes** | Реодар, р-н д/інф.,фл., 200мл | флакон | 10 | *33692510-5* |
| 10 | **Electrolytes** | Хартмана розчинд/інф. по 200 мл | флакон | 20 | *33692510-5* |
| 11 | **Comb drug** | Левомеколь мазь, 40г, №1 | пачка | 30 | *33631600-8* |
| 12 | **Ceftriaxone** | Цифтріаксон, порош. для р-ну д/ін’єкцій, 1г | флакон | 60 | *33651100-9* |
| 13 | **Lidocaine** | Лідокаїн, розчин д/ін’єкцій, 20мг/мл 2мл, №10 | пачка | 20 | *33661100-2* |
| 14 | **Boric acid** | Борна кислота, порошок,в пакетах, 10г | штук | 30 | *33631600-8* |
| 15 | **Nifuroxazide** | Ніфуроксазид, капс., 200 мг блістер, №20 | пачка | 10 | *33614000-7* |
| 16 | **Fluconazole** | Флуконазол, капс.,100мг, №10 | пачка | 17 | *33651200-0* |

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

*У разі надання еквіваленту товару, учасник надає документи, які підтверджують повну відповідність товару, а саме: детальне обґрунтування співвідношення складу активних діючих речовин запропонованого товару. У разі відсутності таких підтверджуючих документів, запропонований як еквівалент, товар оцінюватись не буде.*

*Запропоновані товари повинні бути зареєстровані в Україні або дозволені для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства та зареєстровані в реєстрі оптово-відпускних цін. Ціна, запропонована учасником, повинна враховувати всі витрати, пов’язані із сплатою податків (в тому числі ПДВ), зборів, обов’язкових платежів, страхування, витрати, що пов’язані з отриманням необхідних дозволів та ліцензій тощо, згідно з запропонованими умовами поставки, відповідно до положень Цивільного та Господарського кодексів України, з урахуванням особливостей, визначених Законом України «Про публічні закупівлі», Постанова Кабінету Міністрів України «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» (включно із внесеними змінами) та з врахуванням положень Постанови Кабінету Міністрів України від «17» жовтня 2008 р. № 955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби і медичні вироби» зі змінами.*

**ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ, КІЛЬКІСНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**

**1.** Поставка товару здійснюється частинами, згідно з заявками Замовника до 31 грудня 2023р.;

**2.** Відносини між Замовником та Учасником регулюються наступними нормативно-правовими актами:

– Закон України «Про публічні закупівлі»;

– Постанова Кабінету Міністрів України «Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування» із змінами;

– Закон України «Про лікарські засоби»;

– Іншими нормативно-правовими актами.

**3.** Місце поставки: 47704, Україна, Тернопільська область, Тернопільський район, с.Плотича, вул.Глибочецька, 5.

**ЯКІСНІ ВИМОГИ:**

1. Якість товару повинна відповідати загальнообов’язковим вимогам, встановленим до нього нормами і правилами на території України.

2. При поставці повинна дотримуватись цілісність стандартної упаковки з необхідними реквізитами виробника на кожній упаковці та одиниці товару. Товар повинен бути промаркований відповідно до встановлених вимог та відповідати специфікації. Упаковка не повинна бути деформованою або пошкодженою. Товар повинен бути упакований таким чином, щоб уникнути його пошкодження та псування під час транспортування.

3. Учасник несе відповідальність за якість і кількість товарів, своєчасність поставки та надає всі необхідні супровідні документи: копію Сертифікату якості на препарат лікарський, завірену Постачальником, Свідоцтво про реєстрацію лікарського засобу (або Реєстраційне посвідчення на лікарський засіб), видаткову накладну, реєстр лікарських засобів, які надійшли до суб’єкта господарської діяльності, тощо. А термін дії на момент поставки товару повинен складати не менше не менше 80% від загального терміну придатності. Учасник зобов’язаний надати у складі тендерної пропозиції гарантійний лист, у якому гарантує поставку товару, який відповідатиме вищезазначеним вимогам щодо терміну придатності предмета закупівлі.

4. При кожній поставці товару Учасник повинен надавати копії документів що засвідчують якість товару. Для медичних препаратів обов'язкова наявність на упаковці маркування, що вказує завод-виробник, найменування препарату, номер серії, термін придатності та інші характеристики, що зазначаються нормативно-технічною документацією. Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Маркування – згідно діючих ДСТУ.