**ДОДАТОК №3**

**До тендерної документації**

**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ**

**І. Технічні вимоги щодо предмету закупівлі**

**за ДК 021-2015 код 33600000-6 Фармацевтична продукція** (наркотичні та психотропні лікарські засоби: Морфін (Morphine))

**І. Документальне підтвердження відповідності предмета закупівлі технічним та якісним характеристикам**

**1.1. Загальні вимоги**

 1.1.1 Учасник несе відповідальність за якість і кількість товарів, своєчасність поставки, та надає всі необхідні супровідні документи.

 Кожна партія товару, що буде постачатися Замовнику, має супроводжуватись документами, що підтверджують їх якість:

- копії реєстраційних посвідчень МОЗ України, дійсні на момент поставки (за наявності);

- копії сертифікатів якості, (за наявності);

- інші документи, передбачені чинним законодавством України.

 1.1.2 Поставка наркотичних засобів здійснюється за рахунок постачальника згідно заявки замовника. Учасник повинен мати усі необхідні дозволи на право реалізації та транспортування товару в заклади охорони здоров'я та поставляти товар з документальним підтвердженням відповідності товарів, а саме: відповідно до п.5.3.1 наказу МОЗ України від 16.12.2003р №584 «Про затвердження Правил зберігання та проведення контролю якості лікарських засобів у лікувально-профілактичних закладах» - супровідним документом (копія реєстраційного посвідчення, або копія сертифікату про державну реєстрацію; копія сертифіката якості кожної серії лікарського засобу) щодо дозування, лікарської форми, номер серії, кількості, назви виробника лікарського засобу, а також рахунок-фактуру та видаткову накладну в 3 примірниках. Відповідно розділу 2 частини 3 пункту 3 наказу МОЗ України від 29.09.2014р №677 «Про затвердження Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі» кожна серія лікарського засобу повинна супроводжуватися копіями сертифіката якості серії лікарського засобу, що видається виробником (для імпортованих лікарських засобів - імпортером (виробником або особою, що представляє виробника лікарських засобів на території України)), висновку про якість ввезеного в Україну лікарського засобу (для лікарських засобів іноземного виробництва), завіреними підписом останнього постачальника, копії свідоцтв про державну реєстрацію лікарського засобу. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування лікарських засобів з дотриманням умов «холодового ланцюга». Учасник надає сертифікати, свідоцтва під час поставки товару замовнику з суворим дотриманням строків самої поставки.

 1.1.3 Поставка товару повинна здійснюватися протягом 3-ох робочих днів з дня отримання заявки переданої засобами електронного зв’язку або в паперовому варіанті та відбуватися виключно на протязі робочого часу установи. Доставка наркотичних засобів, психотропних речовин здійснюється спецтранспортом постачальника за рахунок постачальника до кімнати зберігання наркотичних засобів, психотропних речовин. У разі екстрених випадків чи виникнення надзвичайних ситуацій, які можуть призвести до різкого збільшення потреби в наркотичних засобах, психотропних речовинах, постачальник має бути зобов’язаний здійснити постачання товару протягом 1-го робочого дня з дня отримання заявки.

 Доставка за місцезнаходженням Замовника здійснюється транспортом Учасника з наявністю дозвільних документів на перевезення лікарських засобів та товарно-транспортної накладної (Правила перевезень вантажів автомобільним транспортом в Україні - додаток № 7 наказу Міністерства інфраструктури України №983 від 05.12.13 р. «Про затвердження Змін до Правил перевезень вантажів автомобільним транспортом в Україні»). Учасник надає довідку у довільній формі, що містить інформацію про наявність в учасника складських приміщень та транспорту для перевезень (власних або орендованих), або копії дійсних документів, що підтверджують їх наявність. Наявність в учасника автотранспорту: власного – підтверджується свідоцтвом про реєстрацію транспортних засобів; орендованого – підтверджується договорами оренди транспортних засобів або договорами про надання послуг з транспортування, з обов'язковим документальним підтвердженням наявності транспортних засобів.

1.1.4.Товар відвантажується Замовнику з терміном придатності не менш 80% від загального терміну придатності даного товару.

Якість товару, що постачається, повинна відповідати нормативно-технічній документації (стандартам, ТУ, фармакопейним статтям), затвердженим у відповідному порядку.

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 нормативних документів на виробництво товару.

Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.

При необхідності допускається порушення вторинної промислової упаковки для відпуску меншої кількості лікарського засобу. Порушення первинної упаковки лікарського засобу не дозволяється. (Наказ МОЗ України від 19.07.2005 року № 360)

Товар, отриманий розпакованим або у неналежній упаковці, має бути замінений Учасником за власний рахунок впродовж 3-х банківських днів з дати постачання.

Відповідність товару вимогам законодавства підтверджується способом та в порядку, встановленими законом та іншими нормативно-правовими актами.

Учасник зобов’язаний мати матеріально-технічне забезпечення, необхідне для виконання даного договору (необхідне обладнання, що дозволяє зберігати весь обсяг товару, складські приміщення, придатні для зберігання товарів, транспорт, тощо), а також кваліфікаційний персонал.

1.1.5. У складі тендерної пропозиції Учасник має надати завірену копію ліцензії, що надає учаснику право провадити господарську діяльність з перевезення та реалізації наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів.

**1.1.6. У разі загрози життю пацієнта Замовник має право терміново замовити необхідні препарати згідно Специфікації у Учасника, який зобов’язаний поставити їх у термін до 1 дня.**

1.1.7. Учасник повинен надати **Гарантійний лист,** щодо поставки товару за цінами, які не перевищують рівень задекларованих змін оптово-відпускних цін з урахуванням мита, податку на додану вартість та граничних постачальницько-збутових та торговельних (роздрібних) надбавок, установлених  [постановою Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. № 955](http://zakon4.rada.gov.ua/laws/show/955-2008-%D0%BF) «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення».

1.1.8. В разі надання еквіваленту товару, Учасник надає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначений в тендерній документації, крім того надає інструкції із застосування запропонованого ним товару.

 1.1.9. У складі своєї пропозиції учасник повинен надати **довідку у довільній формі** про те, що запропонований учасником товар буде поставлено із врахуванням екологічних вимог, що викладені в законі України від 25 червня 1991р №1264-ХII “Про охорону навколишнього природного середовища”, а також розроблених відповідно до нього [Земельн](http://dbn.at.ua/load/19-1-0-276)ого, [Водн](http://dbn.at.ua/load/19-1-0-273)ого, [Лісового кодекс](http://dbn.at.ua/load/19-1-0-271)ів, Законів “[Про охорону атмосферного повітря](http://dbn.at.ua/load/pro_povitrja/20-1-0-938)”, “Про відходи”, “Про поводження з радіоактивними відходами” та передбачати усі заходи спрямовані на захист довкілля.

**ІІ. Медико - технічна специфікація на закупівлю**

**за ДК 021-2015 код 33600000-6 Фармацевтична продукція** (наркотичні та психотропні лікарські засоби: Морфін (Morphine))

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування** | **МНН (INN)** | **Од. вим.** | **Кількість** |
| 1 | Морфіну гідрохлорид, розчин для ін’єкцій 1% по 1 мл №5 в ампулах | Морфін (Morphine) | уп. | 220 |

**Ш. Медико-технічні вимоги:**

*\*всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».*

**ІV. Місце поставки:**

Транспортування та розвантаження товару проводиться силами та засобами Постачальника в аптечний склад Замовника за адресою:

**09701, Україна, Київська обл., Богуславський район, місто Богуслав, вулиця Франко, 27**. Передача товару здійснюється безпосередньо в аптечний склад.

Приймання товару за кількістю, якістю та наявністю усіх документів здійснюється матеріально відповідальною особою Замовника в присутності представника Постачальника. Матеріально відповідальна особа розписується на кожному з трьох примірників прибуткової накладної про їх отримання та один примірник повертає постачальник.