**Додаток №3**

*до тендерної документації*

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**«ДК 021:2015: 33600000-6 Фармацевтична продукція (Лікарські засоби Saccharated iron oxide)»**

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.

7.Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля. Учасники повинні надати підтвердження того, що пропоновані ними товари за своїми екологічними чи іншими характеристиками відповідають вимогам, установленим у тендерній документації (гарантійний лист).

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № | МНН | Назва предмету закупівлі  | Одиниця виміру | Запропонована кількість |
| 1 | Saccharated iron oxide | Суфер розчин для внутрішньовенних ін'єкцій 20 мг/мл по 5 мл в ампулі №5 | пачка | 150 |

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;

– копія витягу з реєстру оптово-відпускних цін МОЗ України на запропонований товар.

– 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);

- копію договору з виробником або його офіційним представником/філією виробника (якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), який діє на момент оголошення процедури закупівлі та термін його дії є достатнім для завершення відповідної процедури закупівлі в повному обсязі, з відповідними додатками (специфікаціями до зазначених договорів, при цьому специфікації повинні бути датовані роком виходу оголошення відповідної публічної закупівлі), що підтверджує наявність/можливість постачання товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, визначеній тендерною документацією

 - 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).