**Додаток 1**

**до протоколу №174 від 27.03.2023 року**

**Зміни внесені до тендерної документації**

**щодо закупівлі**

**«Фармацевтична продукція - код Основного словника національного класифікатора України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник"– 33600000-6 (Basiliximab; Amphotericin B; Electrolytes; Valganciclovir; Comb drug; Methylprednisolone; Meropenem; Methylprednisolone; Electrolytes; Mono; Anti-D (rh) immunoglobulin; Ceftriaxone)»**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ***Пункт ТД*** | **Редакція від 23.03.2023 року** | **Редакція від 27.03.2023 року** |
| **п. 4.1.1. ч.1 (Кінцевий строк подання тендерної пропозиції) Розділу IV (Подання та розкриття тендерних пропозицій)** | ~~4.1.1. Кінцевий строк подання тендерних пропозицій (не менше ніж сім днів):~~  **~~Дата - «31» березня 2023 року~~**  **~~Час – до 18:00 год.~~** | 4.1.1. Кінцевий строк подання тендерних пропозицій (не менше ніж сім днів):  **Дата - «01» квітня 2023 року**  **Час – до 18:00 год.** |
| **Додаток 2 ТД (РОЗДІЛ 1: ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ)** | **~~Додаток 2~~**  **~~до тендерної документації~~**  ~~Інформація про предмет закупівлі:~~  **~~«Фармацевтична продукція - код Основного словника національного класифікатора України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник"– 33600000-6 (Basiliximab; Amphotericin B; Electrolytes; Valganciclovir; Comb drug; Methylprednisolone; Meropenem; Methylprednisolone; Electrolytes; Mono; Anti-D (rh) immunoglobulin; Ceftriaxone)»~~**    **~~РОЗДІЛ 1: ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:~~**  ~~1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.~~  ~~2. 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) наявність в учасника власних або орендованих складових приміщень та транспорту для забезпечення умов зберігання "холодовий ланцюг".~~  ~~3. Еквівалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні даної тендерної 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. Запропонований препарат повинен відповідати всім нижче наведеним вимогам та бути біодоступним та біоеквівалентним в порівнянні з лікарським засобом, що є предметом закупівлі.~~  ~~4. Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України (подаються завірені належним чином копії реєстраційних посвідчень у складі тендерної пропозиції). Препарати повинні мати інструкції по використанню українською мовою.~~  ~~5. Учасник зобов’язаний забезпечити поставку (доставку) лікарських засобів~~ **~~(за адресою замовника) 29000, м. Хмельницький, вул. Пілотська, буд. № 1.~~**  ~~6. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати довідку про технічні, якісні та інші характеристики складену у довільній формі (за власним підписом і печаткою), що повинна містити вичерпні відомості щодо технічних, якісних та іншим вимог до предмета закупівлі, встановленим замовником, із зазначенням документів, які підтверджують ці вимоги.~~  ~~7. Ціни за одиницю товару запропоновані учасником повинні формуватись, згідно Постанови КМУ від 2 липня 2014 р. № 240 «Про референтне ціноутворення на лікарські засоби та вироби медичного призначення, що закуповуються за кошти державного та місцевих бюджетів», Постанови КМУ від 17.10.2008 р. №955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення» зі змінами.~~  ~~8. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника (представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України з наданням підтверджуючих документів від виробника стосовно набуття такого статусу), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у необхідній кількості, якості. Гарантійний лист виробника (представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) повинен включати: повну назву учасника, мати назву предмету закупівлі, номер оголошення даних електронних торгів.~~ | **Додаток 2**  **до тендерної документації**  Інформація про предмет закупівлі:  **«Фармацевтична продукція - код Основного словника національного класифікатора України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник"– 33600000-6 (Basiliximab; Amphotericin B; Electrolytes; Valganciclovir; Comb drug; Methylprednisolone; Meropenem; Methylprednisolone; Electrolytes; Mono; Anti-D (rh) immunoglobulin; Ceftriaxone)»**    **РОЗДІЛ 1: ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:**  1. Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити за Договором, з урахуванням усіх своїх витрат на доставку, страхування товару, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат.  2. 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) наявність в учасника власних або орендованих складових приміщень та транспорту для забезпечення умов зберігання "холодовий ланцюг".  3. Еквівалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні даної тендерної 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. Запропонований препарат повинен відповідати всім нижче наведеним вимогам та бути біодоступним та біоеквівалентним в порівнянні з лікарським засобом, що є предметом закупівлі.  4. Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України (подаються завірені належним чином копії реєстраційних посвідчень при поставці товару). Препарати повинні мати інструкції по використанню українською мовою.  5. Учасник зобов’язаний забезпечити поставку (доставку) лікарських засобів **(за адресою замовника) 29000, м. Хмельницький, вул. Пілотська, буд. № 1.**  6. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати довідку про технічні, якісні та інші характеристики складену у довільній формі (за власним підписом і печаткою), що повинна містити вичерпні відомості щодо технічних, якісних та іншим вимог до предмета закупівлі, встановленим замовником, із зазначенням документів, які підтверджують ці вимоги.  7. Ціни за одиницю товару запропоновані учасником повинні формуватись, згідно Постанови КМУ від 2 липня 2014 р. № 240 «Про референтне ціноутворення на лікарські засоби та вироби медичного призначення, що закуповуються за кошти державного та місцевих бюджетів», Постанови КМУ від 17.10.2008 р. №955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення» зі змінами.  8. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості, учасник надає оригінал гарантійного листа виробника (представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України з наданням підтверджуючих документів від виробника стосовно набуття такого статусу), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у необхідній кількості, якості. Гарантійний лист виробника (представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) повинен включати: повну назву учасника, мати назву предмету закупівлі, номер оголошення даних електронних торгів. Дана вимога стосується препаратів вітчизняного виробництва. |

**Уповноважена особа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Сурник Алла Василівна**

**м.п.**