**ДОДАТОК 2**

**Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі:**

**Лікарські засоби,** *код за Єдиним закупівельним словником**ДК 021:2015: 33600000-6 Фармацевтична продукція*

**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування | МНН | Одиниця виміру | Кількість |
| 1 | **Диклофенак** гель 1% по 40 г у тубах. | Diclofenac | уп | 50 |
| 2 | **Ліприл** таблетки по 10 мг №30 у блістерах. | Lisinopril | уп | 100 |
| 3 | **Ліприл** таблетки по 20 мг №30 у блістерах. | Lisinopril | уп | 100 |
| 4 | **Цефтріаксон** порошок для приготування розчину для інєкцій по 0.5 г у флаконах №1 №10 | Ceftriaxon | уп | 130 |
| 5 |  **Новокаїн** розчин для інєкцій 2%по 2мл в ампулах №10 | Procaine | уп | 171 |
| 6 |  **Еуфілін** розчин для інєкцій,20 мг/мл по 5 мл або по 10 мл в ампулах №10 | Theophylline | уп | 20 |
| 7 | **Дексаметазон** розчин для інєкцій по 1 мл в ампулах №25 | Dexamethasone | уп | 20 |
| 8 |   **Фуросемід** ррозчин для інєкцій 1% по 2 мл в ампулах №10 | Furosemide | уп | 10 |
| 9 |  **Супрастин** розчин для інєкцій по 1 мл(20 мг) в ампулах №5 | Suprastin | уп | 20 |
| 10 |  **Лоратадин** таблетки дисперговані по 10 мг №10 | Loratasine | уп | 10 |
| 11 |  **Супрастин** таблетки по 25 мг №20 | Suprastin | уп | 10 |
| 12 |  **Дротаверин** таблетки по 40 мг №30 блістеррах. | Drotaverine | уп | 10 |
| 13 |  **Гліцисед** таблетки по 100 мг №50 | Clicised | уп | 10 |
| 14 |  **Алохол** таблетки,вкриті оболонкою,№50 | Allochol | уп | 6 |
| 15 |   **Амітриптилін** таблетки .вкриті оболонкою,по 0.025г №50 контурних чарункових упаковках. | Amitriptyline | уп | 12 |
| 16 | **Ранітидин** таблетки,вкриті оболонкою,по 150 мг №20 у контурних чарункових упаковках. | Ranitedin | уп | 10 |
| 17 |  **Карсил** драже по 35 мг №80 | Carsil | уп | 10 |
| 18 |  **Детралекс** таблетки,вкриті плівковою оболонкою,по 1000 мг по 10 таблеток у блістер;по 3 блістери в коробці. | Detralex | уп | 10 |
| 19 | **Атоксіл** поррошок по 10 г у флаконах №1,по 2 г у пакетах-саше №20 | Atoxil | уп | 10 |
| 20 |  **Цинаризин** таблетки по 25 мг №50 | Cinnarizin 25 ml | уп | 20 |
| 21 |  **Ібупрофен** таблетки,вкриті оболонкою по 0.2 г №50 | Ibuprofen 200 ml | уп | 100 |
| 22 |  **Сонміл** Таблетки,вкриті оболонкою,по 15 мг № 10 у контурних чарункових упаковках. | Doxylamine | уп | 10 |
| 23 |   **Вазелін** мазь по 25 г у банках; по 30 г у тубах. | Vaselinum | уп | 10 |
| 24 |  **Ацц** порошок для приготування розчину для перорального застосування по 3 г у пакетиках№20 | Acctylcysteine | уп | 20 |
| 25 | **Діаглізід** таблетки по 80 мг №60 у блістерах. | Cliclazide | Уп | 20 |
| 26 |  **Пульмобріз** порошок для оральної суспензії по 2 г у саше №20 | Pulmobreathe | уп | 30 |
| 27 |  **Глутаргін** таблетки по 0.75 г №30 | Clutargin | уп | 5 |
| 28 |  **Но- шпа**  Розчин для інєкцій по 2 мл (40мг )в ампулах № 25. | No-spa | уп | 5 |
| 29 | **Борна кислота** Порошок кристалічний по 30 г банках,абоу контейнерах,або у пакетах. | Boric Acid | уп | 100 |
| 30 |  **Леркамен** таблетки,вкриті оболонкою,по 10мг №28 | Lercanidipine | уп | 10 |
| 31 | **Кардіомагніл** таблетки,вкриті плівковою оболонкою,форте №100 у флаконах. | Cardiomagnyl | уп | 5 |
| 32 |  **Фітосед** капсули №20 | Phytosed | уп | 5 |
| 33 |  **Бетаргін** **Розчин по 10мл.у конт.ст.№10** | Betargin | уп | 10 |
| 34 |  **Ко – пренеса** таблетки по 4 мг/1.25 мг №30 у блістерах. | Co-Prenessa | уп | 10 |
| 35 | **Бетадін** Розчин для зовнішнього застосування 10% по 30 мл, 120 мл у флаконах №1 | Betadine | Флакон | 10 |
| 36 | **Аспірин кардіо** таблетки,вкириті оболонкою,кишковорозчинні по 100 мг,№20 | Aspirin cardio | уп | 5 |
| 37 | **Кальцію глюканат**таблетки по 500мг №10 у контурних безчарункових упаковках. | Calcium gluconate | уп | 100 |
| 38 |  **Вінпоцетин** таблетки по 5 мг № 50 | Vinpocetine | уп | 10 |
| 39 | **Проспан сироп** **Сироп по 100мл у флаконах№1** | Prospan | уп | 5 |
| 40 | **Вестінорм** таблетки по 16 мг №30 | Vestinorm | уп | 5 |
| 41 | **Натрій хлорид** **Розчиндля інєкцій,9мг/мл по 5 мл або 10мл в ампулах №10** | Sodium chloride | уп | 200 |
| 42 |  **Нормовен** таблетки.вкриті оболонкою,10х3 у контурних чарункових упаковках. | Normoven | уп | 20 |
| 43 |  **Біфрен** капсули по 250 мг №20 в блістерах. | Bifren | уп | 13 |
| 44 | **Амоксиклав****Таблетки,вкриті плівкою,875/125мг №14** | Amoxicillin | уп | 10 |
| 45 |  **Судокрем** Крем для зовнішнього застосування по 250 г у баночках | Sudocrem | уп | 10 |
| 46 | **Опіпрам****Т**аблетки,вкриті плівковою оболонкою,по 50 мг,по 10 таблеток у блістері,по 3 блістери в пачці з картону. | Opipramol | уп | 5 |
| 47 | **Фармацитрон** **Порошокдля приготування розчинудля перорального застосуванняпо 23г у пакетах №1 №10** | Pharmascience | уп | 28 |
| 48 |  **Ре синап 3000**20 пакетів у паковці |  | уп | 5 |
| 49 | Тест –смужки MSCAMMAДЛЯ КОНТРОЛЮ РІВНЯ ГЛЮКОЗИ У КРОВІ (2Х25) |  | уп | 5 |
| 50 | **Кветирон** таблетки,вкриті плівковою оболонкою,по 25 мг №30 | Quetiapine | уп | 5 |
| 51 |  **Аміназин** таблетки,вкриті оболонкою,по 0.025 г №20 у контурних чарункових упаковках. | Chlorpromazine | уп | 5 |
| 52 | **Лоспирин** Таблетки, вкриті оболонкою кишковорозчинні по 75 мг№100 | Lowspirin | уп | 100 |
| 53 | **Саліцилова** мазь 2%,або5%,або10% по 25 г у банкахабо у контейнерах. | Salicylic acid | уп | 50 |

1. Умови оплати: згідно Договору.
2. Строк поставки товару: протягом 2024 року партіями за заявками Замовника.
3. Поставка товару – один раз на місяць, згідно заявок від замовника.
4. Місце поставки товару: склад Замовника за адресою: Житомирська обл., м. Коростень, вул. Григорія Сковороди, 81, з понеділка по п’ятницю з 8:00 до 16:00.
5. Доставка та розвантаження на склад, постачальник здійснює своїми силами та своїм транспортним засобом**.**
6. **Інформація про відповідність запропонованих учасником товарів медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена докуметами зазначеними нижче і завантажена Учасниками у складі своєї тендерної пропозиції:**
7. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати **копію ліцензії на право торгівлі лікарськими засобами або ліцензії на виробництво лікарських засобів**, якщо учасник є виробником запропонованого товару, за її відсутності письмове пояснення причин відсутності ліцензії, що повинно містити посилання на нормативні акти або копію роз'яснення державних органів.
8. Учасники повинні пропонувати лише готові лікарські засоби (лікарські препарати, ліки, медикаменти) - дозовані лікарські засоби у вигляді та стані, в якому їх застосовують, що пройшли всі стадії виробництва (виготовлення), включаючи остаточне пакування.

**2.2.1.** Запропоновані Учасником лікарські засоби, повинні мати державну реєстрацію в Україні ***(завірені належним чином копії реєстраційних посвідчень надаються на кожну окрему партію товару при доставці).***

1. Якість товару повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам чинного законодавства (державним стандартам (технічним умовам) та підтверджуватися сертифікатами відповідності, або сертифікатами якості виробника (для імпортованих лікарських засобів - імпортером (виробником або особою, що представляє виробника лікарських засобів на території України), або іншими документами, що засвідчують якість товару, передбаченими законодавством ***(завірені належним чином копії надаються на кожну окрему партію товару при здійсненні його поставки Замовнику).***
2. При поставці товару до кожного лікарського засобу, що буде реалізуватися Учасником до Замовника, повинна додаватися інструкція про застосування лікарського засобу, яка повинна містити: назву лікарського засобу; загальну характеристику (хімічну назву, основні фізико-хімічні властивості, склад); відомості про фармакологічні властивості; показання для застосування; протипоказання; взаємодію з іншими лікарськими засобами; способи застосування та дози; побічну дію; запобіжні заходи; форми випуску; умови та строки зберігання; умови відпуску тощо; товар іноземного походження повинен мати інструкцію з використання лікарського засобу, викладену українською мовою та затверджену належним чином **(*Учасник надає гарантійний лист про виконання вимог даного пункту у складі своєї тендерної пропозиції).***
3. Для підтвердження якості ввезеного в Україну лікарського засобу **надати копію (-ії) висновку Державної служби України з лікарських засобів МОЗ України або надати копію (-ії) висновку Державної служби України з лікарських засобів.**
4. Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність **застосування заходів із захисту довкілля *(Учасник надає довідку в довільній формі у складі своєї тендерної пропозиції).***
5. Термін придатності товару на момент постачання замовнику повинен складати не менш 80% від терміну придатності, визначеного виробником **(*Учасник надає гарантійний лист у складі своєї тендерної пропозиції).***
6. Дозування, форма випуску, концентрація повинні відповідати заявленому переліку ***(Учасник надає довідку в довільній формі у складі своєї тендерної пропозиції).***
7. Якщо учасник пропонує інший товар (еквівалент) ніж передбачений цією тендерною документацією, даний товар за своїми властивостями повинен повністю відповідати товару, що є предметом закупівлі за усіма показниками. Еквівалентом лікарського засобу в розумінні даної тендерної документації є лікарський засіб якість, діюча речовина лікарського засобу (міжнародна назва), дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками лікарського засобу, що є предметом закупівлі.

**2.9.1.** У разі, якщо Учасник пропонує до закупівлі еквівалент, він повинен надати **порівняльну таблицю на лікарські засоби.**

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.

**2.10.1.** Учасник несе відповідальність за ціноутворення на лікарські засоби, відповідно до вимог: Наказу МОЗ України від 01.11.2022 № 1963 " Про затвердження Реєстру відомостей щодо граничних оптово-відпускних цін на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти та підлягають референтному ціноутворенню, станом на 31 жовтня 2022 року», постанови КМ України від 02.07.2014 року №240, постанови КМ України  № 426 від 03.04.2019, а також постанови КМУ від 17.10.2008 року №955 (зі змінами), наказу МОЗ України від 18.08.2014 року № 574, Постанови Кабінету Міністрів України від 20 березня 2020 р. № 224 та Закону України № 540.

**2.11.** **Гарантійний лист Учасника, про перегляд цін в бік зменшення на товари та їх поставку Замовнику, без зміни кількості (обсягу) та якості товарів у разі коливання ціни товару на ринку.**

**2.12.1.** При поставці товару повинна додержуватись цілісність стандартної упаковки з необхідними реквізитами виробника.

**2.12.2.** Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Маркування - згідно вимог діючого законодавства.

**2.12.3.** Доставка замовленої продукції проводиться окремими партіями за адресою Замовника спеціально обладнаним транспортом Постачальника з дотриманням санітарно-гігієнічних умов зберігання та з дотриманням температурного режиму, вказаного в інструкції до лікарських засобів.

**2.12.5.** Навантаження, розвантаження, поставка товару до Замовника та транспортні витрати здійснюються за рахунок переможця торгів.

**2.13.** У разі виникнення обґрунтованих підстав у Замовника вважати, що поставлений товар можливо являється неякісним, має ознаки фальсифікованих ліків та є таким, що може загрожувати життю та здоров’ю пацієнтів, Замовник має право замовити проведення досліджень поставлених ліків на відповідність наданим документам щодо якості та безпеки в спеціальних акредитованих на це лабораторіях, а відповідні дослідження щодо якості повинні проводитись за рахунок учасника торгів; в разі встановлення невідповідності продукції заданим параметрам замовник залишає за собою право повернення продукції учаснику та у подальшому розірвання існуючого договору на постачання продукції. **(Учасник надає гарантійний лист).**

**Учасник процедури закупівлі, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**погоджується з технічними, якісними та кількісними характеристики предмета закупівлі та з усіма вимогами, викладеними в Додатку №2 до тендерної документації "Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі" та зобов’язується дотримуватись даних вимог при виконанні договору.**

***Посада, прізвище, ініціали \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_***

 ***м.п. (за наявності)***