**ДОДАТОК 2**

**Медико-технічні вимоги до лікарського засобу**

1. Лікарські засоби повинні бути зареєстровані в Україні.
2. Лікарські засоби повинні бути внесені в національний перелік основних лікарських засобів.
3. Залишковий термін придатності кожного лікарського засобу на момент його постачання до місця поставки повинен складати не менше 12 місяців. Поставка з меншим терміном придатності за згодою сторін.

3. Міжнародна назва, код АТС, дозування, форма випуску лікарських засобів повинні відповідати таким, що вказані в медико - технічних вимогах ( таблиця 1).

4. Упаковки лікарських засобів мають відповідати тим, що зареєстровані в Державному фармакологічному центрі МОЗ України, не повинні бути пошкоджені, розкриті, неукомплектовані чи недоукомплектовані, з обов’язковою наявністю інструкції щодо використання препарату українською мовою, затвердженої Державним фармакологічним центром МОЗ України – надати гарантійний лист Учасника.

5. Лікарський засіб повинен бути внесеним до реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби або до реєстру граничних оптово-відпускних цін на деякі лікарські засоби, надається копія витягу з відповідного реєстру.

6. При постачанні товару кожен лікарський засіб повинен супроводжуватись сертифікатом якості .

7. Учасник повинен надати наступні документи:

7.1. Копію ліцензії на право займатися відповідною діяльністю або лист з інформацією про параметри пошуку ліцензії в Ліцензійному реєстрі Держлікслужби України»;

7.2. Копію реєстраційного посвідчення на лікарський засіб.

7.3. Гарантійний лист від виробника або заявника лікарського засобу або уповноваженого представника (представництва, філії) виробника або заявника в Україні, щодо підтвердження можливості поставки учаснику товару, що є предметом закупівлі (із зазначенням його назви), у необхідній кількості, належної якості та у визначені строки, що визначені тендерною документацією, завірений печаткою виробника або заявника (представника, представництва, філії виробника), з посиланням на унікальний номер оголошення про проведення процедури закупівлі, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу. Якщо гарантійний лист видається не виробником або заявником, у складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати копії документів, що підтверджують повноваження представника, представництва, філії виробника або заявника.

7.4. Таблицю за наведеною формою із зазначенням торгової назви лікарського засобу, форми випуску/дозування, фасування, виробника тощо:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  з/п | **Міжнароднанепатентовананазва** | **Торгова**  **назва** | **Форма випуску, дозування** | **Од.**  **вим.** | **Кількість** | **Виробник** |
| 1 | Natural phospholipids / (Порактант альфа |  | суспензія для ендотрахеальноговведення, 80 мг/мл, по 1,5 мл | фл | 14 |  |