ДОДАТОК 2

**Технічна специфікація**

**(Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі)**

**Фармацевтична продукція - код Основного словника національного класифікатора України ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник"– 33600000-6 (Immunoglobulins, normalhuman, forintravasculara, Dexmedetomidine, Dexmedetomidine, Lidocaine, Phenylephrine, Methylprednisolone, Piperacillin and beta-lactamase inhibitor, Insulin (human) theophylline)**

***Загальні вимоги:***

Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозицій документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником:

1. Довідка в довільній формі про гарантії наявності сертифікатів якості та реєстраційних посвідчень на товар.
2. Довідка в довільній формі в якій учасник торгів зазначає детальний опис товару за наступним взірцем :

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Назва товару | Виробник, країна походження | Реєстраційне посвідчення і(№) |

1. Довідка в довільній формі, яка містить інформацію про залишковий термін придатності товару, який повинен становити на день поставки не менше 80% від загального терміну придатності (гарантійний термін).
2. Довідка в довільній формі, яка містить інформацію про можливість здійснення поставки лікарських засобів не пізніше як протягом 6 діб з моменту письмового замовлення товару.
3. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості та якості, яких вимагає документація, Учасник повинен надати оригінал Гарантійного листа виробника (або представника, дилера, дистриб'ютора, уповноваженого на це виробником), яким підтверджуються можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів у кількості, зі строками придатності та в термін поставки, визначені цією тендерною документацією та пропозицією учасника торгів.Дана вимога стосується позицій № 2,3,5,8,9.

Якщо гарантійний лист надається від представника виробника або заявника, то його повноваження повинні бути підтверджені документально.

1. В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико - технічних вимогах, учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в МТВ з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | МНН | Найменування товару | Одиниця виміру | Кількість |
|  | Immunoglobulins, normalhuman, forintravascular | Біовен розчин д/інф. 10 % по 100 мл у пляш. (флак.) | фл. | 65 |
|  | Dexmedetomidine | ДексмедетомідинЕверФарма концентрат для р-ну д/інф. 100 мкг/мл по 2 мл №5 в амп. | уп. | 1000 |
|  | Dexmedetomidine | ДексмедетомідинЕверФарма концентрат для р-ну д/інф. 100 мкг/мл по 4 мл №5 в амп. | уп. | 100 |
|  | Lidocaine | Лідокаїн розчин д/ін. 100 мг/мл по 2 мл №10 (5х2) в амп. | уп. | 180 |
|  | Phenylephrine | Мезатон розчин д/ін. 10 мг/мл по 1 мл №10 в амп. | уп. | 600 |
|  | Methylprednisolone | Солу-медрол порошок для р-ну д/ін. по 125 мг №1 у флак. з р-ком типу Act-O-Vial | уп. | 500 |
|  | Piperacillin and beta-lactamase inhibitor | Тазпен порошок для р-ну д/ін. та інф. по 4 г/0.5 г №1 у флак. | фл. | 420 |
|  | Insulin (human) | Фармасулін H розчин д/ін. 100 МО/мл по 10 мл №1 у флак. | уп. | 90 |
|  | Dopamine | Дофамін концентрат для р-ну д/інф. 40 мг/мл по 5 мл №10 в амп. | уп. | 50 |
| 10 | theophylline | Эуфілін розчин д/ін. 20 мг/мл по 5 мл №10 в амп. | уп | 880 |

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