**ДОДАТОК  2**

*до тендерної документації*

***Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі — технічні вимоги до предмета закупівлі***

***ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ***

**Фармацевтична продукція**

(Aqua pro injectioni, Glucose, Diclofenac, Atropine, Neostigmine, Lidocaine, Thiosulfate, Phenylephrine, Dopamine, Chlorpromazine, Azithromycin, Benzylpenicillin, Gentamicin, Cefazolin, Medicinal charcoal, Drotaverine, Metoclopramide, Drotaverine, Omeprazole, Multienzymes (lipase, protease etc.), Hydrocortisone, Dexamethasone, Prednisolone, Insulin (human), Oxytocin, Iodine, Ethanol, Ethanol, Chlorhexidine, Amiodarone, Verapamil, Clopidogrel, Heparin, Furosemidе, Cyanocobalamin)

**код за ДК 021:2015: 33600000-6 Фармацевтична продукція**

**І. Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам:**

1. Усі запропоновані лікарські засоби мають бути належним чином зареєстрованими в МОЗ України (подаються завірені належним чином копії реєстраційних посвідчень у складі тендерної пропозиції та на кожну партію товару при доставці).

2. На підтвердження належної якості товару, що пропонується, подаються завірені належним чином копії сертифікатів якості на кожну партію товару при доставці.

3. 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.

4. Термін придатності товару на момент поставки Покупцю повинен становити не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником, але не менше 12 місяців. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати лист виробника чи уповноваженого ним представника щодо терміну придатності товару, який становитиме на момент поставки не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником, але не менше 12 місяців, лист повинен містити посилання на номер оголошення про проведення відкритих торгів.

5. Препарати повинні мати інструкції по використанню українською мовою.

6. Учасник повинен надати авторизаційний лист виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цього тендеру у кількості, зі строками придатності та в терміни поставки, визначені цією документацією та пропозицією учасника тендеру із посиланням на номер оголошення, предмет закупівлі цього тендеру та повну назву Замовника.

7. Надати у складі тендерної пропозиції гарантійний лист Учасника щодо можливості доставки даних препаратів протягом 10-ти робочих днів з дня заявки.

8. Поставка товару здійснюється партіями на підставі заявок Замовника. Кількість товару в межах кожної партії визначається замовником в залежності від фактичної потреби, та вказується у заявці на поставку, що надсилається  за допомогою засобів зв’язку (поштою, факсом, телефоном, тощо).

9. Учасник зобов’язаний забезпечити поставку (доставку) лікарських засобів до дверей складу ЛПУ (за адресою Замовника).

10. Ціни за одиницю товару запропоновані учасником повинні формуватися, 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.

В разі якщо зміна оптово-відпускної ціни на дату подання пропозицій не внесена до Реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення, то учасником у складі тендерної пропозиції надаються копії листа (листів) від виробника(ків) або офіційних представництв виробника в Україні про ціну, яка заявлена до декларування в МОЗ на лікарські засоби, що є предметом закупівлі.

11. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати копію ліцензії на право торгівлі лікарськими препаратами 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.

**ІІ. Спеціальні вимоги до предмету закупівлі:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Найменування товару, форма випуску (МНН) | Одиниця виміру | Кількість |
| 1 | Вода для ін'єкцій р-н д/п р-ну д/ін амп 2 мл №10 (Aqua pro injectioni) | уп. | 400 |
| 2 | Глюкоза р-н д/ін 400 мг /мл амп. 20 мл № 10 (Glucose) | уп. | 30 |
| 3 | Діклофенак р-н д/ін 25 мг/мл амп 3 мл № 10 ([Diclofenac](https://tabletki.ua/inn/Diclofenac/" \o "Diclofenac)) | уп. | 280 |
| 4 | Атропіну сульфат р-н д/ін 1 мг/мл амп. 1 мл  № 10 (Atropine) | уп. | 20 |
| 5 | Прозерін р-н д/ін 0,5 мг/мл амп 1 мл № 10 (Neostigmine) | уп. | 35 |
| 6 | Лідокаїн д/ін 20 мг/мл амп 2 мл № 10 (Lidocaine) | уп. | 400 |
| 7 | Натрій тіосульфат р-н д/ін 300 мг/мл амп. 5 мл №10 (Thiosulfate) | уп. | 5 |
| 8 | Мезатон р-н д/ін 10 мг/мл амп. 1 мл № 10 ([Phenylephrine](https://tabletki.ua/uk/inn/Phenylephrine/)) | уп. | 15 |
| 9 | Дофамін д/р-ну д/ін 40 мг/мл амп.5 мл № 10 ([Dopamine](https://tabletki.ua/uk/inn/Dopamine/)) | уп. | 5 |
| 10 | Аміназін р-н д/ін 25 мг/мл амп. 2 мл № 10 ([Chlorpromazine](https://tabletki.ua/inn/Chlorpromazine/" \o "Chlorpromazine)) | уп. | 3 |
| 11 | Азітроміцин табл.500мг №3 (Azithromycin) | уп. | 20 |
| 12 | Бензилпеніцилін пор. д/р -ну д/ін 1000000 ОД фл № 1 (Benzylpenicillin) | фл | 120 |
| 13 | Гентаміцин сульфат р-н д/ін 40 мг/мл амп 2 мл № 10 (Gentamicin) | уп. | 110 |
| 14 | Цефазолін 1.0-№1 (Cefazolin) | фл | 100 |
| 15 | Вугілля активоване 0,250 мг № 10 (Medicinal charcoal) | уп. | 100 |
| 16 | Дротаверин 20 мг/мл по 2 мл № 5 (Drotaverine) | уп. | 50 |
| 17 | Метоклопрамід 5 мг/мл амп. 2 мл № 10 (Metoclopramide) | уп. | 100 |
| 18 | Нохшаверин 20 мг/мл 2.0 мл №5 (Drotaverine) | уп. | 200 |
| 19 | Омепразол пор. д/ін 40 мг № 1 (Omeprazole) | уп. | 800 |
| 20 | Панкреатин 8000 № 50 (Multienzymes (lipase, protease etc.) | уп. | 20 |
| 21 | Гідрокортизону ацетат сусп. д/ін 25мг/мл 2.0 мл № 10 (Hydrocortisone) | уп. | 10 |
| 22 | Дексаметазон р-н д\ін 4мг/мл амп.1мл №5 (Dexamethasone) | уп. | 560 |
| 23 | Преднізолон р-н д/ін 30мг/мл амп.1мл №3 (Prednisolone) | уп. | 20 |
| 24 | Фармасулін р-н д/ін 100 МО/мл фд 10 мл № 1 мл (Insulin (human) | фл | 13 |
| 25 | Окситоцін 5МО /1мл №10 (Oxytocin) | уп. | 50 |
| 26 | Бета- йод 100 мг/мл 100 мл № 1 (Iodine) | фл | 200 |
| 27 | Етиловий спирт р-н 70 % 100,0 мл (Ethanol) | фл | 1000 |
| 28 | Етиловий спирт р-н 96 % 100,0 мл (Ethanol) | фл | 1000 |
| 29 | Хлоргексидин р-н 0,05 % 100,0 мл ([Chlorhexidine](https://tabletki.ua/uk/inn/Chlorhexidine/" \o "Список препаратів Chlorhexidine)) | фл | 100 |
| 30 | Аритміл р-н д/ін 50мг /мл амп 3.0 № 5 (Amiodarone) | уп. | 110 |
| 31 | Верапаміл р-н д/ін 2.5мг/мл 2мл №10 амп. (Verapamil) | уп. | 20 |
| 32 | Клопідогрель 75мг№30 табл. ([Clopidogrel](https://tabletki.ua/inn/Hydroxyethylstarch/" \o "Hydroxyethylstarch)) | уп. | 50 |
| 33 | Гепарин р-н д/ін 5000МО /мл 5 мл №5 (Heparin) | уп. | 150 |
| 34 | Фуросемід р-н д/ін.10 мг/мл 2.0 №10 (Furosemidе) | уп. | 100 |
| 35 | Ціанокоболамін р-н д/ін 0.5 мг/мл 1мл №10 ([Cyanocobalamin](https://tabletki.ua/inn/Fluconazole/" \o "Fluconazole)) | уп. | 40 |

*У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, вважати вираз «або еквівалент».*

*У місцях, де технічна специфікація містить посилання на стандартні характеристики, технічні регламенти та умови, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язані з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними, європейськими стандартами, іншими спільними технічними європейськими нормами, іншими технічними еталонними системами, визнаними європейськими органами зі стандартизації або національними стандартами, нормами та правилами, біля кожного такого посилання вважати вираз «або еквівалент».* ***Таким чином, вважається, що до кожного посилання додається вираз «або еквівалент».***

Якщо Учасником пропонується **еквівалент товару** до того, що вимагається Замовником, додатково у складі тендерної пропозиції Учасник надає таблицю, складену в довільні формі, яка у порівняльному вигляді містить відомості щодо основних технічних та якісних характеристик товару, що вимагається Замовником до основних технічних та якісних характеристик еквівалентного товару, що пропонується Учасником. При цьому якість запропонованого еквівалента товару має відповідати якості, що заявлена в технічній специфікації Замовника. *Таблиця повинна містити точну назву товару, яка пропонується учасником. У випадку, якщо учасником буде зазначено назву товару, яка буде містити словосполучення «або еквівалент»* *(наприклад, автомобіль Renault Duster, або еквівалент*), тендерну пропозицію такого учасника буде відхилено як таку, що не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації.

Маркування, протоколи випробувань та сертифікати повинні бути видані органами з оцінки відповідності, компетентність яких підтверджена шляхом акредитації або іншим способом, визначеним законодавством.

У разі, якщо учасник не має відповідних маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, у разі встановлення вимог щодо надання учасником маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів, і не має можливості отримати їх до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій із причин, від нього не залежних, він може подати технічний паспорт на підтвердження відповідності тим же об’єктивним критеріям. Замовник зобов’язаний розглянути технічний паспорт і визначити, чи справді він підтверджує відповідність установленим вимогам, із обґрунтуванням свого рішення.

Якщо замовник посилається в тендерній документації на конкретні маркування, протокол випробувань чи сертифікат, він зобов’язаний прийняти маркування, протоколи випробувань чи сертифікати, що підтверджують відповідність еквівалентним вимогам та видані органами з оцінки відповідності, компетентність яких підтверджена шляхом акредитації або іншим способом, визначеним законодавством.

**Фактом подання тендерної пропозиції учасник підтверджує відповідність своєї пропозиції технічним, якісним, кількісним, функціональним характеристикам до предмета закупівлі, у тому числі технічній специфікації (у разі потреби — планам, кресленням, малюнкам чи опису предмета закупівлі) та іншим вимогам до предмета закупівлі, що містяться в тендерній документації та цьому додатку, а також підтверджує можливість постачання товару відповідно до вимог, визначених згідно з умовами тендерної документації.**

**Документами, що підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації, є:**

* технічна специфікація, складена учасником згідно з **Таблицею 1** за інформацією (вимогами), формою та змістом цього додатка, у разі потреби — плани, креслення, малюнки чи опис предмета закупівлі, наведений у цьому додатку; **\*\**у разі зазначення країни походження товару з російської федерації учасник у складі тендерної пропозиції надає митну декларацію, що підтверджує ввезення цього товару на територію України до 24.02.2022 включно***; інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, у тому числі відповідна технічна специфікація (у разі потреби — плани, креслення, малюнки чи опис предмета закупівлі), наведена в цьому додатку до тендерної документації.

***Таблиця 1***

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *№ з/п* | *Найменування товару* | *Технічні характеристики товару* | *Од. виміру* | *Кількість* | *Виробник товару\** | *Країна походження товару\*\** |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5* | *6* | *7* |

*\* Зазначається учасником найменування виробника із зазначенням організаційно-правової форми (товариство з обмеженою відповідальністю, приватне підприємство тощо).*

*\*\* Країною походження товару вважається країна, у якій товар був повністю вироблений або підданий достатній переробці відповідно до критеріїв, встановлених Митним кодексом України.*