**Зміни внесені в тендерну документацію**

ДК 021:2015 - 33600000-6 - Фармацевтична продукція (БРАМІТОБ (BRAMITOB®), ПУЛЬМОЗИМ(PULMOZYME®))

Ідентифікатор закупівлі: UA-2024-01-31-005276-a

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | Пункти | Редакція від 31.01.2024 року | | Зміни від 07.02.2024 року |
| 1 | ТЕНДЕРНА ДОКУМЕНТАЦІЯ | |  |  |  | | --- | --- | --- | | IV розділ. Подання та розкриття тендерної пропозиції | | | | 1 | Кінцевий строк подання тендерної пропозиції | кінцевий строк подання тендерних пропозицій **~~08.02.2024~~ року:** час визначається електронною системою автоматично.  отримана тендерна пропозиція вноситься автоматично до реєстру отриманих тендерних пропозицій, у якому відображається інформація про надані тендерні пропозиції;  електронна система закупівель автоматично формує та надсилає повідомлення учаснику про отримання його тендерної пропозиції із зазначенням дати та часу;  Тендерні пропозиції після закінчення кінцевого строку їх подання не приймаються електронною системою закупівель. | | | |  |  |  | | --- | --- | --- | | IV розділ. Подання та розкриття тендерної пропозиції | | | | 1 | Кінцевий строк подання тендерної пропозиції | кінцевий строк подання тендерних пропозицій **12.02.2024 року до 18:00 год:** час визначається електронною системою автоматично.  отримана тендерна пропозиція вноситься автоматично до реєстру отриманих тендерних пропозицій, у якому відображається інформація про надані тендерні пропозиції;  електронна система закупівель автоматично формує та надсилає повідомлення учаснику про отримання його тендерної пропозиції із зазначенням дати та часу;  Тендерні пропозиції після закінчення кінцевого строку їх подання не приймаються електронною системою закупівель. | |
| 2 | Додаток 3 Тендерної документації | **МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ:**  ***Код ДК 021:2015 - 33600000-6 - Фармацевтична продукція (БРАМІТОБ (BRAMITOB®), ПУЛЬМОЗИМ(PULMOZYME®))***   |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | | № | Назва препарату | Опис | Лікарська форма: | кількість | | 1. | **БРАМІТОБ** (BRAMITOB®) **(**Tobramycin)  Номер реєстраційного посвідчення: UA/15301/01/01 | *Діюча речовина:*тобраміцин; 1 ампула (4 мл) містить 300 мг тобраміцину;  **Фармакотерапевтична група.** Антибактеріальні аміноглікозиди.  Тобраміцин - аміноглікозидний антибіотик, який продукують мікроорганіз-ми *Streptomyces tenebrarius.*  Код АТХ J01G B01.  ***Показання.***Лікування хронічної легеневої інфекції, спричиненої *Pseudomonas aeruginosa* у хворих на муковісцидоз. | Розчин для інгаляцій | **3** уп. | | 2. | **ПУЛЬМОЗИМ**(PULMOZYME®)  Міжнародна непатентована назва: Dornase alfa (desoxyribonuclease)  Номер реєстраційного посвідчення:  UA/12438/01/01 | Діючі речовини: 1 ампула (2,5 мл) розчину для інгаляцій містить дорнази альфа 2,5 мг;1 мг дорнази альфа відповідає 1000 ОД.  **Фармакотерапевтична група.** Муколітичні засоби.  Код АТС R05C B13.  ***Показання.***Симптоматична терапія в комбінації зі стандартною терапією муковісцидозу у пацієнтів віком від 5 років з показником форсованої життєвої ємності легень (ФЖЄЛ) не менше 40 % від норми з метою покращення функції легень. | Розчин для інгаляцій | **60**уп. |   *Примітка: у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні марку чи виробника або на конкректний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти типи або конкректне місце походження чи спосіб виробництва, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент".*  *Якщо учасник пропонує інший товар (аналог або еквівалент) ніж передбачений цією документацією, учасник повинен надати у складі Тендерної пропозиції належним чином засвідчені копії документів, які підтверджують еквівалентність запропонованого товару, зазначеному у цій документації.*  **Загальні вимоги:**   1. Товар, запропонований учасником, повинен бути зареєстрований в Україні у передбаченому законодавством порядку; 2. При поставці кожна партія товару має супроводжуватися документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України; 3. Постачання повинне здійснюватися транспортом та за рахунок Учасника. | **МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ:**  ***Код ДК 021:2015 - 33600000-6 - Фармацевтична продукція (БРАМІТОБ (BRAMITOB®), ПУЛЬМОЗИМ(PULMOZYME®))***   |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | | № | Назва препарату | Опис | Лікарська форма: | кількість | | 1. | **БРАМІТОБ** (BRAMITOB®) **(**Tobramycin)  Номер реєстраційного посвідчення: UA/15301/01/01 | *Діюча речовина:*тобраміцин; 1 ампула (4 мл) містить 300 мг тобраміцину;  **Фармакотерапевтична група.** Антибактеріальні аміноглікозиди.  Тобраміцин - аміноглікозидний антибіотик, який продукують мікроорганіз-ми *Streptomyces tenebrarius.*  Код АТХ J01G B01.  ***Показання.***Лікування хронічної легеневої інфекції, спричиненої *Pseudomonas aeruginosa* у хворих на муковісцидоз. | Розчин для інгаляцій | **3** уп. | | 2. | **ПУЛЬМОЗИМ**(PULMOZYME®)  Міжнародна непатентована назва: Dornase alfa (desoxyribonuclease)  Номер реєстраційного посвідчення:  UA/12438/01/01 | Діючі речовини: 1 ампула (2,5 мл) розчину для інгаляцій містить дорнази альфа 2,5 мг;1 мг дорнази альфа відповідає 1000 ОД.  **Фармакотерапевтична група.** Муколітичні засоби.  Код АТС R05C B13.  ***Показання.***Симптоматична терапія в комбінації зі стандартною терапією муковісцидозу у пацієнтів віком від 5 років з показником форсованої життєвої ємності легень (ФЖЄЛ) не менше 40 % від норми з метою покращення функції легень. | Розчин для інгаляцій | **60**уп. |   *Примітка: у разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретні марку чи виробника або на конкректний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти типи або конкректне місце походження чи спосіб виробництва, то разом з цим враховувати вираз "або еквівалент".*  *Якщо учасник пропонує інший товар (аналог або еквівалент) ніж передбачений цією документацією, учасник повинен надати у складі Тендерної пропозиції належним чином засвідчені копії документів, які підтверджують еквівалентність запропонованого товару, зазначеному у цій документації.*  **Загальні вимоги:**   1. Товар, запропонований учасником, повинен бути зареєстрований в Україні у передбаченому законодавством порядку; 2. При поставці кожна партія товару має супроводжуватися документами, що підтверджують їх якість (сертифікат якості, посвідчення якості тощо) із зазначенням даних, що вимагаються чинним законодавством України; 3. Постачання повинне здійснюватися транспортом та за рахунок Учасника. 4. Учасник повинен надати Оригінали або копії документів про державну реєстрацію лікарських засобів (надати оригінали або копії реєстраційних посвідчень на кожне найменування з переліку предмета закупівлі, що свідчать про їх наявність в Державному реєстрі лікарських засобів України. 5. Учасник повинен надати оригінал або копія витягу з реєстру оптово-відпускних цін МОЗ України на запропонований товар; | |

**Уповноважена особа Оксана СОРОКА**