**Комунальне некомерційне підприємство «Закарпатський обласний клінічний центр кардіології та кардіохірургії» Закарпатської обласної ради**

|  |  |
| --- | --- |
|  | **ЗАТВЕРДЖЕНО** |
|  | **РІШЕННЯМ УПОВНОВАЖЕНОЇ ОСОБИ** |
|  | **ВІД "13" червня 2022 року** |
|  |  |
|  | **УПОВНОВАЖЕНА ОСОБА** |
|  |  |
|  | **Юрець Н.В.**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

 м.п.

**ТЕНДЕРНА ДОКУМЕНТАЦІЯ**

**на закупівлю товару**

**Фармацевтична продукція**

 **(Лот № 1 – Лікарські засоби, Лот №2- Наркозні та сильнодіючі засоби, лот№3 - Загальні протиінфекційні засоби для системного застосування, вакцини, антинеопластичні засоби та імуномодулятори, лот№4 - контрастні речовини для відділення інтервеційної кардіології та реперфузійної терапії)**

**(33600000-6) (ДК 021:2015)**

**(НОВА РЕДАКЦІЯ)**

**( редакція згідно ЗУ «Про публічні закупівлі»)**

**Процедура закупівлі: відкриті торги**

**м. Ужгород - 2022**

|  |
| --- |
| **ІІІ. Інструкція з підготовки тендерної пропозиції**  |
|  | **6** | **Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі** | Учасники процедури закупівлі повинні надати у складі тендерних пропозицій інформацію та документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, установленим замовником;**1)Відповідність товару санітарно-гігієнічним вимогам, терміну придатності на момент поставки Покупцю повинен становити не менше 80 % від терміну придатності визначеного виробником (подається відповідний гарантійний лист від**  **виробника, якщо учасник не є виробником товару його офіційного представника, дистриб’ютора, дилера в Україні щодо терміну придатності товару який становитиме на момент поставки не менше 80% від терміну придатності визначеного виробником з назвою Замовника та ідентифікатором закупівлі в системі прозоро Prozorro ). Дана вимога стосується позицій кількість який рівна або більше 100 фл/уп/шт.****2)Лікарські засоби повинні бути зареєстровані в Україні та/або виготовлені із зареєстрованої, дозволеної до застосування субстанції в Україні. У складі пропозиції учасник повинен надати копію затвердженої належним чином інструкції з використання. У разі, якщо реєстрація та інструкція на лікарський засіб, який закуповується не передбачається вимогами чинного законодавства України, учасник має надати лист-пояснення відсутності такого документа на даний товар. (відповідно до ст.9 ЗУ «Про лікарські засоби» «Лікарські засоби допускаються до застосування в Україні після їх державної реєстрації, крім випадків, передбачених цим Законом. Не підлягають державній реєстрації лікарські засоби, які виготовляються в аптеках за рецептами лікарів та на замовлення лікувально-профілактичних закладів із дозволених до застосування діючих та допоміжних речовин) – по лоту№4** |
|  | **9** | **Унесення змін або відкликання тендерної пропозиції учасником** | Учасник має право внести зміни або відкликати свою тендерну пропозицію до закінчення строку її подання без втрати свого забезпечення тендерної пропозиції. Такі зміни або заява про відкликання тендерної пропозиції враховуються в разі, якщо їх отримано електронною системою закупівель до закінчення строку подання тендерних пропозицій/ |

**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ**

**ЛОТ 2 Наркозні та сильнодіючі засоби**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № | МНН | Форма випуску і дозування | Од.виміру | Кількість |
| 1 | Atracurium | Розчин для ін`єкцій, 10 мг/мл по 5 мл у флаконах № 5 | упаковка | 130 |
| 2 | Thiopental | Ліофілізат для розчину для ін`єкцій по 1,0 г у флаконах | упаковка | 60 |
| 3 |  Sevoflurane | рід.для інг.100% по 250 мл з системою Quik fil або перехідником (адаптором) типу Quik fil | флакон  | 50 |
| 4 | Propofol | Емульсія для інфузій, 10 мг/мл по 20 мл №5 | упаковка | 200 |
| 5 | Protamine | Розчин для ін`єкцій, 1000 MО/мл по 10 мл у флаконі | флаконів  | 600 |

В складі пропозиції Учасник подає лист-гарантію, складену в довільній формі, за підписом уповноваженої особи учасника та завірену печаткою (за наявності), щодо дотримання учасником в своїй діяльності Закону України «Про санкції», Указу Президента України від 02 квітня 2021 року № 140/2021 «Про рішення Ради національної безпеки і оборони України від 02 квітня 2021 року "Про застосування персональних спеціальних економічних та інших обмежувальних заходів (санкцій)", а також про те, що запропонований товар не буде поставлятисьз країни–агресора(зокрема з Росії)

**Учасник має право подати еквівалент (аналог) товару запропонованого замовникомв технічному завданні цієї тендерної документації.У разі подання еквіваленту (аналог) товару, учасник повиннен довести, що такий товар за показниками (характеристиками) являється не гіршим (кращим), ніж товар, зазначений в тендерній документації та має мати відповідне документальне підтвердження тощо**

*\*всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, джерело його походження або виробника в технічному завданні слід читати як «або еквівалент*