**ДОДАТОК  3**

*до тендерної документації*

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

**Предмет закупівлі: ДК 021:2015 (CPV) – 33600000-6 – «Фармацевтична продукція»**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування (міжнародна непатентована назва)** | **Форма випуску, дозування, № упаковки** | **Од. вим.** | **Кіль-кість** |
| **ДК 021:2015-33600000-6 – «Фармацевтична продукція»** | | | | |
|  | **Пергідроль 32,5% 5.0 л**  **Hydrogen peroxide** | | уп. | 1 |
|  | **Кеталонг 3% - 1,0 №10 Ketorolac** | | уп. | 10 |
|  | **Дицинон 250 мг – 2.0 №50 Etamsylate** | | уп. | 1 |
|  | **Обліпихова олія 50мл  Hippophae rhamnoides** | | фл. | 15 |
|  | **Бетадин розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10% - 120мл Povidone-iodine** | | фл. | 30 |
|  | **Нокспрей спрей назальний 0,005 по 10мл Oxymetazoline** | | фл. | 5 |
|  | **Дексалгін розчин для ін’єкцій, 50мг/2мл по 2мл в ампулах №5 Dexketoprofen** | | уп. | 7 |
|  |  | | | |

**\* Всі торгові назви препаратів, які застосовуються в тендерній документації з метою лаконічного та зрозумілого для фармацевтичних фахівців опису предмету закупівлі, містять вираз «або еквівалент за діючою речовиною».**

**Еквівалентом (аналогом) лікарського засобу в розумінні даної тендерної документації є лікарський засіб, діюча речовина якого (міжнародна назва), дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики абсолютно співпадають з біологічними, токсикологічними, фармацевтичними та терапевтичними властивостями препарату, що е предметом закупівлі.**

**У разі якщо пропозиція Учасника не відповідає наведеним медико - технічним вимогам, така пропозиція буде відхилена як така, що не відповідає вимогам Тендерної документації.**

Дозволяється у тендерній пропозиції змінювати кількість виміру, що вимагається тендерною документацією, з  урахуванням відповідності кількості в перерахунку на ампули, флакони, таблетки згідно форм випуску виробників (наприклад: од. вим. 4 упак. по 150 табл., або 6 упак по 100 табл. і таке інше.), при умові дотримання «Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі - технічні вимоги до предмета закупівлі» додатку 3 до  Тендерної документації (згідно сумісного роз`яснення МЕРіТУ та МОЗУ від 19.12.2018 № 3301-04/55905-03/01.7/33810)

**Загальні вимоги**

1. Лікарські засоби на які надається пропозиція Учасника повинні відповідати наступним медико - технічним вимогам:
   1. Бути належним чином зареєстрованими в Україні (надати гарантійний лист)
   2. Запропонований товар повинен бути сертифікований відповідно до вимог чинного законодавства України (якщо така сертифікація передбачена чинним законодавством) (надати гарантійний лист).
   3. Лікарські засоби повинні бути зареєстровані в реєстрі оптово-відпускних цін на лікарські засоби на сайті Міністерства охорони здоров’я України у відповідності до Постанови КМУ від 02.07.2014 № 240 "Про референтне ціноутворення на лікарські засоби та вироби медичного призначення, що закуповуються за кошти державного та місцевих бюджетів" та наказ МОЗ України від 18.08.2014 № 574 "Про затвердження Положення про реєстр оптово-відпускних цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення, порядок внесення до нього змін та форм декларації зміни оптово-відпускної ціни на лікарський засіб та виріб медичного призначення", зареєстрований у Міністерстві юстиції України 09 вересня 2014 року за № 1097/25874 (надати гарантійний лист).
   4. Якість товару, що постачається, повинна відповідати нормативно-технічній документації (стандартам, ТУ, фармакопейним статтям), затвердженим у відповідному порядку.
2. Для медичних препаратів обов'язкова наявність на упаковці маркування, що вказує завод-виробник, найменування препарату, номер серії, термін придатності та інші характеристики, що зазначаються нормативно-технічною документацією.
3. Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Маркування - згідно діючих ТУ та ДСТУ.
4. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.
5. Товар, отриманий розпакованим або у неналежній упаковці, має бути замінений Учасником за власний рахунок впродовж 3 банківських днів з дати постачання.
6. Відповідність товару вимогам законодавства підтверджується способом та в порядку, встановленими законом та іншими нормативно-правовими актами.
7. Термін придатності лікарських засобів на момент їх відвантаження повинен залишатися не менш ніж 80% терміну придатності, зазначеного на етикетці, або не менш 12 місяців, якщо інше не обумовлене додатковими угодами Сторін.
8. Умови зберігання: у захищеному від світла місці при температурі від 2 до 8 град. С.
9. Поставка товару повинна здійснюватися за рахунок постачальника за адресою Замовника спеціалізованим транспортом Учасника до місць використання товару, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару, та який обладнаний у відповідності з вимогами затвердженими у відповідному порядку щодо транспортування лікарських засобів з урахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування.
10. Кожна партія товару, що буде постачатися Замовнику, має супроводжуватись документами, що підтверджують їх якість:

- копії реєстраційних посвідчень МОЗ України, дійсні на момент поставки та засвідчені печаткою Учасника;

- копії сертифікатів якості, засвідчені печаткою Учасника;

- копія висновку контрольно-аналітичної лабораторії;

- інші документи, передбачені чинним законодавством України.

Доставка до закладу з суворим дотриманням умов зберігання!

1. Учасник у складі пропозиції повинен надати завірену копію ліцензії на право торгівлі лікарськими препаратами (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.
2. Учасник повинен надати копії інструкцій користувача або інші технічні документи (українською мовою) при постачанні товару (надати гарантійний лист).
3. Запропонований товар є таким, що не має негативного впливу на навколишнє середовище, тобто Учасник гарантує, що технічні, якісні характеристики запропонованого товару відповідають встановленим законодавством нормам. Учасник повинен надати довідку довільної форми.