|  |
| --- |
| **Додаток 1**  *до тендерної документації* |

**ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

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

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  | |  |  |  |
|  |  |  |  | | | | |
|  |  |  | **Засоби для наркозу** |  | |  |  | |
| №  з/п | **Міжнародна непатентована назва** | **Код**  **АТС** | **Торгівельна назва або еквівалент\*** | **Форма випуску, доза лікарського засобу** | | **один.**  **виміру** | **К-ть** | |
| 1 | Propofol | N01AX10 | Пропофол-Ново | емульсія для інфузії 10 мг/мл по 20мл | | фл | 1500 | |
| 2 | Atracurium | M03AC04 | Атракуріум-Ново | розчин для ін’єкцій 10мг/мл по 5мл | | фл | 500 | |
| 3 | Suxamethonium | M03AB01 | Дитилін | розчин для ін’єкцій 20мг/мл по 5мл | | амп | 600 | |
| 4 | Thiopental | N01AF03 | Тіопентал | ліофілізат для розчину для ін’єкцій по 1г | | фл | 400 | |
| 5 | Sevoflurane | N01AB08 | Севофлуран | Рідина для інгаляцій (рідина д/інг. 100% фл. 250 мл) | | фл | 20 | |
| 6 | Naloxone | V03AB15 | Налоксон-ЗН | розчин для ін'єкцій, 0,4 мг/мл по 1 мл | | амп | 10 | |

\*Еквівалентом (аналогом лікарського засобу в розумінні даної тендерної документації є лікарський засіб, в якому якість, діюча речовина препарату (міжнародна непатентована назва), дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі.

Стандартні характеристики еквіваленту товару, на який відбувається заміна, повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів.

В разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в технічних вимогах, учасник подає додатково до Додатку 3 порівняльну характеристику (в довільній формі) запропонованого ним товару та товару, що визначений в технічних вимогах з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.

Запропонований учасником товар повинен відповідати таким вимогам:

1. Термін придатності товару (лікарських засобів), що постачається за договором про закупівлю, має становити не менше 55% строку придатності, визначеного виробником (надати гарантійний лист).
2. Товари, які закуповуються, повинні бути сертифіковані та зареєстровані в Україні, мати свідоцтво про Державну реєстрацію Міністерства охорони здоров’я України та повинні входити в Державний реєстр ЛЗ (копії відповідних документів надаються при поставці) (надати гарантійний лист). Товар, що пропонується Учасником повинен бути включеним до переліку лікарських засобів вітчизняного та іноземного виробництва, які можуть закуповувати заклади та установи охорони здоров’я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009р. №333 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарняні засоби і вироби медичного призначення» (зі змінами) (надати гарантійний лист).
3. Всі препарати повинні мати інструкцію з використання препарату, викладену українською мовою та затверджену належним чином (надати гарантійний лист).
4. Якість повинна відповідати вимогам діючого законодавства України (надати гарантійний лист).
5. Доставка товару транспортом постачальника, завантажувальні та розвантажувальні роботи за рахунок постачальника (надати гарантійний лист).
6. Транспортування ЛЗ має відбуватися з дотриманням температурних режимів та відповідних умов згідно вимог зберігання даних засобів (надати гарантійний лист).
7. У разі поставки неякісного товару або не відповідного товару, такий товар повертається Учаснику (постачальнику) або підлягає обміну за рахунок Учасника (постачальника) (надати гарантійний лист).
8. Учасник при поставці товару передбачає необхідні заходи із захисту довкілля: здійснює діяльність з додержанням вимог екологічної безпеки, правил, нормативів, стандартів що регулюють діяльність учасника в сфері охорони довкілля від забруднення та інших шкідливих впливів (надати гарантійний лист).
9. Спроможність учасника поставити товар повинна підтверджуватись оригіналами листів авторизації від виробника (у разі якщо товар не виробляється на території України, листом авторизації від представника товаровиробника в Україні) про передачу повноважень на продаж (реалізацію) товару в Україні у необхідній кількості, якості та у потрібні терміни, виданим із зазначенням замовника торгів та номером оголошення, що оприлюднене в електронній системі публічних закупівель ProZorro.