

## ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ ТЕХНІЧНІ ТА ЯКІСНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ

1. Лікарські засоби мають бути зареєстровані в Україні.  
Товар має бути зареєстрований в Україні (Свідоцтво про Державну реєстрацію Міністерства охорони здоров'я України) та повинен входити до переліку лікарських засобів вітчизняного та іноземного виробництва, які мають закуповувати заклади та установи охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного бюджету.
2. При поставці товару повинна додержуватись цілісність стандартної упаковки з необхідними реквізитами виробника.
3. Ціни повинні відповідати реєстру оптово-відпускних цін на лікарські засоби відповідно до вимог Постанови КМУ від 02.07.2014 р. №240 (зі змінами) та Наказу МОЗ України від 18.08.2014 № 574, а також Постанови КМУ від 17.10.2008р. №955 зі змінами.
4. При поставці лікарських засобів повинен надаватися сертифікат якості, свідоцтво про державну реєстрацію засобу або декларація про відповідність.
5. Учасник надає гарантійний лист, щодо строку придатності товару, який на момент поставки складатиме залишковий термін зберігання не менше 80%.
6. Учасник повинен надати :
  - копію дозволу або чинної ліцензії на здійснення оптової або роздрібною торгівлі лікарськими засобами або копію чинної ліцензії на виробництво лікарських засобів якщо Учасник є вітчизняним виробником запропонованого Товару; **якщо отримання такого дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законодавством, у разі ненадання копії вище зазначеного документа надати лист-пояснення з посиланням на норми чинного законодавства про відсутність дозволу або ліцензії на провадження певного виду господарської діяльності.**
7. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та підтвердження своєчасного постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає **гарантійний листи виробника** (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб'ютора уповноваженого на це виробником або відповідний лист від імені Учасника, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом цієї закупівлі та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені оголошенням про закупівлю.
8. Дозування, форма випуску, концентрація повинні відповідати заявленому переліку.
9. Товар повинен мати інструкцію з використання препарату, викладену українською мовою та затверджену належним чином.
10. При поставці товару Учасник (переможець) повинен передбачити застосування заходів із захисту довкілля під час виконання договору.

### **Гарантійний лист** стосовно:

- належних умов зберігання та транспортування згідно інструкції застосування;
- терміну придатності (не менш 80% від дати виготовлення).
- сертифікат відповідності (якості);
- інструкції з використання (методичні вказівки);
- гарантійний лист виробника про представництво (дистрибуції) постачальника, або відповідний лист від імені Учасника, щодо безперебійної поставки товару у необхідній кількості, якості та у потрібні терміни, згідно оголошення про закупівлю.

Учасник визначає ціну з урахуванням усіх своїх витрат, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, у тому числі на транспортування до місця поставки.

ТАБЛИЦЯ 1

№ п/п	Найменування товару (медикаментів)	МНН АТС код	Кількість	Одиниця виміру
1	Пульмолор табл.№20/або еквівалент	Comb drug	65	коробка/упак.
2	Анальгін розчин для ін'єкцій, 500 мг/мл, по 2 мл в ампулі №10/або еквівалент	Metamizole sodium N02BB02	15	коробка/упак.
3	АМБРОКСОЛ таблетки по 0,03 г, по 10 таблеток у блістері, №20/або еквівалент	Ambroxol R05CB06	300	пачка/упак
4	ПУЛЬМОБРИЗ таблетки, вкриті оболонкою, п/о №20/або еквівалент	Comb drug	60	пачка/упак
5	Пертусин сироп фл.100 мл/або еквівалент	Comb drug R05CA10	60	флак./упак./коробка
6	Аугментин 500 мг/125 мг №14/або еквівалент	Amoxicillin and beta-lactamase inhibitor J01CR02	50	коробка/упак.
7	Вітамін С таблетки жувальні по 500 мг; по 10 таблеток у блістер/або еквівалент	Ascorbic acid (vit C) A11GA01	1000	пачка/упак
8	ЦЕФТРИАКСОН порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах, № 10/або еквівалент	Ceftriaxone J01DD04	50	пачка/упак.
9	АЦЦ 600 пор./або еквівалент	Acetylcysteine R05CB01	60	пачка/упак.
10	Хлорофіліпт табл. 25 мг №40/ або еквівалент	Chlorophyllipt* J01XX	120	коробка/упак.
11	НІМЕСИЛ гранули для оральної суспензії, 100 мг/2 г; по 2 г в одноступовому пакеті; №30/або еквівалент	Nimesulide M01AX17	100	коробка/упак.
12	Мукалтин табл. 50 мг №10/або еквівалент	Althaea officinalis** R05CA05	600	пачка/упак.
13	СЕПТЕФРИЛ таблетки по 0,2 мг №10/або еквівалент	Decamethoxine R02AA20	350	пачка/упак.
14	ФУРАЦИЛІН таблетки для	Nitrofurantoin D08AF01	60	пачка/упак.

	приготування розчину для зовнішнього застосування по 20 мг, №20/або еквівалент			
15	Фармазолін. краплі назальні 0,1% фл. 10мл. №1 /або еквівалент	Xylometazoline R01AA07	150	пачка/упак.
16	КОЛДРЕКС порошок для орального розчину по 5 г порошка у пакетику №10/або еквівалент	Paracetamol, combinations excl. Psycholeptics N02BE51	60	коробка/упак.
17	Стрепсілс №24 /або еквівалент	Comb drug R02AA03	60	пачка/упак.
18	РЕОСОРБЛАКТ розчин для інфузій по 200 мл/або еквівалент	Electrolytes in combination with other drugs B05BB04	25	пачка/упак.
19	МЕНОВАЗАН мазь, по 40 г у тубі/або еквівалент	Comb drug D04AX	50	пачка /упак.
20	ГЛЮКОЗА розчин для інфузій, 50 мг/мл по 200 мл у пляшках/або еквівалент	Glucose B05CX01	60	флак./упак.
21	АМІКСИН ІС таблетки, вкриті оболонкою, по 0,125 г, №3 /або еквівалент	Tilorone L03AX	350	пачка /упак
22	Мефенамінова кислота 500 мг. № 20 /або еквівалент	Mefenamic acid M01AG01	250	пачка /упак
23	Інгаліпт аерозоль/спрей по 30 мл /або еквівалент	Comb drug R02AA20	60	пачка /упак