**Додаток №3**

**до документації**

 **МЕДИКО-ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Торгівельна назва, форма випуску, дозування, фасування** | **Міжнародна непатентована назва (МНН),****склад/діюча речовина** | **Одиниці виміру** | **Кількість** |
| 1 | Натрію хлорид розчин для ін»єкцій ізотонічний 0,9 у полімерних контейнерах по 100 мл. | Sodium chloridi | упак | 11000 |
| 2 | Натрію хлорид розчин для ін»єкцій ізотонічний 0,9 у полімерних контейнерах по 200 мл. | Sodium chloridi | упак | 18680 |
| 3 | Натрію хлорид розчин для ін»єкцій ізотонічний 0,9 у полімерних контейнерах по 500 мл. | Sodium chloridi | упак | 13650 |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |
|  Загальні вимоги до предмету закупівлі:1. Надати документ від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, згідно з вимогами Замовника, у вигляді гарантійного листа (лист повинен включати ідентифікатор закупівлі (номер оголошення) оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмету закупівлі та адресуватися Замовнику згідно оголошення).2. Форма випуску, дозування препарату повинні відповідати таким, що вказані в документації.3. Копію ліцензії на оптову або роздрібну торгівлю лікарськими засобами, а для виробника - ліцензію на виробництво лікарських засобів.4. Копію ліцензії на придбання, зберігання, перевезення, реалізацію (відпуск) лікарських засобів. 5. Запропонований товар має бути належним чином зареєстровано та дозволено до застосування у медичній практиці на території України. 6. Строк придатності товарів на день поставки повинен становити не менше 80% від загального строку зберігання, або менше - в окремих випадках , за узгодженням сторін. (Надати гарантійний лист)7. Якість товару має відповідати діючим на території України державним стандартам та міжнародним стандартам, що має бути підтверджене на момент поставки сертифікатами якості (відповідності) виробника.8.Учасник повинен мати усі необхідні дозволи на право реалізації та транспортування товару (предмету закупівлі) в заклади охорони здоров’я та поставляти товар з документальним підтвердженням відповідності товарів, а саме: копії сертифікатів якості виробника, завірені печаткою останнього постачальника ( не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством), та висновки щодо якості, видані підпорядкованими, або акредитованими лабораторіями в установленому порядку; в разі поставки іноземного товару виробництва, сертифікат повинен надаватись з перекладом на українську або російську мову, копії свідоцтв про державну реєстрацію лікарського засобу, інструкцій українською мовою, затверджені в установленому порядку, або у вигляді сканованих копій документів, підтверджуючих якість лікарських засобів у електронному вигляді.9. Учасник повинен надати гарантійний лист про змогу своєчасно поставляти необхідну кількість товару.10. У разі подання тендерної пропозиції, яка не відповідає технічній специфікації та медико-технічним вимогам, тендерна пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.11. Учасник має право подати еквівалент товару запропонованого Замовником у медико-технічних вимогах, при подачі еквіваленту вказується назва еквіваленту, слово «еквівалент» та назва товару згідно медико-технічних вимог на який подається еквівалент. Обов’язково надає копії їх сертифікатів якості, копії свідоцтв про державну реєстрацію лікарського засобу, а також, у разі надання еквіваленту товару, Учасник подає у складі тендерної пропозиції порівняльну таблицю еквівалентності у наступній формі:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| №з/п | Найменування товару відповідно до тендерної документації | Найменування запропонованого товару у тендерній пропозиції |
| Міжнародна непатентована назва (склад/діюча речовина)дозування | Торгівельна назва, форма випуску, дозування | Од.виміру | Кількість | Міжнародна непатентована назва (склад/діюча речовина)дозування | Торгівельна назва, форма випуску, дозування | Од.виміру | Кіль-кість |

12.Форма випуску товару повинна відповідати такій, що вказана в Додатку 3 тендерної документації.13.Поставка автотранспортом Учасника та за його рахунок, з дотриманням ліцензійних умов з наявності дозвільних документів на перевезення лікарських засобів та товарно-транспортної накладної на адресу замовника.14. Тара та упаковка товару повинна відповідати вимогам встановленним до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки).15.У разі поставки товару неналежної якості або товару, що не буде відповідати вимогам державних стандартів, учасник зобов’язується за свій рахунок протягом трьох календарних днів після отримання повідомлення замовника усунути недоліки або замінити неякісний товар на товар належної якості.16.Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні передбачати необхідність застосування заходів із захисту довкілля (надати окремою довідкою в довільній формі).***\*Всі посилання на торговельну марку, фірму, патент або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».***Ми (Я), \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ згодні та підтверджуємо свою можливість і готовність виконувати усі Технічні вимоги Замовника, зазначені у цій тендерній документації. Дата: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ( підпис) * М.П.
 |