**Техническое задание**

**1.** Товар должен иметь следующие потребительские свойства и технические характеристики:

**Описание объекта закупки:** Сведения о технических и функциональных характеристиках (потребительских свойствах) товара, иные сведения о товаре[[1]](#footnote-1)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | **МНН[[2]](#footnote-2)** | **Характеристика\*\*** | **ед. изм.\*\*** | **кол-во\*\*** |
| 1 | Этанол | Раствор для наружного применения, 70%, 100 мл – флакон № 60 | упаковка | 54 |

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

\*Наличие слов (не менее, не более) – в поданной заявке не допускаеться.

***Международное непатентованное наименование/химическое, группировочное наименование лекарственного препарата - являются неизменными показателями.***

**\*\*** Поставка лекарственного препарата осуществляется в целых упаковках в соответствии с требованиями Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств». При этом если количество лекарственных препаратов, поставляемых заказчику во вторичной (потребительской) упаковке, превышает количество, указанное в техническом задании, поставка лекарственных препаратов сверх количества осуществляется за счет поставщика. Транспортировка вакцин осуществляется с соблюдением требования действующего законодательства Российской Федерации к температурному режиму перевозки.

**1. Общие требования к товару, требования к его качеству, потребительским свойствам, стандарт товара.**

Поставка товара должна осуществляется с учетом требований действующего законодательства, а именно:

- Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

- Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;

- Федерального закона от 27.12.2002 № 184-ФЗ «О техническом регулировании»;

- Постановление Правительства РФ от 15.10.2012 № 1043 "Об утверждении Положения о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств";

- Постановление Правительства РФ от 29.10.2010 № 865 "О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов";

- Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31.08.2016 № 646н "Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения";

- Приказа Минздравсоцразвития России от 28.12.2010 № 1222н «Об утверждении Правил оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения»;

- Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 17.02.2016 № 19 "Об утверждении санитарно-эпидемиологических правил СП 3.3.2.3332-16 "Условия транспортирования и хранения иммунобиологических лекарственных препаратов";

- Инструкция Госарбитража от 15.10.1990 "О порядке и сроках приемки импортных товаров по количеству и качеству, составления и направления рекламационных актов".

Поставщик отвечает за качество поставляемого товара (соответствие требованиям, установленным действующими ГОСТами, ТУ Госфармакопеи) при соблюдении Заказчиком условий хранения товара. По скрытым дефектам ответственность Поставщика распространяется на весь срок годности товара.

Поставляемый товар должен быть разрешен к обращению на территории Российской Федерации в соответствии с требованиями Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», и отвечать требованиям действующих нормативных технических и нормативных правовых актов.

Поставленный товар, признанный недоброкачественным и (или) фальсифицированным и (или)контрафактным по решению Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения или решению суда, подлежит изъятию и уничтожению. При этом Поставщик по претензии Заказчика обязан возвратить стоимость оплаченного товара и компенсировать понесенные Заказчиком затраты по его изъятию и уничтожению.

Поставка лекарственных препаратов осуществляется без нарушения целостности первичной и вторичной (потребительской) упаковки в соответствии с требованиями действующего законодательства Российской Федерации, упаковка должна обеспечивать сохранность при транспортировке и хранении.

К каждой единице поставляемого товара должна прилагаться инструкция по медицинскому применению препарата на русском языке.

**2. Назначение товара и цели его использования:** для обеспечения лечебного процесса медицинского учреждения.

**3. Требования к гарантийному сроку товара:** остаточный срок годности лекарственных препаратов установленного производителем (изготовителем) на момент поставки заказчику должен составлять **не менее 80% от срока установленного производителем.** Поставщик гарантирует качество товара в соответствии с требованиями Договора и Технического задания в течение всего остаточного срока годности товара.

1. Во всех случаях, где в настоящем техническом задании, наименование товара содержит указания на товарные знаки, такое наименование следует читать со словами «или эквивалент», за исключением случаев несовместимости товаров, на которые применяются другие товарные знаки и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком. [↑](#footnote-ref-1)
2. Во всех случаях, где в настоящем техническом задании, наименование товара содержит указания на товарные знаки, такое наименование следует читать со словами «или эквивалент», за исключением случаев несовместимости товаров, на которые применяются другие товарные знаки и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком. [↑](#footnote-ref-2)