**РАЗДЕЛ 3.** **ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

**Приложение № 3 к информационной карте закупки**

По каждой позиции Участник указывает наличие Документов (сведенья) подтверждающих соответствие поставляемого товара (оказываемой услуги, выполняемой работы ) требованиям установленным в соответствии с Постановлением Правительства Российской Федерации от 23 декабря 2024 г. N 1875 “О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц :

**Информация и документы, подтверждающие страну происхождения товара при закупке лекарственных препаратов, указанных в позиции 433 приложения N 2 к постановлению Правительства РФ от 23 декабря 2024 г. № 1875:**

а) для подтверждения происхождения товаров, из Российской Федерации - номер реестровой записи из реестра российской промышленной продукции, предусмотренного статьей 17.1 Федерального закона "О промышленной политике в Российской Федерации".

**или**

б) для подтверждения происхождения товаров, из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, - номер реестровой записи из евразийского реестра промышленных товаров государств - членов Евразийского экономического союза, порядок формирования и ведения которого устанавливается правом Евразийского экономического союза (далее - евразийский реестр промышленных товаров).

**или**

в) документом, подтверждающим происхождение товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г. (далее - Правила определения страны происхождения товаров), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров (**по 31 августа 2025 г. включительно**);

**или**

г) документом, подтверждающим происхождение товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров (до внесения изменений в право Евразийского экономического союза, предусматривающих подтверждение страны происхождения товаров);

д) для подтверждения осуществления всех стадий производства (в том числе синтеза молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) лекарственного препарата на территориях государств - членов Евразийского экономического союза в целях подпунктов "у" и "ф" пункта 4 постановления Правительства РФ от 23 декабря 2024 г. № 1875 в дополнение к информации и документам, предусмотренным настоящим пунктом, - документ, содержащий сведения о стадиях технологического процесса производства лекарственного средства для медицинского применения, осуществляемых на территории Евразийского экономического союза (в том числе о стадиях производства молекулы действующего вещества фармацевтической субстанции), выданный Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в установленном им порядке.

**Спецификация**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **МНН химические, группировочные наименования** | **Функциональные, технические и качественные характеристики товара** | | | **Ед. изм.** | **Кол-во** |
| **Показатель (наименование характеристики)** | **значение** | |
| **Максимальные и (или) минимальные показатели объекта закупки**  **(!!! Указываются участником в соответствии с инструкцией)** | **Показатели, которые не могут изменяться**  **(!!! Участником указываются показатели в неизменном виде\*)** |
| 1 | Азитромицин | Лекарственная формула |  | капсула | Упак. | 10 |
| Дозировка |  | 250 мг |
| Фасовка | №6\* |  |
| 2 | Азитромицин | Лекарственная формула |  | Таблетки, покрытые пленочной оболочкой | Упак. | 10 |
| Дозировка |  | 500 мг |
| Фасовка | №3\* |  |
| 3 | Амброксол | Лекарственная формула |  | сироп | Упак. | 50 |
| Дозировка |  | 3 мг/мл, 100 мл |
| Фасовка |  | **Флакон-пачка картонная** |
| 4 | Амброксол | Лекарственная формула |  | р-р д/внутр. прим. и инг. 7,5 мг/мл 40 мл | Упак. | 500 |
| Дозировка |  | . 7,5 мг/мл 40 мл |
| Фасовка |  | **флакон** |
| 5 | Амоксициллин+Клавул ановая кислота | Лекарственная формула |  | табл. дисперг. | Упак. | 200 |
| Дозировка |  | 250 мг + 62,5 мг |
| Фасовка | № 14\* |  |
| 6 | Амоксициллин | Лекарственная формула |  | таблетки диспергируемые | Упак. | 200 |
| Дозировка |  | 500 мг. |
| Фасовка | №20\* |  |
| 7 | Ацикловир | Лекарственная формула |  | таблетки | Упак. | 5 |
| Дозировка |  | 200 мг |
| Фасовка | №20\* |  |
| 8 | Будесонид+Формотеро л | Лекарственная формула |  | порошок для ингаляций. | Упак. | 2 |
| Дозировка |  | 80/4,5 мкг |
| Фасовка | **60 доз\*** |  |
| 9 | Будесонид | Лекарственная формула |  | Суспензия для ингаляций | Упак. | 50 |
| Дозировка |  | 0,25 мг/мл 2 мл |
| Фасовка | № 20\* |  |
| 10 | Будесонид | Лекарственная формула |  | Суспензия для ингаляций | Упак. | 50 |
| Дозировка |  | 0,5 мг/мл 2 мл |
| Фасовка | № 20\* |  |
| 11 | Висмута трикалия дицитрат | Лекарственная формула |  | Таблетки, покрытые пленочной оболочкой | Упак. | 20 |
| Дозировка |  | 120 мг |
| Фасовка | №112\* |  |
| 12 | Водорода пероксид | Лекарственная формула |  | Раствор для наружного применения | Флакон | 200 |
| Дозировка |  | 3% |
| Фасовка | 100 мл\* |  |
| 13 | Вода | Лекарственная формула |  | нет | Упак. | 180 |
| Дозировка |  | 5 мл. ампула |
| Фасовка | №10\* |  |
| 14 | Глюкагон | Лекарственная формула |  | лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, | Упак. | 2 |
| Дозировка |  | 1 мг |
| Фасовка |  | флакон (1) / в комплекте с растворителем (шприцы) 1 мл / - пеналы пластиковые |
| 15 | Декстроза+Калия хлорид+Натрия хлорид+Натрия цитрат | Лекарственная формула |  | Порошок для приготовления раствора | Упак. | 2 |
| Дозировка |  | Пакеты 18,9 г |
| Фасовка | № 20\* |  |
| 16 | Декстроза | Лекарственная формула |  | раствор для внутривенного введения | Упак. | 2 |
| Дозировка |  | 400 мг/мл 10 мл ампула |
| Фасовка | № 10\* |  |
| 17 | Доксициклин | Лекарственная формула |  | таблетки диспергируемые | Упак. | 5 |
| Дозировка |  | 100 мг |
| Фасовка | № 10\* |  |
| 18 | Дротаверин | Лекарственная формула |  | раствор для внутривенного и внутримышечного введения | Упак. | 10 |
| Дозировка |  | 20 мг/мл 2 мл амп. |
| Фасовка | № 10\* |  |
| 19 | Дротаверин | Лекарственная формула |  | Таблетки | Упак. | 6 |
| Дозировка |  | 40 мг |
| Фасовка | № 50\* |  |
| 20 | Зидовудин+Ламивудин | Лекарственная формула |  | Таблетки, покрытые пленочной оболочкой | Упак. | 2 |
| Дозировка |  | 300 мг + 150 мг |
| Фасовка | № 60 |  |
| 21 | Интерферон альфа-2 | Лекарственная формула |  | Суппозитории ректальные | Упак. | 30 |
| Дозировка |  | . 150 тыс. МЕ |
| Фасовка | № 10\* |  |
| 22 | Ипратропия бромид+Фенотерол | Лекарственная формула |  | Раствор для ингаляций | Упак. | 40 |
| Дозировка |  | ,25 мг/мл + 0,5 мг/мл |
| Фасовка |  | флакон 20 мл |
| 23 | Ибупрофен | Лекарственная формула |  | Таблетки, покрытые пленочной оболочкой | Упак. | 20 |
| Дозировка |  | 200 мг |
| Фасовка | № 20\* |  |
| 24 | Ибупрофен | Лекарственная формула |  | Суспензия для приема внутрь (для детей) | Упак. | 150 |
| Дозировка |  | 100 мг/5 мл |
| Фасовка |  | Флакон с мерной ложкой 100 мл |
| 25 | Калия хлорид + Натрия хлорид | Лекарственная формула |  | раствор для инфузий № 20 | Упак. | 12 |
| Дозировка |  | фл. 400 мл |
| Фасовка | Флак.20\*- лоток картонный |  |
| 26 | Ксилометазолин | Лекарственная формула |  | капли назальные | Упак. | 12 |
| Дозировка |  | . флакон-капельница 0,05% |
| Фасовка | 10 мл\* |  |
| 27 | Ксилометазолин | Лекарственная формула |  | капли назальные | Упак. | 232 |
| Дозировка |  | . флакон-капельница 0,1% |
| Фасовка | 10 мл\* |  |
| 28 | Лактулоза | Лекарственная формула |  | сироп, 200 мл | Упак. | 10 |
| Дозировка |  | 667 мг/мл, |
| Фасовка |  | 200 мл - флаконы (1) / в комплекте с ложкой мерной / - пачки картонные |
| 29 | Лидокаин | Лекарственная формула |  | спрей для местного и наружного применения дозированный, - | Упак. | 20 |
| Дозировка |  | 4.6 мг/доза, 38 г (650 доз) |
| Фасовка |  | флаконы (1) / в комплекте с насадкой-дозатором или насадкой-распылителем / - пачки картонные |
| 30 | Лидокаин | Лекарственная формула |  | раствор для инъекций | Упак. | 10 |
| Дозировка |  | 20 мг/мл2 мл - ампула |
| Фасовка | №10\* - пачка картонная |  |
| 31 | Прокаин | Лекарственная формула |  | раствор для инъекций 5 мг/мл 5 мл амп. № 10 | Упак. | 60 |
| Дозировка |  | 5 мг/мл 5 мл ампула. |
| Фасовка | №10\* - пачка картонная |  |
| 32 | Панкреатин | Лекарственная формула |  | Таблетки, покрытые пленочной оболочкой | Упак. | 20 |
| Дозировка |  | 25 ЕД |
| Фасовка | № 60\* |  |
| 33 | Парацетамол | Лекарственная формула |  | суспензия внутрь | Упак. | 600 |
| Дозировка |  | 120 мг/5 мл фл. |
| Фасовка | 100 мл\* |  |
|  |  | Вкус |  | Клубника |  |  |
| 34 | Парацетамол | Лекарственная формула |  | суппозитории ректальные [для детей], | Упак. | 15 |
| Дозировка |  | 250 мг |
| Фасовка | 5 \* шт. - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные |  |
| 35 | Парацетамол | Лекарственная формула |  | суппозитории ректальные [для детей], | Упак. | 20 |
| Дозировка |  | 50 мг |
| Фасовка | 5 \* шт. - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные |  |
| 36 | Парацетамол | Лекарственная формула |  | суппозитории ректальные [для детей], | Упак. | 30 |
| Дозировка |  | 100 мг |
| Фасовка | 5 \* шт. - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные |  |
| 37 | Повидон-Йод | Лекарственная формула |  | раствор для местного и наружного применения | Упак. | 80 |
| Дозировка |  | 10% |
| Фасовка |  | 30 мл - флаконы (1) - пачки картонные |
| 38 | Преднизолон | Лекарственная формула |  | раствор для внутривенного и внутримышечного введения - | Упак. | 64 |
| Дозировка |  | 30 мг/мл, 1 мл |
| Фасовка |  | ампулы темного стекла (3) - упаковки контурные пластиковые (поддоны) - пачки картонные |
| 39 | Сальбутамол | Лекарственная формула |  | аэрозоль для ингаляций дозированный | Упак. | 60 |
| Дозировка |  | 100 мкг/доза, |
| Фасовка |  | 200 доз баллоны (1) - пачки картонные |
| 40 | Салметерол+Флутиказо н | Лекарственная формула |  | порошок для ингаляций дозированный | Упак. | 2 |
| Дозировка |  | 50 мкг+250 мкг/доза, 60 доз |
| Фасовка |  | ингаляторы со стрипами (1) - пачка картонная |
| 41 | Смектит диоктаэдрический | Лекарственная формула |  | порошок для приготовления суспензии для приема внутрь [клубничный], - | Упак. | 4 |
| Дозировка |  | 3 г, 3.76 г |
| Фасовка |  | пакетики (30) - пачки картонные |
| 42 | Урсодезоксихолевая кислота | Лекарственная формула |  | суспензия для приема внутрь | Упак. | 5 |
| Дозировка |  | 250 мг/5 мл, 250 мл |
| Фасовка |  | флаконы (1) / в комплекте с мерным стаканчиком / - пачки картонные |
| 43 | Урсодезоксихолевая кислота | Лекарственная формула |  | капсулы, 250 мг, 50 шт. - банки (1) - пачки картонные | Упак. | 20 |
| Дозировка |  | 250 мг/5 мл, |
| Фасовка | 250 мл \* флаконы (1) / в комплекте с мерным стаканчиком / - пачки картонные |  |
| 44 | Хлоргексидин | Лекарственная формула |  | раствор для наружного применения | Флак. | 200 |
| Дозировка |  | 0,05% |
| Фасовка | флакон 100\* мл |  |
| 45 | Цетиризин | Лекарственная формула |  | таблетки, покрытые пленочной оболочкой | Упак. | 85 |
| Дозировка |  | 10 мг |
| Фасовка | 10 \*шт. - упаковки ячейковые контурные (1) - пачки картонные |  |
| 46 | Цетиризин | Лекарственная формула |  | капли для приема внутрь, | Флак. | 200 |
| Дозировка |  | 10 мг/мл, |
| Фасовка | 10 мл\* флаконы (1) - пачки картонные |  |
| 47 | Цефттриаксон | Лекарственная формула |  | порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, | Флак. | 50 |
| Дозировка |  | 1 г, |
| Фасовка |  | флаконы (1) - пачки картонные |
| 48 | Ципрофлоксацин | Лекарственная формула |  | таблетки, покрытые пленочной оболочкой, | Упак. | 7 |
| Дозировка |  | 500 мг, |
| Фасовка | 10\* шт. - упаковки ячейковые контурные (1) - пачки картонные |  |

Заказчиком приобретается лекарственный препарат, входящий в Перечень ЖНВЛП. Для соответствия заявки требованиям извещения о закупке Участник вправе предлагать Заказчику только лекарственные препараты, включенные в Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденный Распоряжением Правительства РФ от 12.10.2019г. № 2406-р.

**2. Место поставки:** 454003, Челябинская область, город Челябинск, ул. Братьев Кашириных, д.130 Б

**3. Срок поставки:** в течении 30 календарных дней с даты заключения договора.

3.1. Доставка, погрузочно-разгрузочные работы производятся за счет Поставщика.

**4. Требования к качеству, безопасности товара:**

4.1. Поставляемый товар должен соответствовать заданным функциональным и качественным характеристикам;

4.2. Поставляемый товар должен быть разрешен к использованию на территории Российской Федерации, иметь торговую марку и товарный знак, качество поставляемого товара должно полностью соответствовать установленным требованиям Российской Федерации, ГОСТ, ОСТ, нормативно-технической документации (сертификатам качества, декларациям о соответствии и (или) другим документам, подтверждающим качество товара);

4.3. Поставляемый Товар должен являться новым, ранее не использованным (все составные части Товара должны быть новыми), не должен иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или функционированием при штатном их использовании;

4.4. На товаре не должно быть следов механических повреждений, изменений вида комплектующих;

4.5. Товар должен быть безопасным и отвечать требованиям законодательства Российской Федерации, требованиям безопасности, ГОСТ, нормам и правилам безопасности его эксплуатации и другой нормативно-технической документации;

4.6. Товар должен отвечать требованиям безопасности жизни и здоровья, окружающей среды в течение установочного срока годности при обычных условиях его использования, хранения, транспортировки и утилизации;

4.7. Гарантийные обязательства должны распространяться на каждую единицу товара с момента приемки товара Заказчиком. Гарантийный срок составляет не менее срока указанного заводом изготовителем (производителем). В течение гарантийного срока обнаруженные недостатки товара подлежат устранению силами и средствами Поставщика;

4.8. Поставляемые Товары должны быть совместимы между собой и обеспечивать совместное бесперебойное функционирование.

4.9. Срок годности на момент поставки должен составлять не менее 80% от первоначального срока.

**5. Требования к упаковке, маркировке товара:**

5.1. Товар поставляется в таре и упаковке, соответствующей государственным стандартам, техническим условиям, предъявляемым к поставке данного вида товара, другой нормативно-технической документации. На таре и упаковке должна содержаться отчетливая информация на русском языке;

5.2. Поставщик должен обеспечить упаковку товара, способную предотвратить его повреждение или порчу во время перевозки к конечному пункту назначения – Заказчику. Тара и упаковка должны быть прочными, сухими, без нарушения целостности со специальной маркировкой;

5.3. Поставщик обязуется обеспечить надлежащий температурный режим, необходимый для соблюдения соответствующих условий транспортировки товара;

5.4. Поставщик несет ответственность за ненадлежащую упаковку, не обеспечивающую сохранность товара при его хранении и транспортировании;

5.5. Упаковка и маркировка товара должна соответствовать требованиям ГОСТ, импортный товар – международным стандартам упаковки. Маркировка товара должна содержать: наименование товара, наименование фирмы-изготовителя, юридический адрес изготовителя, дату выпуска. Маркировка упаковки должна строго соответствовать маркировке товара.

\*Допускается указание участниками закупок в отношении текстовых (словесных) показателей (при наличии), отличающихся от установленных заказчиком текстовых показателей (без цифровых обозначений), но при этом такие показатели должны соответствовать показателям заказчика и не противоречить им (к примеру, вместо формулировки заказчика «отсутствует» участником предлагается показатель с формулировкой «нет», вместо «наличие» - формулировка «имеется», иные синонимичные значения показателей и т.п.) либо предлагается показатель с утвердительной формулировкой (к примеру, вместо формулировки заказчика «должен быть» участником предлагается показатель с утвердительной формулировкой в контексте значений «есть», «имеется», «предназначен» и т.п.), при этом такие показатели должны соответствовать показателям заказчика и не противоречить им. В случае установления заказчиком текстового показателя вместе с цифровым (при наличии) (к примеру, «не менее 10»), участником указывается такой показатель в неизменном виде (без изменения как словесного, так и цифрового показателя).

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **\*При необходимости – соответствие по количеству с учетом изменения упаковки/фасовки**  **(указывается добровольно при перерасчете поставляемого количества).** | | | |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  | **Наличие перерасчета при сохранении общего количества поставляемого товара**  **не является основанием для отклонения участника** | | | |  |  |