


**Приложения №1 к Технической части Тендера**

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

<b>Препарат Альбендазол</b>	
<b>Препарат: Альбендазол (400,0 мг) Противогельминтное средство широкого спектра действия; производное бензимидазола карбамата. Противогельминтное и противопротозойное средство.</b>	
<b>Закупаемое количество</b>	1 285 714 таблеток
<b>Состав препарата Албендазол</b>	Каждая таблетка содержит 400 мг альбендазола.
<b>Описание отдельной упаковки</b>	Каждая индивидуальная упаковка может содержать одну или несколько ампул препарата исходя из производимой формы упаковки производителя данного препарата. При этом цена должна быть указана за 1 таблетку. Каждая упаковка должна быть промаркирована в соответствии требованиям общего технического регламента о безопасности лекарственных средств, утверждённого постановлением Кабинета Министров Республики Узбекистан от 27.10.2016 г. № 365
<b>Срок годности</b>	Остаточный срок годности препарата на момент поставки должен составлять: - при сроке годности препарата, предусмотренном заводом изготовителем 12 месяцев остаточный срок не менее 80%; - при сроке годности препарата, предусмотренном заводом изготовителем свыше 12 месяцев и до 24 месяцев остаточный срок не менее 70%; - при сроке годности препарата, предусмотренном заводом изготовителем свыше 24 месяцев и до 36 месяцев остаточный срок не менее 60%; - при сроке годности препарата, предусмотренном заводом изготовителем свыше 36 месяцев остаточный срок не менее 50%. Препараты со сроком годности менее 12 месяцев не рассматриваются. Хранить в условиях, обеспечивающих его сохранность, в соответствии с нормативным документом на препарат.
<b>Инструкция по применению</b>	Каждая индивидуальная упаковка должна содержать техническую инструкцию к применению на русском и узбекском языках.
<b>Особые инструкции</b>	<p>На первичной упаковке должно быть написано «не подлежит продаже»</p> <p align="center"><b>(ОБРАЗЕЦ)</b></p>  <p>На вторичной упаковке должно быть написано «не подлежит продаже»</p> <p align="center"><b>(ОБРАЗЕЦ)</b></p>



На лицевой стороне первичной упаковки (сторона с обязательной информацией на первичной упаковке), а также на лицевой и оборотной стороне вторично упаковки, крупным размером не менее 10% от общей площади на маркируемой стороне, в виде читаемого не вооружённым взглядом одноцветного текста.

Регистрация

Лекарственный препарат должен быть зарегистрирован в Республике Узбекистан до момента поставки.

При наличии регистрации (одобрения, сертификации) в FDA-US или UK, или в странах Европейского союза, необходимо предоставить соответствующее подтверждение.

В случае подачи участником предложения по препарату, незарегистрированному в Республике Узбекистан, то предоставляются гарантийное письмо участника о регистрации в Республике Узбекистан препарата до момента его поставки и копии документов о регистрации препарата в других странах или признании препарата международными организациями здравоохранения или в гарантийном письме вместо них указываются ссылки на электронные источники информации о данной регистрации (признании).

ГЦЭиСЛСИМНиМТ (Указать номер регистрации) при условии имеющейся регистрации.

В случае, если товар имеет регистрацию в одной из стран или международной организации, указанных в постановлении Президента Республики Узбекистан от 24.09.2018 г. № ПП-3948, то при присуждении контракта, участник должен пройти процедуру признания регистрации препарата в ГУП «ГЦЭиСЛСИМНиМТ» в соответствии с требованиями постановлением Кабинета Министров Республики Узбекистан от 24.10.2018 г. № 862

Срок поставки

- для иностранных исполнителей: 90 дней со дня открытия аккредитива, датой поставки считается дата поступления товара в Республику Узбекистан (отметка таможенных органов Республики Узбекистан на ТТН).

	- для отечественных исполнителей: 120 дней со дня проведения 15% предоплаты. Днем поставки считается дата передачи товара Покупателю (дата, указанная на счёт-фактуре).
--	---