|  |  |
| --- | --- |
| **Лот №2 Каспофунгин** | |
| **Техническое задание** | |
| Препарат Каспофунгин: Развитие инвазивных микозов обусловлено усилением иммуносупрессии у больных злокачественными опухолями вследствие интенсификации программ химиотерапии, развитием трансплантации гемопоэтических стволовых клеток, проведением активной, на высокотехнологичном уровне терапии выхаживания, прежде всего больным в отделениях интенсивной терапии. Применяется в лечении инвазивных грибковых инфекций, вызванных грибами рода Candida, Aspergillus. Взаимодействие каспофунгина происходит только с клеткой гриба, что обусловливает благоприятный профиль безопасности для человека. Показания: Эмпирическая терапия у пациентов с фебрильной нейтропенией при подозрении на грибковую инфекцию (вызванную Candida или Aspergillus) Инвазивный кандидоз (в т.ч. кандидемия) у пациентов с нейтропенией и без нее. Инвазивный аспергиллез у пациентов, рефрактерных к другой терапии или не переносящих ее, включая амфотерицин В, в т.ч. липосомальный, и/или итраконазол. Эзофагеальный кандидоз. Орофарингеальный кандидоз. | |
| **Производитель:** | |
| **Торговое наименование:** | |
| Состав препарата  Каспофунгин | В каждом флаконе содержится:  Каспофунгин ацетат 50 мг. |
| Количество: | 2000 штук (флаконов) |
| Описание отдельной упаковки | Каждая индивидуальная упаковка может содержать несколько капсул или таблеток препарата исходя из производимой формы упаковки производителя данного препарата. При этом цена должна быть указана за 1 флакон.  Каждая упаковка должна быть промаркирована в соответствии с требованием общего технического регламента о безопасности лекарственных средств, утвержденного постановлением Кабинета Министров Республики Узбекистан от 27.10.2016г. № 365. |
| Срок годности: | 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 изготовителемсвыше 12 месяцев и до 24 месяцев остаточный срок не менее 70%;  - при сроке годности препарата, предусмотренном заводом изготовителемсвыше 24 месяцев и до 36 месяцев остаточный срок не менее 60%;  - при сроке годности препарата, предусмотренном заводом изготовителемсвыше 36 месяцев остаточный срок не менее 50%.  Препараты со сроком годности менее 12 месяцев не рассматрываются.  Хранить в условиях, обеспечивающих его сохранность, в соответствии с нормативным документом на препарат. |
| Особые инструкции: | На первичной упаковке должно быть написано «не подлежит продаже»  (ОБРАЗЕЦ)      На вторичной упаковке должно быть написано «не подлежит продаже»  (ОБРАЗЕЦ)    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.. |
| Инструкции по применению | Каждая индивидуальная упаковка должна содержать техническую инструкцию по применению на русском и узбекском языках. |
| Регистрация | Лекарственный препарат должен быть зарегистрирован в Республике Узбекистан до момента поставки.  В случае подачи участником предложения по препарату, незарегистрированному в Республике Узбекистан, то предоставляется 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 24.09.2018г. № ПП-3948, то при присуждении контракта участнику, препарат должен пройти процедуру признания регистрации в ГУП «ГЦЭиСЛСИМНиМТ» в соответствии с требованиями постановления Кабинета Министров Республики Узбекистан от 24.10.2018г. № 862 до момента его поставки». |
| 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: 90 дней со дня проведения 15% предоплаты. Днем поставки считается дата передачи товара Покупателю (дата, указанная на счёт-фактуре). |