

<b>Деферазирокс</b>	
<b>Техническое задание</b>	
<p>Деферазирокс- Комплексообразующее средство. Является тройным лигандом, обладающим высоким сродством к железу (III) и связывающим его в соотношении 2:1.</p> <p>Усиливает экскрецию железа, преимущественно с калом. Деферазирокс обладает низким сродством к цинку и меди и не вызывает стойкого снижения содержания этих металлов в сыворотке.</p>	
<b>Производитель</b>	
<b>Торговое наименование</b>	
Состав препарата	Действующее вещество: <b>деферазирокс 500 мг</b> ;
Описание отдельной упаковки	Каждая индивидуальная упаковка может содержать несколько таблеток или капсул препарата исходя из производимой формы упаковки производителя данного препарата. При этом цена должна быть указана за 1 таблетку или капсулу
Условия хранения препарата	В защищённом от света месте, при температуре 2-25 <sup>0</sup> С (не замораживать).
Показания	лечение трансфузионного гемосидероза (хронического перенасыщения железом вследствие многократных трансфузий крови) у взрослых и детей от 2-х лет и старше - лечение хронической перегрузки железом у пациентов с нетрансфузионно-зависимым талассемическим синдромом в возрасте от 10 лет и старше
Срок годности	<p>Остаточный срок годности препарата на момент поставки должен составлять:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- при сроке годности препарата, предусмотренном заводом изготовителем 12 месяцев остаточный срок не менее 80%;</li> <li>- при сроке годности препарата, предусмотренном заводом изготовителем свыше 12 месяцев и до 24 месяцев остаточный срок не менее 70%;</li> <li>- при сроке годности препарата, предусмотренном заводом изготовителем свыше 24 месяцев и до 36 месяцев остаточный срок не менее 60%;</li> <li>- при сроке годности препарата, предусмотренном заводом изготовителем свыше 36 месяцев остаточный срок не менее 50%.</li> </ul> <p>Препараты со сроком годности менее 12 месяцев не рассматриваются.</p> <p>Хранить в условиях, обеспечивающих его сохранность, в соответствии с нормативным документом на препарат</p>
Особые инструкции:	<p>На первичной упаковке должно быть написано «не подлежит продаже»</p> <p style="text-align: center;"><b>(ОБРАЗЕЦ)</b></p> <div style="text-align: center;">  </div> <p>На вторичной упаковке должно быть написано «не подлежит продаже»</p> <p style="text-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..

Инструкция по применению	Каждая индивидуальная упаковка должна содержать техническую инструкцию по применению на русском и узбекском языках.
Регистрация	<p>Лекарственный препарат должен быть зарегистрирован в Республике Узбекистан, а также в FDA-US или UK или в странах Европейского союза (для зарубежных производителей).</p> <p>Отечественным производителям, а также компаниям, препараты которых зарегистрированы в странах и международных организациях, результаты регистрации лекарственных средств которых признаются в Республике Узбекистан допускается участие с незарегистрированным лекарственным препаратом. При этом, при условии определения победителя, предложившего незарегистрированный в Республики Узбекистан лекарственный препарат, компания победитель предоставляет гарантийное письмо зарегистрировать препарат в порядке, установленном законодательством Республики Узбекистан, до момента поставки. ГЦЭиСЛСИМНиМТ (Указать номер регистрации)</p>