

ДОГОВІР № 31
про переробку донорської крові та реалізацію компонентів донорської крові

м. Рівне

19 січня 2024 року

Комунальне підприємство «Рівненський обласний центр служби крові» Рівненської обласної ради (далі – Виконавець) в особі директора Ліни МИХАЛЬЧУК, діючого на підставі Статуту, та Комунальне некомерційне підприємство «Центральна міська лікарня» Рівненської міської ради (КНП «ЦМЛ» РМР) (далі - Замовник) в особі головного лікаря Кучерука Євгенія Філімоновича, діючого на підставі Статуту, з другої сторони (далі разом - Сторони), відповідно до Постанови КМУ №1178 від 12.10.2022 “Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування” , уклали цей Договір про наступне.

1. Предмет договору

1.1 Виконавець здійснює переробку донорської крові та реалізацію Замовнику компонентів донорської крові, зазначених в Специфікації, що додається (далі - Продукція) (додаток), які виготовляє самостійно з дотриманням вимог чинного законодавства України та внутрішньої документації Системи менеджменту якості (далі – СМЯ) Виконавця, а Замовник приймає їх та оплачує відповідно до умов Договору. Предмет закупівлі: **Код ДК 021:2015: 85140000-2 Послуги у сфері охорони здоров'я різні (85146000-4 Послуги банків крові).**

1.2 Продукція постачається Замовнику за заявками. Найменування, одиниця виміру, загальна кількість Продукції, що постачається за цим Договором під час його виконання, визначається у накладній на відпуск компонентів, що є невід'ємною частиною Договору та засвідчує факт отримання Продукції.

2. Вартість договору

2.1. Загальна вартість за Договором (піна Продукції) складає **830 061,83 грн. (Вісімсот тридцять тисяч шістдесят одна гривня 83 коп.) без ПДВ.**

3. Кількість та якість Продукції

3.1. Загальна кількість Продукції, яка підлягає реалізації, визначається в Специфікації, та може змінюватися за домовленістю Сторін шляхом укладення додаткового договору з новою Специфікацією.

3.2. Безпека та якість Продукції повинні відповідати вимогам, встановленим чинним законодавством та документацією СМЯ Виконавця.

3.3. Безпека та якість Продукції підтверджується Протоколом показників безпеки та якості крові та/або її компонентів Виконавця, який містить повну інформацію щодо проведеного контролю партії виготовлених компонентів, з якої Продукція реалізується Замовнику, та надається Замовнику за його вимогою.

3.4. Замовник зобов'язаний повідомити реципієнта про ризики, пов'язані з гемотрансфузією, у тому числі про можливу передачу гемотрансмісивних інфекцій, незважаючи на ретельний відбір донорів і використання процедур скринінгу для виявлення маркерів гемотрансмісивних інфекцій, а також наслідки, які можуть виникати в результаті використання (застосування) Продукції.

4. Порядок реалізації Продукції

4.1. Замовник формує заявку на Продукцію та подає Виконавцю належним чином оформлену заявку не пізніше ніж за три робочі дні до зазначеного в ній терміну виконання.

Найменування Продукції в заявці повинно обов'язково відповідати найменуванню, зазначеному в Специфікації.

У разі невідповідності найменування Продукції в заявці найменуванню в Специфікації, Замовник має право залишити таку заявку без виконання з надісланням відповідного повідомлення Замовнику на електронну адресу, вказану в його реквізитах в цьому Договорі.

Особа, яка підписала заявку, вважається такою, що має повноваження на її підписання відповідно до внутрішніх документів Замовника.

аявка надсилається електронною поштою на електронну адресу Виконавця з подальшим
нням оригіналу заявлання, оформленої належним чином, в експедицію Виконавця. Заявка також
може бути подана безпосередньо в експедицію Виконавця представником Замовника, який має на це
алежно оформлену довіреність.

4.3. Виконавець відпускає Продукцію Замовнику в експедиції за адресою Виконавця в термін,
вказаний в заявланні, але не раніше ніж через три робочих дні, не враховуючи день надходження
заявки. Експедиція Виконавця працює цілодобово.

Виконавець відпускає Продукцію Замовнику при наявності в нього необхідної кількості Продукції,
зазначененої в заявланні. У разі наявності необхідної кількості Продукції заявлання може бути виконана
протягом трьох діб з моменту її надходження.

4.4. Представник Замовника має право отримати Продукцію від Виконавця лише при наявності
оформленої належним чином довіреності, термін дії якої не перевищує 1 (одного) календарного
року. Представник, що має таку довіреність, вважається уповноваженою особою Замовника.

4.5. Транспортування Продукції здійснюється Замовником власним транспортом згідно з вимогами
чинних нормативно-правових актів щодо транспортування компонентів донорської крові із
збереженням холодового ланцюга.

4.6. Виконавець відпускає Продукцію Замовнику відповідно до найменувань та в кількості, вказаних
у заявланні Замовника, за цінами, зазначеними у Специфікації.

У разі відсутності Продукції, вказаної в заявланні, Виконавець відпускає аналогічну Продукцію за
ціною, визначеною в Тарифах, яка не перевищує ціну за одиницю виміру Продукції, вказаної в
заявланні.

4.7. Датою відпуску Продукції є дата, зазначена у накладній на відпуск продукції.

4.8. Продукція Замовнику відпускається при наявності у нього спеціальної дозволеної до
транспортування компонентів донорської крові тари, яка забезпечує належне зберігання Продукції
під час транспортування згідно з вимогами чинного законодавства (термоконтейнер, у якому
наявний термометр для відмітки температури, при якій упаковується продукція, та холдоелементи,
які забезпечують відповідну температуру при транспортуванні продукції).

Працівник експедиції перевіряє за показником термометра температуру в термоконтейнері,
перевіряє цілісність первинної упаковки (гемаконтейнера), вкладає Продукцію в термоконтейнер та
передає представнику Замовника під підпис в накладній на відпуск компонентів.

4.9. Разом з Продукцією Замовник отримує інформаційний лист, який містить рекомендації щодо
застосування відповідного виду Продукції;

4.10. На кожній дозі Продукції розміщається етикетка, на якій зазначається інформація, передбачена
чинним законодавством.

4.11. Перехід ризику випадкового знищення та випадкового пошкодження (псування) Продукції від
Виконавця до Замовника відбувається з моменту її отримання Замовником в експедиції Виконавця.

4.12. Замовник зобов'язаний з моменту отримання Продукції забезпечити її належне
транспортування та схоронність під час транспортування від негативних наслідків атмосферного
впливу.

4.13. Претензії щодо кількості Продукції або виявлених дефектів приймаються Виконавцем в
експедиції під час її передавання Замовнику.

4.14. Відпущена Замовнику Продукція поверненню та обміну не підлягає.

4.15. Замовник у разі необхідності може та має право закуповувати компоненти донорської крові в
інших закладах системи крові України за додатково укладеними з ними договорами.

5. Порядок розрахунків

5.1. Замовник здійснює оплату за перероблену донорську кров відповідно до наданих Виконавцем
накладних за отримані компоненти крові до 31 числа наступного місяця. Якщо оплата за отримані
компоненти крові не відбулась у зазначені вище строки, то Виконавець залишає за собою право на
відмову у відпуску компонентів крові до повного погашення заборгованості.

Вартість переробки донорської крові та реалізація компонентів крові зазначена в Додатку, який є
невід'ємною частиною договору.

5.2. У разі внесення змін до встановлених тарифів на Продукцію ціна на кожну одиницю Продукції
відповідно змінюється, про що Виконавець письмово повідомляє Замовника та укладає з ним
відповідний додатковий договір. Продукція відпускається за новими цінами з дати їх затвердження.

разі наявності простроченої заборгованості Замовник має право припинити відпуск Продукції зовнику до її погашення.

4. Для підвищення актуалізації бухгалтерського обліку та виявлення наявних грошових зобов'язань Виконавець кожного півріччя надає Замовнику Акт звірки взаєморозрахунків по Договору, а Замовник зобов'язується розглянути його та повернути другий примірник Акта Виконавцю з відповідним підписом та печаткою протягом 3 робочих днів з дати отримання.

5.5 У разі здійснення постачання трансфузійних середників, постачання яких має безперервний або ритмічний характер відповідно до наказу Міністерства фінансів України від 31.12.2015 року (із змінами) №1307 «Про затвердження форми податкової накладної та Порядку заповнення податкової накладної», **Виконавцем** складається зведена податкова накладна.

Замовнику, не пізніше останнього дня місяця, в якому здійснені такі постачання та з урахуванням всього обсягу постачання трансфузійних середників за місяць складається та надається відповідна накладна. Загальна накладна складається тільки при відпущені трансфузійних середників одному **Замовнику** два і більше разів на місяць. При одноразовому отриманні трансфузійних середників накладна оформляється безпосередньо при отриманні продукції.

6. Права та обов'язки Сторін

6.1. Виконавець має право проводити дослідження зберігання та використання Замовником відпущеної йому Продукції, а Замовник зобов'язаний надавати Виконавцю всю необхідну інформацію, що стосується зберігання та використання цієї Продукції, в день проведення дослідження. Про дату проведення дослідження, його обсяг, перелік документів та інформації, які необхідно підготувати Замовнику, строки Виконавець повідомляє Замовника листом, який надсилається електронною поштою на електронну адресу Замовника зазначену в його реквізитах в цьому договорі, не пізніше ніж за три робочі дні до дати, яка вказана як дата початку дослідження. Результати дослідження оформляються довідкою, яка надається Замовнику в останній день дослідження.

6.2. Замовник має право отримувати від Виконавця консультативну допомогу щодо зберігання та використання Продукції, отриманої від Виконавця, за письмовим погодженням обох Сторін дати та обсягу консультацій.

6.3 Замовник зобов'язаний не пізніше трьох робочих днів надати Виконавцю у довільній формі письмове повідомлення за підписом уповноваженої особи Замовника про будь-які несприятливі випадки, що виникли у результаті використання Продукції, отриманої від Виконавця.

Виконавець проводить розслідування такого випадку відповідно до вимог чинного законодавства та надає Замовнику оформлені належним чином висновки.

6.4. Замовник зобов'язаний за вимогою Виконавця надавати йому всю документацію, пов'язану з використанням Продукції, отриманої від Виконавця.

6.5. Замовник зобов'язаний щоквартально надавати Виконавцю інформацію щодо використання отриманих компонентів донорської крові.

7. Відповідальність Сторін

7.1. У разі порушення Договору Сторони несуть відповідальність відповідно до чинного законодавства.

7.2. Порушенням Договору є його невиконання або неналежне виконання, тобто виконання з порушенням умов, визначених Договором.

7.3. Сторона не несе відповідальності за порушення Договору, якщо воно сталося не з її вини (умислу чи необережності).

7.4. Сторона вважається невинуватою і не несе відповідальності за порушення Договору, якщо вона доведе, що вжila всіх залежних від неї заходів щодо належного виконання Договору.

7.5. Сторона не притягується до відповідальності, якщо заборгованість виникла із незалежних від неї обставин.

7.6. Замовник несе відповідальність за правильне визначення обсягів потреби в Продукції та вчасне подання заяви на її отримання.

7.7. Замовник у разі затримки оплати Продукції сплачує на вимогу Виконавця пеню в розмірі 1 відсоток від суми заборгованості за кожний день прострочення до дня оплати.

8. Порядок вирішення спорів

У разі виникнення спорів або розбіжностей, пов'язаних з виконанням Договору, Сторони зов'язуються вирішувати їх шляхом взаємних переговорів та консультацій.

2. У разі недосягнення Сторонами згоди спорів (розбіжності) вирішуються у судовому порядку.

9. Порядок внесення змін до договору

9.1. Усі зміни до Договору, за винятком змін щодо реквізитів Сторін, вносяться в період його дії за згодою Сторін шляхом укладення додаткового договору, що стає невід'ємною частиною цього Договору та набирає чинності після його підписання уповноваженими особами Сторін.

Про зміни в реквізитах Сторони повідомляють одна одну шляхом надіслання письмового повідомлення іншій Стороні не пізніше 10 календарних днів після їх настання.

У разі, якщо одна Сторона несвоєчасно повідомила іншу Сторону про зміни в реквізитах, вона несе ризик настання пов'язаних із цим несприятливих наслідків.

10. Порядок розірвання договору

10.1. Договір може бути розірваний за письмовою згодою Сторін шляхом укладення додаткового договору, який набирає чинності після його підписання уповноваженими особами Сторін.

10.2. Договір може бути розірваний Виконавцем в односторонньому порядку, якщо Замовник порушує умови Договору, зокрема, у разі затримки оплати за Продукцію більше 10 днів.

11. Інші умови

11.1. Цей Договір укладений при повному розумінні Сторонами його умов та термінології в двох примірниках, один з яких зберігається у Виконавця, а другий - у Замовника.

11.2. Сторони відповідно до законодавства про захист персональних даних надають згоду на збір та обробку персональних даних з метою належного виконання умов Договору.

11.3. Підписанням цього Договору Замовник та Виконавець засвідчує, що в нього є ліцензія на медичну практику та належним чином оформлені внутрішні документи, які регламентують порядок укладення цього договору, замовлення, отримання, транспортування, зберігання, використання, реалізацію та оплату Продукції, з якими ознайомлені та яких дотримуються всі працівники Замовника, яких ці документи стосуються.

11.4. Відносини, що виникають під час укладення або в процесі виконання умов Договору і не врегульовані цим Договором, регулюються чинним законодавством.

12. Строк дії договору

12.1. Договір набирає чинності з моменту підписання та діє до **31 грудня 2024 року** включно, а в частині виконання зобов'язань до повного їх виконання.

12.2. Закінчення строку дії договору не звільняє Сторони від відповідальності за невиконання взятих на себе зобов'язань за цим договором.

13. Місцезнаходження, платіжні та інші реквізити Сторін

Виконавець

Комунальне підприємство «Рівненський обласний центр служби крові» РОП
33014, м. Рівне, вул. Ст. Бандери, 31
р/р UA973223130000026002000041280 в АТ
«Укрекспромбанк» м. Київ
ІНН 020000817161
т. (0362) 636889
Директор Л. МИХАЛЬЧУК



10. 04.

Замовник

КНП «ЦМЛ» РМР
33018, м.Рівне, вул. М. Карнаухова, 25А
UA UA 413052990000026005020703170
в АТ КБ «Приватбанк»
код ЄДРПОУ 02000085
тел. (0362) 63-79-41
ІНН 020000817162 Витяг №2017164500017
Головний лікар Святослав КУЧЕРУК



Додаток № 1
до Договору № 1 від 19.01.2017 р.

СПЕЦИФІКАЦІЯ

	Найменування (код НК 024:2019-16901- Гематологічний сепаратор клітина /плазма)	Оди- ниця виміру	Кіль- кість.	Затрати на одиницю грн.	Ціна за од. з ПДВ, грн.	Вартість переробки з ПДВ грн
1	Еритроцити у додатковому розчині	л	400	829,39	Без ПДВ ПКУ ст. 197 п.п. 197.1.5	331 756,0
2	Еритроцити	л	23	829,39	Без ПДВ ПКУ ст. 197 п.п. 197.1.5	19 075,97
3	Еритроцити збіднені на лейкоцити у додатковому розчині	л	146	829,39	Без ПДВ ПКУ ст. 197 п.п. 197.1.5	121 090,94
4	Плазма свіжозаморожена	л	300	879,21	Без ПДВ ПКУ ст. 197 п.п. 197.1.5	263 763,0
5	Плазма свіжозаморожена вірусінактивована	л	10	879,21	Без ПДВ ПКУ ст. 197 п.п. 197.1.5	8 792,1
6	Плазма свіжозаморожена лейкофільтрована	л	30	879,21	Без ПДВ ПКУ ст. 197 п.п. 197.1.5	26 376,3
7	Тромбоцити (концентрат тромбоцитів), аферез	доза	151	356,24	Без ПДВ ПКУ ст. 197 п.п. 197.1.5	53 792,24
8	Кріопреципітат заморожений	доза	104	52,07	Без ПДВ ПКУ ст. 197 п.п. 197.1.5	5 415,28
	ПДВ				Без ПДВ ПКУ ст. 197 п.п. 197.1.5	
	Вартість переробки з ПДВ ,грн..					830 061,83

Загальна вартість: 830 061,83 грн. (Вісімсот тридцять тисяч шістдесят одна гривня 83 коп.)

Виконавець

Комунальне підприємство «Рівненський
обласний центр служби крові» РОП
33014, м. Рівне, вул. Ст. Бандери, 31
р/р UA93223130000026002000041280 в АТ
«Укрексімбанку» м. Київ



Л. МИХАЛЬЧУК

Замовник

КНП «ЦМЛ» РМР
33018, м.Рівне, вул. М. Карнаухова, 25А
UA UA 413052990000026005020703170
в АТ КБ «Приватбанк» код ЄДРПОУ
02000085 ПН 020000817162 Витяг

№2017164500017
тел. (0362) 63-79-41

Головний лікар Евгеній КУЧЕРУК

