***Додаток №1***

***до тендерної документації***

**ТЕХНІЧНЕ ЗАВДАННЯ**

**Медичні матеріали:** Канюля інфузійна 18 G 1,3\*45 мм; Канюля інфузійна 20 G 1,1\*32 мм; Периферична венозна канюля з системою безпеки , 2 конектори Луер-Лок, 20G (1,1 x 32 мм); Пластир медичний на тканинній основі 2.5 см х 5 м; Пластир для фіксації катетерів на спанлейс основі, 6см х 8см; Пластир медичний хірургічний, на спанлейс основі, 20 см х10 см; Пластир медичний хірургічний, на спанлейс основі, 10 см х10 см; Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів(без ДЕГФ); Одноразовий набір для трансфузії крові з металевою голкою (Система ПК); Система для внутрішньовенної інфузії ЮФ СмартСет; Шприц 1 мл луєр трьохкомпонентний з двома голками 0,5\*13 мм /0,3\*9 мм; Шприц 2 мл луєр двохкомпонентний ін'єкційний з голкою 0,6\*32 мм; Шприц 5 мл луєр двохкомпонентний з голкою 0,7\*38 мм; Шприц 10 мл луєр двохкомпонентний з голкою 0,8\*38 мм; Шприц 20 мл луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з двома голками: 0,7 х 38 мм (22Gx1 ½”) / 0,8 х 38 мм (21Gx1 ½”) (безпечна голка); Комплект ін’єкційний, шприц 2 мл з серветкою спиртовою; Бинти 5х10см; Бинти 7х14см; Вата 100 грам; Марля 5 \*90см; Рукавички оглядові латексні нестерильні припудрені, розмір S, М; Рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S, М; Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені, розмір 7,0:7,5:8,0 **код ДК 021:2015 Єдиного закупівельного словника: «33140000-3 Медичні матеріали».**

**РОЗДІЛ 1. ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ**

**У разі подання пропозиції, яка не відповідає технічним вимогам, пропозиція не буде розглядатись та буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.**

1. Товар, запропонований учасником, повинен бути дозволений до застосування в медичній практиці на території України, відповідати вимогам щодо якості безпеки відповідно до законодавства України.

*На підтвердження Учасник повинен надати завірені належним чином копії Свідоцтв про державну реєстрацію (видане не раніше 2014 року відповідно до Постанови КМУ* від 02.10.2013р. № 753 *«Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів») або Декларацію (Сертифікат) про відповідність технічному регламенту на кожне найменування з переліку виробів медичного призначення, що підтверджують можливість застосування товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності.*

2. Товар, запропонований Учасником, повинен відповідати медико–технічним вимогам, викладеним у даному додатку до Документації.

*Відповідність технічних характеристик, запропонованого Учасником товару, викладених у даному додатку до Документації, повинна бути обов’язково підтверджена посиланням на відповідні розділи, та/або сторінку(и) технічного документу виробника українською або російською мовами, в якому міститься ця інформаці,я разом з додаванням завірених його копій*. *Підтвердження відповідності технічних характеристик надається Учасником у формі заповненої таблиці наведеної нижче.*

3. При поставці на кожну партію товару Учасник надає копії Сертифікатів якості від виробника (паспортів якості, сертифікатів аналізу, звітів про тестування).

4. Залишковий термін придатності виробів медичного призначення на момент постачання повинен становити не менше 75% загального терміну їх зберігання, встановленого в інструкції по використанню, але не менше 12 місяців. Учасник у складі тендерної пропозиції повинен надати лист виробника чи уповноваженого ним представника щодо терміну придатності товару, лист повинен містити посилання на номер оголошення про проведення відкритих торгів.

 5.Копію договору з виробником або його офіційним представником/філією виробника (якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), який діє на момент оголошення процедури закупівлі та термін його дії є достатнім для завершення відповідної процедури закупівлі в повному обсязі, з відповідними додатками (специфікаціями до зазначених договорів, при цьому специфікації повинні бути датовані роком оголошення відповідної публічної закупівлі), що підтверджує наявність/можливість постачання товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, визначеній тендерною документацією

6. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування предмету закупівлі: надати у склад тендерної пропозиції документи про підтвердження (копії договорів оренди або зберігання та перевезення або послуг по транспортуванню оформлених відповідно до вимог чинного законодавства).

 7**.** Учасник повинен надати в складі тендерної пропозиції гарантійний лист щодо того, що ним в обов’язковому порядку буде зменшено ціни на товар, у випадку відповідного зменшення ринкових цін*.*

**РОЗДІЛ 2. МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Технічні, якісні та кількісні характеристики, що вимагаються замовником (технічна специфікація) | Технічні, якісні та кількісні характеристики, що пропонуються учасником | Відповідність(так/ні).Якщо показники, що пропонуються учасником, відповідають необхідним показникам, пишеться – «так», якщо не відповідають пишеться – «ні». |
|  | 1 | 2 | 3 |
| 1 | Найменування предмета закупівлі, його технічні та якісні характеристики  | Одиниця вимірю-вання | Кіль-кість | Торговельна назва предмета закупівлі, виробник,країна походження товару, його технічні та якісні характеристики;. | Одиниця вимірю-вання | Кіль-кість |  |
| 1 | **Канюля інфузійна 18 G 1,3\*45 мм***Має бути стерильноюРозмір голки має бути 18 G 1,3\*45 мм Канюля повинна складатися з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін'єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін'єкційна голка додатково повинна мати боковий* отвір. | шт | 1000 |  |  |  |  |
| 2 | **Канюля інфузійна 20 G 1,1\*32 мм***Має бути стерильноюРозмір голки має бути 20 G 1,1\*32 ммКанюля повинна складатися з полімерної трубки, яка має на одному кінці порти для приєднання інфузійних систем або шприців. Всередину полімерної трубки повинна бути встановлена ін'єкційна голка з нержавіючої сталі, довжина якої на 3-4 мм довше полімерної трубки, а зовнішній діаметр відповідає внутрішньому діаметру полімерної трубки. Ін'єкційна голка додатково повинна мати боковий отвір.* | шт | 1000 |  |  |  |  |
| 3 | **Периферична венозна канюля з системою безпеки , 2 конектори Луер-Лок, 20G (1,1 x 32 мм)***Периферична венозна канюля розмір 20G 1,1х32 мм., повинна бути з системою безпеки, з конектором Луер-Лок. Повинна складатися з: полімерної трубки канюлі, захисного ковпачка; в середину полімерної трубки повинна бути вставлена ін'єкційна голка; крилець для фіксації; подовжувальної трубки; затискача; тримача голки. Повинні бути вбудовані функції пасивної безпеки покриття голки після використання. Має у комплекті 1 або 2 конектора Луер -Лок. На кожному індивідуальному пакуванні повинні бути вказані наступні дані: країна походження, позначення виробника, адреса виробника, найменування виробу, включаючи довжину полімерної трубки і швидкість потоку. Кількість у груповому пакуванні - 20 шт., транспортне пакування - 200 шт. Зовнішній діаметр голки повинен відповідати внутрішньому діаметру полімерної трубки, на голку має бути вдягнений захисний ковпачок, до трубки голки приєднана полімерна трубка, яка повинна мати на кінці порти для приєднання інфузійних пристроїв. Діаметр 1,10±0,04 мм.; Довжина 32±1,00 мм. Колір - рожевий. Швидкість потоку в межах 53-66 мл/хв. У камері візуалізації (Смарт-Слот) повинно бути видно забарвлену рідину. Сила проколювання не більше 1,4 Н. Міцність з'єднання між металевою голкою та тримачем голки не менше 20 Н; Міцність з'єднання між захисною кліпсою та металевою голкою не менше 30 Н; Міцність з'єднання між Y подібним з'єднанням/Конектором Луер-Лок та подовжувальною трубкою не менше 15 Н. Повинні витримувати випробування на стерильність. Учасник повинен надати підтверджуючий документ - Сертифікат якості* | шт | 100 |  |  |  |  |
| 4 | **Пластир медичний на тканинній основі 2.5 см х 5 м***Повинен мати розмір 2.5 см х 5 мОснова-тканиннаСтрічка пластиру має бути чистою, рівно згорнутою, без слідів протікання клеюКількість клею має бути не менше 110 г/м2* | шт | 500 |  |  |  |  |
| 5 | **Пластир для фіксації катетерів на спанлейс основі, 6см х 8см***Основа-спанлейсПоверхня повинна бути чистою, без злипань шарів пластируОбгортковий папір має бути рівним, без залишків оліїЗовнішня упаковка має бути чистою та неушкодженою; написи на упаковці мають бути чіткими* | шт | 500 |  |  |  |  |
| 6 | **Пластир медичний хірургічний, на спанлейс основі, 20 см х10 см***Поверхня повинна бути чистою, без злипання. Основа: спанлейс, Тип "Лайтпор". Довжина 200,0мм+/- 2,0 мм, ширина 100мм+/- 1,5 мм. Розмір прокладки не менше 150 мм+/-2,0мм на 50 мм+/-1,5мм. В пропозиції Учасник повинен надати підтверджуючий документ - Сертифікат якості.* | шт | 500 |  |  |  |  |
| 7 | **Пластир медичний хірургічний, на спанлейс основі, 10 см х10 см***Поверхня повинна бути чистою, без злипання. Основа: спанлейс, Тип "Лайтпор". Довжина 100,0 мм+/- 2,0 мм, ширина 100 мм+/- 1,5 мм. Розмір прокладки не менше 50 мм+/-2,0 мм на 50 мм +/- 1,5 мм. В пропозиції Учасник повинен надати підтверджуючий документ - Сертифікат якості.* | шт | 500 |  |  |  |  |
| 8 | **Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів(без ДЕГФ)***Провідна трубка повинна бути виготовлена з ПВХ без ДЕГФ , має бути достатньо прозорою. При проходженні бульбашки має спостерігатися межа розділу між водою і повітрям при нормальній і скоригованій окулярами гостроті зору. Загальна довжина інфузійного пристрою не має бути менше ніж 1600 мм. Крапельна камера і крапельниця мають бути виготовлені з ПВХ без ДЕГФ. Крапельна камера повинна дозволяти постійно спостерігати падіння краплі. В комплекті до пристрою для інфузій повинна міститися фіксуюча стрічка. Розмір її 3,5\*7 см.В комплекті до пристрою для інфузій повинна міститися повітряна голка з фільтром. Мембрана повітряного фільтру має бути 0,15-0,20 мкм.* | шт | 40000 |  |  |  |  |
| 9 | **Одноразовий набір для трансфузії крові з металевою голкою (Система ПК)** *Виготовлений з ПВХ. Не містить ДЕГФ (DEHP free);• Містить металеву голку для проколу кришки флакона та повітряну голку з фільтром; Голка для проколу флакона довжиною 28мм+/-1мм; повинна мати ручку для утримання під час проколу довжиною 20 мм.; Мембрана фільтру повітряної голки 0,15-0,20 мкм.;• Трубка системи довжиною не менше 1600 мм;• Дозатор крапельної камери 20 крапель/мл;• Інфузійний фільтр крапельної камери – 200 мкм. з площею фільтрації не менше 10 см2.•Відстань між дозатором та фільтром не більше 20 мм.;• Наявність ін’єкційного вузла;• Регулятор швидкості інфузії;• В комплекті з системою ін’єкційна голка та пластир для фіксації голки або канюлі, розмір фіксуючої стрічки 3,5\*7см;• Стерильна. В індивідуальній упаковці.В пропозиції Учасник повинен надати підтверджуючі документи - Декларація про відповідність, Сертифікат аналізу.* | шт | 100 |  |  |  |  |
| 10 | **Система для внутрішньовенної інфузії ЮФ СмартСе***Система СмартСет для внутрішньовенної інфузії повинна мати наступні комплектуючі: Крапельна камера з інтегрованою пластиковою голкою та інтегрованим повітрянозаборним каналом з фільтром (Фільтр 15 мкм.); ковпачок голки крапельної камери; трубка ПВХ DEHP - free (3,0x4,1 мм.); роликовий регулятор швидкості інфузії (корпус та ролік); Y-подібний ін'єкційний вузол (latex free); конектор male Luer-Lock; ковпачок конектора male Luer-Lock, стрічка еластична (пластир); Внутрішній діаметр трубки має бути 2,9±0,1 мм., Довжина трубки не менше 1,8 м., для систем, що використовуються під тиском. Система, що використовується під тиском має залишатися герметичною протягом 15 хвилин при надлишковому тиску 200 кПа та 15 секунд при зменшеному тиску на 20 кПа відносно атмосферного. З'єднання компонентів має бути цілісним 15 секунд при навантаженні 15 Н. Конструкція краплеутворюючого елемента повинна забезпечувати утворення 20 крапель з 1г. дистильованої води. Функціональність регулятора потоку: Не повинно бути бульбашок повітря у воді та колесо регуляції не має змінювати свого положення при тиску 50 кПа на 15 секунд. Регулятор потоку повинен функціонувати належним чином при виконанні дій "закриття/відкриття". Відстань між максимально відкритою позицією регулятора до повного перекриття потоку має бути мінімум 8 мм.Швидкість потоку системи з інтегрованим повітрозаборним фільтром у крапельну камеру вважати прийнятною, якщо Q1≥Q\*0,08. Залишок при випаровуванні не більше 5 мг. В пропозиції Учасник повинен надати* *підтверджуючий документ - Сертифікат якості*. | шт | 50 |  |  |  |  |
| 11 | **Шприц 1 мл луєр трьохкомпонентний з двома голками 0,5\*13 мм /0,3\*9 мм***Шприц 1 мл луєр трьохкомпонентний з двома голками 0,5\*13 мм /0,3\*9 мм. Повинен складатися з циліндру, поршню, ущільнювача на поршні. Випускаються із основною голкою та додатковою, на які одягнутий захисний ковпачок.Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр 6%Повинен мати номінальну місткість 1 млПовинен витримувати випробування на стерильністьІндивідуальне пакування має бути цілісним* | шт | 1000 |  |  |  |  |
| 12 | **Шприц 2 мл луєр двохкомпонентний ін'єкційний з голкою 0,6\*32 мм***Повинен складатися з циліндру і поршню. Випускаються із основною голкою, на яку одягнутий захисний ковпачок.Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр 6%Повинен мати номінальну місткість 2 млПовинен витримувати випробування на стерильністьІндивідуальне пакування має бути цілісним* | шт | 5000 |  |  |  |  |
| 13 | **Шприц 5 мл луєр двохкомпонентний з голкою 0,7\*38 мм***Повинен складатися з циліндру і поршню. Випускаються із основною голкою, на яку одягнутий захисний ковпачок.Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр 6%Повинен мати номінальну місткість 5 млПовинен витримувати випробування на стерильністьІндивідуальне пакування має бути цілісним* | шт | 60000 |  |  |  |  |
| 14 | **Шприц 10 мл луєр двохкомпонентний з голкою 0,8\*38 мм***Повинен складатися з циліндру і поршню. Випускаються із основною голкою, на яку одягнутий захисний ковпачок.Конічний наконечник шприца повинен відповідати стандарту Луєр 6%Повинен мати номінальну місткість 10 млПовинен витримувати випробування на стерильністьІндивідуальне пакування має бути цілісним* | шт | 30000 |  |  |  |  |
| 15 | **Шприц 20 мл луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з двома голками: 0,7 х 38 мм (22Gx1 ½”) / 0,8 х 38 мм (21Gx1 ½”) (безпечна голка)***Шприц двохкомпонентний 20 мл. ін’єкційний, що в складі блістеру містить 2 ін’єкційні голки:• Ін’єкційна голка 0,7 х 38 мм (22Gx1 ½”);• Безпечна ін’єкційна голка 0,8 х 38 мм (21Gx1 ½”). Безпечна ін’єкційна голка має спеціальний захисний ковпачок (чохол), що після використання голки повністю блокує голку без можливості її вилучення і повторного використання і таким чином забезпечує безпеку персоналу від випадкового уколу використаною голкою.* | шт | 60000 |  |  |  |  |
| 16 | **Комплект ін’єкційний, шприц 2 мл з серветкою спиртовою***Комплект повинен містити: шприц 2 мл трьохкомпонентний з двома голками 0,6\*32мм(23Gх1 1/4)/0,55х25мм(24Gх1") - 10 шт та серветка із нетканого матеріалу просочена 70% ізопропіловим спиртовим розчином,30х60 мм-20шт* | шт | 200 |  |  |  |  |
| 17 | **Бинти 5х10см***Бинт 5 м\*10 см марлевий медичний нестерильний тип 17. Має бути нестерильним. Довжина бинта, м - 5,0+-0,2. Ширина бинта, см - 10,0+-0,5. Білизна, %, н/м - 80.* | шт | 500 |  |  |  |  |
| 18 | **Бинти 7х14см***Бинт 7 м\*14 см марлевий медичний нестерильний тип 17. Має бути нестерильним. Довжина бинта, м - 7,0+-0,3. Ширина бинта, см - 14,0+-0,5. Білизна, %, н/м - 80.* | шт | 500 |  |  |  |  |
| 19 | **Вата 100 грам***Має бути нестерильною. Має складатися з бавовни. Опис: пласти білого кольору, які складаються з досить правильно розміщених волокон. Запах не допускається. Маса вати, г - 100+-5,0* | шт | 1400 |  |  |  |  |
| 20 | **Марля 5 \*90см***Відріз 500 см\*90 см марлевий медичний нестерильний, рулон, тип 17. Має бути нестерильним. Відріз повинен бути складений рулончиком. Відріз повинен бути без забруднень, без плям та дір, та інших дефектів. Довжина, см=500-2%Ширина, см=90-2%.* | шт | 1700 |  |  |  |  |
| 21 | **Рукавички оглядові латексні нестерильні припудрені, розмір S, М***Не повинні мати протіканьНа кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник, позначення виробника, адреса виробника, найменування та позначення виробу (нестерильні, латексні, оглядові, припудрені), символ "Номер партії", номер партії, термін придатності, умови зберігання, дата виготовлення, кількістьПовинні бути вміщені в коробки з картону та гофрокороб* | пара | 5000 |  |  |  |  |
| 22 | **Рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S, М.***Не повинні мати протіканьНа кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба, повинні бути вказані наступні дані: країна виробник, позначення виробника, адреса виробника, найменування та позначення виробу (нестерильні, нітрилові, оглядові, неприпудрені), символ "Номер партії", номер партії, термін придатності, умови зберігання, дата виготовлення, кількістьПовинні бути вміщені в коробки з картону та гофрокороб* | пара | 5000 |  |  |  |  |
| 23 | **Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені, розмір 7,0:7,5:8,0***Неповинні мати протікань. На кожному індивідуальному пакуванні, коробці з картону та ярлику гофрокороба повинні бути вказані наступні дані: країна виробник, позначення виробника, адреса виробника, найменування та позначення виробу(стерильні,латексні,хірургічні,неприпудрені),символ»Номер партії;,термін придатності,умови зберігання,дата виготовлення,кількість.Повинні бути запаковані в індивідуальне пакування,поміщені в коробки з картону та гофрокороб.* | пара | 500 |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

***Додаток №2***

***до тендерної документації***

 Лист – згода щодо використання персональних даних

 Відповідно до Закону України «Про захист персональних даних» від 01.06.10 № 2297-VІ.

Я, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (П.І.Б.) даю згоду на обробку, використання, поширення та доступ до персональних даних, які передбачено Законом України *"*Про публічні закупівлі*"*, а також згідно з нормами чинного законодавства, моїх персональних даних (у т. ч. паспортні дані, ідентифікаційний код, електронні ідентифікаційні дані: номери телефонів, електронні адреси або інша необхідна інформація, передбачена законодавством), відомостей, які надаю про себе для забезпечення участі у процедурі відкритих торгів, цивільно-правових та господарських відносин.

 Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_/

 /Підпис/ /ПІБ/

***Додаток №3***

***до тендерної документації***

**ФОРМА «ТЕНДЕРНА ПРОПОЗИЦІЯ»**

*(форма, яка подається учасником/учасником-переможцем на фірмовому бланку)*

 Ми, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (повна назва Учасника/Учасника-переможця), надаємо свою пропозицію щодо участі у відкритих торгах по предмету закупівлі: **До предмету закупівлі: «Медичні матеріали:** Канюля інфузійна 18 G 1,3\*45 мм; Канюля інфузійна 20 G 1,1\*32 мм; Периферична венозна канюля з системою безпеки , 2 конектори Луер-Лок, 20G (1,1 x 32 мм); Пластир медичний на тканинній основі 2.5 см х 5 м; Пластир для фіксації катетерів на спанлейс основі, 6см х 8см; Пластир медичний хірургічний, на спанлейс основі, 20 см х10 см; Пластир медичний хірургічний, на спанлейс основі, 10 см х10 см; Система для вливання кровозамінників та інфузійних розчинів(без ДЕГФ); Одноразовий набір для трансфузії крові з металевою голкою (Система ПК); Система для внутрішньовенної інфузії ЮФ СмартСет; Шприц 1 мл луєр трьохкомпонентний з двома голками 0,5\*13 мм /0,3\*9 мм; Шприц 2 мл луєр двохкомпонентний ін'єкційний з голкою 0,6\*32 мм; Шприц 5 мл луєр двохкомпонентний з голкою 0,7\*38 мм; Шприц 10 мл луєр двохкомпонентний з голкою 0,8\*38 мм; Шприц 20 мл луєр двохкомпонентний ін’єкційний одноразового застосування з двома голками: 0,7 х 38 мм (22Gx1 ½”) / 0,8 х 38 мм (21Gx1 ½”) (безпечна голка); Комплект ін’єкційний, шприц 2 мл з серветкою спиртовою; Бинти 5х10см; Бинти 7х14см; Вата 100 грам; Марля 5 \*90см; Рукавички оглядові латексні нестерильні припудрені, розмір S, М; Рукавички оглядові нітрилові нестерильні неприпудрені, розмір S, М; Рукавички хірургічні латексні стерильні неприпудрені, розмір 7,0:7,5:8,0 **код ДК 021:2015 Єдиного закупівельного словника: «33140000-3 Медичні матеріали»** згідно з технічними вимогами Замовника торгів.

 Вивчивши тендерну документацію та вимоги до предмета закупівлі, на виконання зазначеного вище, ми, уповноважені на підписання Договору, маємо можливість та погоджуємося виконати вимоги Замовника та Договору на умовах, зазначених у власній пропозиції за такою ціною: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (*ціна пропозиції стартова/ ціна пропозиції за результатами проведеного електронного аукціону, зазначена цифрами та словами*), з ПДВ.

  **ТЕНДЕРНА ПРОПОЗИЦІЯ**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(*Учасник*) надає свою пропозицію щодо участі у відкритих торгах на закупівлю:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №з/п | Найменування запропонованого товару | Виробник (країна походження) та/або ТМ | Од. виміру | кількість | Ціна за одиницю, грн.,  | Загальна вартість, грн. |
| без ПДВ  | з ПДВ  |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
|  ВСЬОГО без ПДВ |  |
|  ПДВ |  |
|  ВСЬОГО з ПДВ |  |

**\*Ціна пропозиції кожного учасника в тому числі не платника ПДВ буде розглядатися як остаточна.**

 Посада \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ П.І.Б.

 (м. п. (у разі її використання), підпис

 1. Якщо ми будемо визначені переможцем процедури закупівлі, то ми візьмемо на себе зобов'язання виконати всі умови, передбачені Законом України «Про публічні закупівлі», Особливостями та Договором.

2. Ми погоджуємося, що наша тендерна пропозиція дійсна протягом ***90* днів** з дати кінцевого строку подання тендерних пропозицій, встановленого Вами.

3. Ми погоджуємося з умовами, що Ви можете відхилити нашу чи всі тендерні пропозиції відповідно до п. 41 Особливостей, та розуміємо, що Ви не обмежені у прийнятті будь-якої іншої тендерної пропозиції з більш вигідними для Вас умовами.

4. Ми погоджуємося з умовами проєкту Договору про закупівлю та з тим, що істотні умови договору про закупівлю не можуть змінюватися після його підписання до виконання зобов’язань сторонами в повному обсязі крім випадків, визначених п. 19 Особливостей та ст. 41 Закону.

5. Ми зобов’язуємося підписати Договір із замовником протягом строку дії нашої пропозиції, не пізніше ніж через 15 днів з дати прийняття рішення про намір укласти договір про закупівлю відповідно до вимог тендерної документації та тендерної пропозиції переможця процедури закупівлі. У випадку обґрунтованої необхідності строк для укладання договору може бути продовжений до 60 днів.

*Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи учасника, завірені печаткою (за наявності).*