***«ЗАТВЕРДЖЕНО»***

***Рішенням***

***уповноваженої особи***

***КНП «Переяславська БЛІЛ»***

***від «08» липня 2022 року***

***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/Волошин М.В.***

***На підставі Наказу № 63 Директора КНП «Переяславська БЛІЛ»***

***Кузьменчук Л.В.***

**Оголошення**

**про проведення спрощеної закупівлі (умови визначені в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимоги до предмета закупівлі)**

*Закупівля відбувається за Постановою КМУ від 28.02.2022 № 169 «Деякі питання здійснення оборонних та публічних закупівель товарів, робіт і послуг в умовах воєнного стану» з урахуванням змін, що були внесені постановою Кабміну від 24.06.2022 № 723 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 14 вересня 2020 р. № 822 і від 28 лютого 2022 р. № 169», що набрала чинності з дня її офіційного опублікування — з 29.06.2022.*

**1. Замовник:**

1.1. Найменування: **комунальне некомерційне підприємство «Переяславська багатопрофільна лікарня інтенсивного лікування» Переяславської міської ради, Студениківської сільської ради, Ташанської сільської ради, Дівичківської сільської ради та Циблівської сільської ради**

1.2. Місцезнаходження: **вул. Богдана Хмельницького, 137, м. Переяслав, Київської обл., 08403**

1.3. Код за ЄДРПОУ: **01994161**

1.4. Посадові особи замовника, уповноважені здійснювати зв’язок з учасниками **Уповноважена особа, Волошин Мар’яна Володимирівна, вул. Богдана Хмельницького, 137, м. Переяслав, Київської обл., 08403, моб. тел. (093)9954164 e-mail: yo.knp.crl@ukr.net**

1.5. Категорія замовника: **підприємство, яке забезпечує потреби держави або територіальної громади**

**2.** Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності): : **ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ РІЗНІ – за ДК 021:2015 - 33690000-3 (Реактиви, вироби для клінічних досліджень)**

**3.** Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі:**Згідно Додатку 2.**

**4**. Кількість та місце поставки товарів або обсяг і місце виконання робіт чи надання послуг:

4.1. кількість товарів або обсяг робіт чи послуг: **40 найменувань.**

4.2**.** Місце поставки товарів виконання робіт чи надання послуг: **вул. Богдана Хмельницького, 137, м. Переяслав, Київської обл.**

**5.** Строк поставки товарів, виконання робіт, надання послуг: **23.08.2022 року.**

**6.** Умови оплати:

**Подія - поставка товару;**

**Опис - Розрахунки за поставлений товар здійснюється по безготівковому перерахунку протягом 10 робочих днів з моменту отримання Замовником Товару та належно оформлених товаро–супровідних документів (накладної, рахунка - фактури, тощо).** У разі затримки (відсутності) бюджетного фінансування розрахунок за поставлений товар здійснюється протягом 30 днів з дати отримання Замовником бюджетного призначення на фінансування закупівлі на свій реєстраційний рахунок.

**Тип оплати–післяплата згідно видаткових накладних;**

**Період - 10 робочих днів;**

**Розмір оплати-100%.**

**7.**Очікувана вартість предмета закупівлі: **293000,00** грн. (двісті дев’яносто три тисячі гривень)

**8.** Період уточнення інформації про закупівлю: **зазначено в електронній системі закупівель**

**9.** Кінцевий строк подання пропозицій:**зазначено в електронній системі закупівель**

**10.** Перелік критеріїв та методика оцінки пропозицій із зазначенням питомої ваги критеріїв: **ціна, питома вага- 100%.**

**11.** Розмір та умови надання забезпечення пропозицій учасників (якщо замовник вимагає його надати): **не вимагається.**

**12.** Розмір та умови надання забезпечення виконання договору про закупівлю (якщо замовник вимагає його надати): **не вимагається.**

**13.** Розмір мінімального кроку пониження ціни під час електронного аукціону в межах від 0,5 відсотка до 3 відсотків або в грошових одиницях очікуваної вартості закупівлі: **0,5 % (100,00 грн)**

**14.** Джерело фінансування: **Кошти НСЗУ**

**Інша інформація:**

Оголошення розроблено відповідно до вимог Закону України «Про публічні закупівлі» (далі - Закон). Терміни, які використовуються в цьому оголошенні, вживаються у значенні, наведеному в Законі.

**15.** Додатки до оголошення:

* Додаток №1 – Форма «Пропозиція»;
* Додаток №2 –Технічні, якісні, кількісні та інші вимоги до предмета закупівлі
* Додаток №3 – Проєкт договору.

Оригінали або завірені копії статутних докуметів

1. **ПЕРЕМОЖЕЦЬ спрощеної закупівлі під час укладання договору про закупівлю повинен надати:**
* **Інформацію про право підписання договору про закупівлю;**
* **Достовірну інформацію про наявність у нього чинної ліцензії або документа дозвільного характеру на провадження виду господарської діяльності, якщо отримання дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законом.**

**У випадку ненадання інформації про право підписання договору про закупівлю учасник, який визначений переможцем спрощеної закупівлі, вважається таким, що відмовився від укладання договору про закупівлю та його пропозицію буде відхилено на підставі пункту 3 частини 13 статті 14 Закону.**

**УВАГА!!!**

***У складі пропозиції учасник надає інформацію про те, що він не відноситься до осіб, пов’язаних з державою-агресором відповідно до підпункту 1 пункту 1 Постанови Кабінету Міністрів України від 03.03.2022 № 187 «Про забезпечення захисту національних інтересів за майбутніми позовами держави Україна у зв’язку з військовою агресією Російської Федерації» (зі змінами). У разі ненадання учасником інформації або у випадку якщо учасник відноситься до осіб, пов’язаних з державою-агресором відповідно до підпункту 1 пункту 1 Постанови Кабінету Міністрів України від 03.03.2022 № 187 «Про забезпечення захисту національних інтересів за майбутніми позовами держави Україна у зв’язку з військовою агресією Російської Федерації», замовник відхиляє такого учасника на підставі пункту 1 частини 13 статті 14 Закону, а саме: замовник відхиляє пропозицію в разі, якщо пропозиція учасника не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимогам до предмета закупівлі.***

**УВАГА!!!**

Відповідно до частини третьої статті 12 Закону під час використання електронної системи закупівель з метою подання пропозицій та їх оцінки документи та дані створюються та подаються з урахуванням вимог законів України "Про електронні документи та електронний документообіг" та "Про електронні довірчі послуги". Учасники спрощеної закупівлі подають пропозиції у формі електронного документа чи скан-копій через електронну систему закупівель. Пропозиція учасника має відповідати ряду вимог:

1) документи мають бути чіткими та розбірливими для читання;

2) якщо у складі пропозиції є хоча б один сканований документ, потрібно накласти удосконалений електронний підпис (УЕП) або кваліфікований електронний підпис (КЕП) на пропозицію;

3) якщо ж такі документи надано у формі електронного документа, УЕП або КЕП накладають на кожен електронний документ пропозиції окремо;

4) якщо ж пропозиція містить і скановані, і електронні документи, потрібно накласти УЕП або КЕП на пропозицію в цілому та на кожен електронний документ окремо.

Винятки:

1) якщо пропозиція учасника містить лише скановані документи і кожен з цих документів підписаний УЕП або КЕП окремо, то учасник може не накладати УЕП або КЕП на пропозицію в цілому.

2)якщо електронні документи пропозиції видано іншою організацією і на них уже накладено УЕП або КЕП цієї організації, учаснику не потрібно накладати на нього свій УЕП або КЕП.

Зверніть увагу: документи пропозиції, які надані не у формі електронного документа (без УЕП або КЕП на документі), повинні містити підпис уповноваженої особи учасника закупівлі (із зазначенням прізвища, ініціалів та посади особи), а також відбитки печатки учасника (у разі використання) на кожній сторінці такого документа (окрім документів, виданих іншими підприємствами / установами / організаціями).

Замовник не вимагає від учасників засвідчувати документи (матеріали та інформацію), що подаються у складі пропозиції, печаткою та підписом уповноваженої особи, якщо такі документи (матеріали та інформація) надані у формі електронного документа через електронну систему закупівель із накладанням УЕП або КЕП. Замовник перевіряє УЕП або КЕП учасника на сайті центрального засвідчувального органу за посиланням https://czo.gov.ua/verify. Під час перевірки УЕП або КЕП повинні відображатися: прізвище та ініціали особи, уповноваженої на підписання пропозиції (власника ключа). У випадку відсутності даної інформації або у випадку не накладення учасником УЕП або КЕП відповідно до умов оголошення про проведення спрощеної закупівлі учасник вважається таким, що не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимогам до предмета закупівлі та підлягає відхиленню на підставі п. 1 ч. 13 ст. 14 Закону.

Кожен учасник має право подати тільки одну пропозицію.У разі подання більше ніж однієї пропозиції замовник відхиляє пропозицію учасника згідно пункту 1 частини 13 статті 14 Закону, а саме: замовник відхиляє пропозицію в разі, якщо пропозиція учасника не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимогам до предмета закупівлі.

Строк дії пропозиції, протягом якого пропозиції учасників вважаються дійсними становить 90 днів із дати кінцевого строку подання пропозицій.

Документи, що не передбачені законодавством для учасників - юридичних, фізичних осіб, у тому числі фізичних осіб - підприємців, не подаються ними у складі пропозиції. Відсутність документів, що не передбачені законодавством для учасників - юридичних, фізичних осіб, у тому числі фізичних осіб - підприємців, у складі пропозиції, не може бути підставою для її відхилення замовником. У разі якщо учасник або переможець відповідно до норм чинного законодавства не зобов’язаний складати якийсь із вказаних в оголошенні документ, то він **надає лист-роз’яснення в довільній формі** в якому зазначає законодавчі підстави ненадання відповідних документів або копію/ії роз'яснення/нь державних органів.

Пропозиція учасника повинна містити достовірну інформацію. Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції.У разі виявлення та/або отримання інформації про невідповідність інформації в пропозиції учасника вимогам визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі та/або вимогам до предмета закупівлі, пропозиція учасника вважається такою, що не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимогам до предмета закупівлі та підлягає відхиленню на підставі п. 1 ч. 13 ст. 14 Закону.

Пропозиція учасника спрощеної закупівлі та усі документи, які передбачені вимогами оголошення про проведення спрощеної закупівлі та вимогами до предмета закупівлі складаються українською мовою. Документи або копії документів (які передбачені вимогами оголошення та вимогами до предмета закупівлі), які надаються Учасником у складі пропозиції, викладені іншими мовами, повинні надаватися разом із їх автентичним перекладом на українську мову. Замовник не зобов’язаний розглядати документи, які не передбачені вимогами оголошення та вимогами до предмета закупівлі та які учасник додатково надає на власний розсуд.

Фактом подання пропозиції учасник - фізична особа чи фізична особа-підприємець, яка є суб’єктом персональних даних, надає свою безумовну згоду суб’єкта персональних даних щодо обробки її персональних даних у зв’язку з участю у закупівлі, відповідно до абзацу 4 статті 2 Закону України «Про захист персональних даних» від 01.06.2010 № 2297-VI.

В усіх інших випадках, фактом подання пропозиції учасник – юридична особа, що є розпорядником персональних даних, підтверджує наявність у неї права на обробку персональних даних, а також надання такого права замовнику, як одержувачу зазначених персональних даних від імені суб’єкта (володільця). Таким чином, відповідальність за неправомірну передачу замовнику персональних даних, а також їх обробку, несе виключно учасник спрощеної закупівлі, що подав пропозицію.

У разі якщо пропозиція подається об’єднанням учасників, до неї обов’язково включається документ про створення такого об’єднання.

Фактом подання пропозиції учасник підтверджує, що він протягом останніх трьох років не притягувався до відповідальності за порушення, передбачене пунктом 4 частини другої статті 6, пунктом 1 статті 50 Закону України "Про захист економічної конкуренції", у вигляді вчинення антиконкурентних узгоджених дій, що стосуються спотворення результатів тендерів. У випадку якщо в зведених відомостях Антимонопольного комітету України щодо спотворення результатів торгів буде виявлено учасника, то пропозиція цього учасника вважається такою, що не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимогам до предмета закупівлі та підлягає відхиленню на підставі п. 1 ч. 13 ст. 14 Закону України «Про публічні закупівлі».

1. **Відхилення пропозиції учасника:**

***Замовник відхиляє пропозицію в разі, якщо:***

1) пропозиція учасника не відповідає умовам, визначеним в оголошенні про проведення спрощеної закупівлі, та вимогам до предмета закупівлі;

2) учасник не надав забезпечення пропозиції, якщо таке забезпечення вимагалося замовником;

3) учасник, який визначений переможцем спрощеної закупівлі, відмовився від укладення договору про закупівлю;

4) якщо учасник протягом одного року до дати оприлюднення оголошення про проведення спрощеної закупівлі відмовився від підписання договору про закупівлю більше двох разів із замовником, який проводить таку спрощену закупівлю.

1. **Відміна закупівлі:**

***1. Замовник відміняє спрощену закупівлю в разі:***

1) відсутності подальшої потреби в закупівлі товарів, робіт і послуг;

2) неможливості усунення порушень, що виникли через виявлені порушення законодавства з питань публічних закупівель;

3) скорочення видатків на здійснення закупівлі товарів, робіт і послуг.

**2. *Спрощена закупівля автоматично відміняється електронною системою закупівель у разі:***

1) відхилення всіх пропозицій;

2) відсутності пропозицій учасників для участі в ній.

*Спрощена закупівля може бути відмінена частково (за лотом).*

Повідомлення про відміну закупівлі оприлюднюється в електронній системі закупівель:

замовником ***протягом одного робочого дня*** з дня прийняття замовником відповідного рішення;

електронною системою закупівель ***протягом одного робочого дня*** з дня ***автоматичної*** відміни спрощеної закупівлі внаслідок відхилення всіх пропозицій згідно з частиною тринадцятою цієї статті або відсутності пропозицій учасників для участі у ній.

Повідомлення про відміну закупівлі автоматично надсилається всім учасникам електронною системою закупівель в день його оприлюднення.

1. **Строк укладання договору про закупівлю:**

Замовник може укласти договір про закупівлю з учасником, який визнаний переможцем спрощеної закупівлі, на наступний день після оприлюднення повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, але не пізніше ніж через 20 днів.

Договір про закупівлю укладається згідно з вимогами статті 41 Закону.

У разі відмови переможця спрощеної закупівлі від підписання договору про закупівлю відповідно до вимог оголошення про проведення спрощеної закупівлі, неукладення договору про закупівлю з вини учасника або ненадання замовнику підписаного договору у строк, визначений цим Законом, учасник, який визначений переможцем спрощеної закупівлі вважається таким, що відмовився від укладення договору про закупівлю та його пропозиція підлягає відхиленню на підставі п. 3 ч. 13 ст. 14 Закону та ч. 7 ст. 33 Закону.

1. **Порядок укладення договору про закупівлю, його умови.**

Проект Договору про закупівлю викладено в ***Додатку 3*** до цього Оголошення.

Договір про закупівлю укладається відповідно до норм [Цивільного](http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/435-15) та [Господарського Кодексів України](http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/436-15) з урахуванням особливостей, визначених Законом.

Остаточна редакція договору про закупівлю складається замовником на основі проекту договору про закупівлю, що є Додатком 3 до цього Оголошення, та надсилається переможцю у спосіб, обраний замовником. Переможець повинен підписати 2 примірники договору про закупівлю у строки, визначені частиною 3 цього розділу та у день підписання передати замовнику один примірник договору про закупівлю. Непідписання переможцем договору про закупівлю та/або не передання одного примірника цього договору про закупівлю у вказаний строк буде розцінено як відмова переможця від укладення договору про закупівлю, що спричиняє наслідки передбачені п. 3 ч. 13 ст. 14 Закону (***Замовник відхиляє пропозицію в разі, якщо:*** учасник, який визначений переможцем спрощеної закупівлі, відмовився від укладення договору про закупівлю).

Умови договору про закупівлю не повинні відрізнятися від змісту пропозиції за результатами електронного аукціону (у тому числі ціни за одиницю товару) переможця спрощеної закупівлі, крім випадків визначення грошового еквівалента зобов’язання в іноземній валюті та/або випадків перерахунку ціни за результатами електронного аукціону в бік зменшення ціни пропозиції учасника без зменшення обсягів закупівлі. **У випадку перерахунку ціни за результатами електронного аукціону в бік зменшення ціни пропозиції учасника без зменшення обсягів закупівлі, переможець до укладення договору про закупівлю надає Замовнику відповідний перерахунок.**

1. **Переможець спрощеної закупівлі під час укладення договору про закупівлю повинен надати:**
2. інформацію про право підписання договору про закупівлю;
3. достовірну інформацію про наявність у нього чинної ліцензії або документа дозвільного характеру на провадження виду господарської діяльності, якщо отримання дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законом.

У випадку ненадання інформації про право підписання договору про закупівлю учасник, який визначений переможцем спрощеної закупівлі, вважається таким, що відмовився від укладення договору про закупівлю та його пропозиція підлягає відхиленню на підставі пункту 3 частин 13 статті 14 Закону.

1. **Опис та приклади формальних несуттєвих помилок.**

Формальними (несуттєвими) вважаються помилки, що пов’язані з оформленням пропозиції та не впливають на зміст пропозиції, а саме - технічні помилки та описки.

До формальних (несуттєвих) помилок відносяться:

* розміщення інформації не на фірмовому бланку підприємства;
* невірне (неповне) завірення або не завірення учасником документу згідно вимог цього оголошення. Наприклад: завірення документу лише підписом уповноваженої особи.
* самостійне виправлення помилок та/або описок у поданій пропозиції під час її складання Учасником.
* орфографічні помилки та механічні описки в словах та словосполученнях, що зазначені в документах, що підготовлені безпосередньо учасником та надані у складі пропозиції. Наприклад: зазначення в довідці русизмів, сленгових слів або технічних помилок;
* недодержання встановлених форм згідно Додатків до цього оголошення, але зміст та вся інформація, яка вимагалась Замовником, зазначені у наданому документі/документах;
* зазначення невірної назви документа, що підготовлений безпосередньо учасником, у разі якщо зміст такого документу повністю відповідає вимогам цього оголошення. Наприклад: замість вимоги надати довідку в довільній формі учасник надав лист-пояснення;
* відсутність інформації в одних документах, однак наявність цієї інформації в інших документах у складі пропозиції;
* інші формальні (несуттєві) помилки, що пов’язані з оформленням пропозиції та не впливають на зміст пропозиції.

**Додаток 1**

***до оголошення***

***про проведення спрощеної закупівлі***

***Форма «Пропозиція»***

 *(форма, яка подається Учасником на фірмовому бланку)*

Ми, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (*в цьому місці зазначається повне найменування юридичної особи/ПІБ фізичної особи* - Учасника), надаємо свою тендерну пропозицію щодо участі у відкритих торгах на закупівлю за предметом: **ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ РІЗНІ – за ДК 021:2015 - 33690000-3 (Реактиви, вироби для клінічних досліджень)** згідно медико-технічних, якісних та кількісних характеристик предмета закупівлі та інших вимог тендерної документації Замовника.

1. Повне найменування постачальника

2. Адреса (юридична і фактична)) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

3. Телефон (факс)

Е-mаіl

4. Вивчивши документи та технічні умови, ми уповноважені на підписання Договору, маємо можливість та погоджуємося виконувати вимоги Замовника на умовах, зазначених у документах за наступними цінами:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | Наймену-вання товару відповідно до Документації | Найменування товару, який пропонує учасник згідно документів виробника | Виробник, країна походження товару, який пропонує учасник | Одиниця виміру | Кіль-кість | Ціна за одиницю, без ПДВ грн | Загальна вартість з ПДВ, грн |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
|  | … |  |  |  |  |  |  |
|  | … |  |  |  |  |  |  |
| Загальна вартість без ПДВ : |  |
| крім того ПДВ, грн. |  |
| Загальна вартість товару з ПДВ: |  |

 5. Розмір сплати податку (податок на додану вартість або єдиний податок) у відсотках: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

6. Вивчивши тендерну документацію та технічні вимоги до продукції, яка буде поставлятись, ми, уповноважені на підписання Договору (відповідно до умов зазначених у тендерній документації), повідомляємо, що маємо можливість та погоджуємося виконати вимоги Замовника та Договору.

Ми згодні дотримуватися умов цієї тендерної пропозиції протягом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

Ми погоджуємося з умовами, що Ви можете відхилити нашу чи всі пропозиції згідно з вимогами Закону, та розуміємо, що Ви не обмежені у прийнятті будь-якої іншої тендерної пропозиції з більш вигідними для Вас умовами.

Якщо наша тендерна пропозиція буде акцептована, ми зобов’язуємося підписати Договір із Замовником на умовах, зазначених у тендерній документації не раніше ніж через 10 днів з дати оприлюднення на веб-порталі Уповноваженого органу повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, але не пізніше ніж через 20 днів з дня прийняття рішення про намір укласти договір про закупівлю відповідно до вимог тендерної документації та пропозиції учасника-переможця.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи Учасника, завірені печаткою (прізвище, ініціали, підпис – для фізичної особи).*

**Додаток 2**

***до оголошення***

***про проведення спрощеної закупівлі***

**Технічні, якісні, кількісні та інші вимоги до предмета закупівлі**

**ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ РІЗНІ – за ДК 021:2015 - 33690000-3**

**(Реактиви, вироби для клінічних досліджень)**

1. Учасник повинен надати копію декларації відповідності, що підтверджує проведення оцінки відповідності запропонованого товару вимогам технічного регламенту, затвердженого постановами КМУ №753, №754, №755 від 02.10.2013 року.

2. Учасник повинен підтвердити можливість поставки запропонованого ним товару, у кількості та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника.

3. Надати гарантійний лист від Учасника про те, що на момент постачання товару залишковий термін його придатності складатиме не менше 80 % загального терміну придатності.

4. Надати: оригінал(и) гарантійного(их) листа(ів) виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності, визначені тендерною документацією та пропозицією учасника торгів. Гарантійний лист повинен включати номер закупівлі, що оприлюднена на веб - порталі Prozorro Публічні закупівлі, а також назву предмету закупівлі та назву замовника згідно оголошення.

5. У разі подання пропозиції, яка не відповідає медико-технічним вимогам, тендерна пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.

***6. Всі посилання на торгівельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як «або еквівалент».***

Еквівалентом (аналогом) товару в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики товару абсолютно співпадають з характеристиками препарату, що є предметом закупівлі.

Стандартні характеристики еквіваленту товару на який відбувається заміна повинні відповідати вимогам діючих стандартів щодо даних товарів. (У разі надання еквіваленту товару, учасник надає документи, які підтверджують повну відповідність товару, а саме: детальне обґрунтування співвідношення складу активних діючих речовин запропонованого товару, копії сертифікату якості (паспорта), копії інструкцій на запропоновані еквіваленти. У разі відсутності таких підтверджуючих документів, запропонований як еквівалент, товар оцінюватись не буде).

7. Поставка товару повинна здійснюватися транспортом Учасника за адресою Замовника, транспортом, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару та який обладнаний у відповідності з вимогами затвердженими у відповідному порядку щодо транспортування з урахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування.

3. Учасник несе відповідальність за якість і кількість товарів, своєчасність поставки, та надає всі необхідні супровідні документи.

Кожна партія товару, що буде постачатися Замовнику, має супроводжуватись документами, що підтверджують їх якість:

- копії сертифікатів якості, засвідчені печаткою Учасника;

- інші документи, передбачені чинним законодавством України.

4. Товар відвантажується Замовнику з терміном придатності на момент поставки Замовнику не менш ніж 80% від загального терміну їх зберігання, встановленого виробником.

5. Якість товару, що постачається, повинна відповідати нормативно-технічній документації (стандартам, ТУ), затвердженим у відповідному порядку.

Для медичних препаратів обов'язкова наявність на упаковці маркування, що вказує завод-виробник, найменування препарату, номер серії, термін придатності та інші характеристики, що вимагаються нормативно-технічною документацією.

6. Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Маркування – згідно діючих ТУ та ГОСТів.

7. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.

Товар, отриманий розпакованим або у неналежній упаковці, має бути замінений Учасником за власний рахунок впродовж 3 робочих днів з дати постачання.

8. Інформація про відповідність запропонованих товарів медико-технічним вимогам тендерної документації повинна бути наведена наступними документами:

* копією свідоцтва про державну реєстрацію Державної служби лікарських засобів і виробів медичного призначення;
* копією оригіналу інструкції по використанню препарату, затвердженою належним чином.

*В разі, якщо Учасник відповідно до норм чинного Законодавства не зобов’язаний подавати вказані документи, такий Учасник надає інший документ або лист-роз’яснення в довільній формі, за власноручним підписом уповноваженої особи Учасника в якому зазначає законодавчі підстави ненадання вищезазначених документів.*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Товар** | **Медико-технічні вимоги** | **Од.** | **Кіл-ть** | **НК 024** |
| 1 | Гемоглобін  | Набір для визначення концентрації гемоглобіну у крові (2000 мл/ 800 макс. визнач.)СКЛАД НАБОРУ1. Окислювальний реагент - 1 флакон з (50 ± 2) мл;2. Калібрувальний розчин геміглобінцiаніду (відповідає пробі крові з концентрацією гемоглобіну (150 ± 3) г/л) - 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл; 3. Ацетонцiангідрин - 1 ампула з (1,5 ± 0,1) мл.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 400 макро-, 800 напівмікровизначень гемоглобіну. Діапазон визначаємих концентрацій - від 30 г/л до 200 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 2 %. | набір | 15 | 55872**-**Загальний гемоглобін ІВД, набір, спектрофотометрический аналіз |
| 2 | Глюкоза СпЛ 100 мл 100 виз | Склад набору1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.4 - 92 ммоль/л; фенол – 0.3 ммоль/л; глюкозооксидаза - 1500 Од/л;пероксидаза - 1000 Од/л; 4-амінофеназон – 2.6 ммоль/л.2. Стандарт. Водний розчин глюкози – 10.0 ммоль/л.3. Антикоагулянт.4. Інструкція з використання.5. ПаспортАналітичні характеристики1. Чутливість не менш 0.5 ммоль/л.2. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | упаков | 60 | 53301 Глюкоза IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз |
| 3 | Холестерин СпЛ 100мл/100визн | для визначення кількості холестерину в сироватці або плазмі крові Склад набору :1. Реагент 1. PIPES рН 6.9 - 90 ммоль/л; фенол - 26 ммоль/л; ХЕ - 1000 Од/л; ХО - 300 Од/л, пероксидаза- 650 Од/л; 4-амінофеназон – 0.4 ммоль/л.2. Стандарт. Розчин холестерину - 5.2 ммоль/л.3. Інструкція з використання.4. Паспортспорт.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 20 ммоль/л.2. Чутливість не менш 0.1 ммоль/л.3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | упаков | 20 | 53359- Загальний холестерин IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз |
| 4 | ФілоНорм | набір для перевірки відтворюваності та правильності (вірогідності) результатів визначення концентрації аналітів, атестовані показники (нормальний рівень) КС028.02. Контрольний матеріал «ФілоНорм» представляє собою пористу масу у вигляді таблетки від білого до темно-жовтого кольору, одержану шляхом ліофілізації розчину на основі сироватки крові тварин або сам розчин від жовтого до темно-жовтого кольору.СКЛАД НАБОРУ«ФілоНорм» (ліофілізат або розчин) - 1 флакон з (3,0 ± 0,1) мл. | Флакон | 40 | 41823 - Багатокомпонентний коінічний хімічний контроль, аналізований, абнормальний |
| 5 | Калібратори гемоглобіну | набір для використання контрольних розчинів гемоглобінів ГН,ГС,ГВ для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну у крові гемоглобінціанідним методом (3 фл х 1,5 мл)  | набір | 2 | 55874- Загальний гемоглобін ІВД, контрольний матеріал |
| 6 | Загальний білок | набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини (1000 мл/ 1000 макс. визнач.) СКЛАД НАБОРУ1. Ліофілізований альбумін для приготування 5 мл - 1 флакон;калібрувального розчину (50 ± 2) г/л або 5 мл готового розчину альбуміну (50 ± 2) г/л2. Біуретовий реагент (концентрований розчин) - 2 флакони по (100 ± 2) мл.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 250 макро-, 500 напівмікро-, чи 1000 мікровизначень загального білка з урахуванням холостих та калібрувальних проб.Діапазон визначаємих концентрацій - від 5 г/л до 100 г/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. | набір | 5 | 61900- Загальний білок ІВД, набір, спектрофотометрический аналіз |
| 7 | Сечовина У | набір для визначення концентрації сечовини у біологічних рідинах уреазним методом (400 мл/ 200 макс. визнач.) СКЛАД НАБОРУ1.Буферний розчин - 2 флакони по (100 ± 2) мл:- фосфатний буфер (120 ± 6) ммоль/л;- саліцилат натрію (60 ± 3) ммоль/л;- нітропрусид натрію (5,0 ± 0,2) ммоль/л;- ЕДТО кислота (1,00 ± 0,05) ммоль/л;2. Гіпохлоритний реагент - 2 флакони з (100 ± 2) мл.:- гіпохлорит натрію (10,0 ± 0,5) ммоль/л;- гідроокис натрію (0,40 ± 0,02) моль/л;3.Калібрувальний розчин сечовини - 1 флакон з (5,0 ± 0,5) мл;- сечовина (10,0 ± 0,5) ммоль/л або (60,0 ± 1,8) мг/100 мл.;- у перерахуванні на азот сечовини (4,67 ± 0,10) ммоль/л. або (28,0 ± 1,4) мг/100 мл;4. Уреаза концентрат 5 кЕ/мл - 2 пробірки по (0,50 ± 0,05) мл.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 200 мікровизначень (при витраті розчинів реагентів 2 мл на визначення) або 90 макровизначень (при витраті розчинів реагентів 4 мл на визначення) сечовини, з урахуванням холостих і калібрувальних проб. Діапазон визначаємих концентрацій - від 1 ммоль/л до 35 ммоль/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %. | набір | 10 | 53587- Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз |
| 8 | Креатинін | набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини (300 мл/ 400 макс. визнач.)Склад набору1. Розчин пікринової кислоти (0,040 ± 0,002) моль/л - 1 флакон з (100 ± 4) мл;2. Розчин трихлороцтової кислоти (1,220± 0,061) моль/л - 1 флакон з (100 ± 4) мл;3. Гідроокис натрію: розчин 2,3 Н - 1 флакон з (50 ± 2) мл чи сухий або з (4,60 ± 0,23) г;4. Ліофілізований креатинін для приготування 8 мл калібрувального розчину (442,5 ± 22,0) мкмоль/л або 8 мл готового розчину креатиніну (442,5 ± 22,0) мкмоль/л - 1 флакон .АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 100 макро-, 200 напівмікро- чи 400 мікровизначень креатиніну (з урахуванням холостих та калібрувальних проб). Лінійність зберігається до 100 мг/л (885 мкмоль/л) креатиніну в аналізуємому розчині.Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %. креатиніну (з урахуванням калібрувальних проб). Діапазон визначаємих концентрацій - від 5 мкмоль/л до 1400 мкмоль/л. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %. | набір | 12 | 53251- Креатинін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз |
| 9 | Білірубін загальний/прямий по Йендрашеку  | Білірубін-набір для визначення концентрації загального та прямого білірубіну у сироватці крові (250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.) СКЛАД НАБОРУ1. Розчин сульфанілової кислоти - 1 флакон з (50 ± 2) мл;- сульфанілова кислота - (25,0 ± 1,2) ммоль/л;2. Кофеїновий реактив (концентрат) - 2 флакона з (50 ± 2) мл;- бензоат натрію - (0,500 ± 0,025) моль/л;- ацетат натрію - (1,500 ± 0,075) моль/л;- кофеїн - (50,0 ± 1,5) г/л;3. Розчин нітриту натрію 350 ммоль/л - 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 110 визначень (55 визначень прямого та 55 загального білірубіну) при витраті робочого розчину на визначення відповідно цієї методики. Діапазон визначаємих концентрацій - від 2 мг/л до 200 мг/л (від 3,4 мкмоль/л до 340 мкмоль/л). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 5 %.  | набір | 20 | 63410- Загальний / кон'югований (прямий) білірубін ІВД, комплект, спектрофотометрія |
| 10 | АлАТ | набір для визначення активності аланін-амінотрансферази у сироватці (600 мл/ 250 макс. визнач.)СКЛАД НАБОРУ1. Субстратно-буферний розчин АлАТ– 1 флакон з (50 ± 2) мл;- фосфатний буфер (0,100 ± 0,005) моль/л;- D,L-альфа-аланін (0,20 ± 0,01) моль/л;- 2-оксоглутарова кислота (2,0 ± 0,1)ммоль/л.2. Стоп-реагент– 1 флакон з (50 ± 2) мл;- 2,4-дінітрофенілгідразин (1,00 ± 0,05) ммоль/л3. Калібрувальний розчин – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл;- піровинограднокислого натрію (2,0 ± 0,1) ммоль/л, (220 ± 11) мкг/мл, (що відповідає 176 мкг/мл піровиноградної кислоти);4. Гідроокис натрію розчин (4,0 ± 0,2) моль/л чи сухий – 1 флакон з (50 ± 2) мл або з (8,00 ± 0,32) г.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ1. Набір розрахований на 60 макровизначень або 250 мікровизначень (з урахуванням холостих проб).2. Лінійність повинна забезпечуватись в діапазоні від 0,1 мкмоль/(год/мл) до 2,5 мкмоль/(год/мл) (від 0,028 мккат/л до 0,7 мккат/л).3. Коефіцієнт варіації визначення - не більше 6 %. | набір | 10 | 52924- Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, набір, спектрофотометричний аналіз |
| 11 | АсАТ (Філісіт) | набір для визначення активності аспартатамінотрансферази у сироватці крові (600 мл/ 250 макс. визнач.)СКЛАД НАБОРУ1. Субстратно-буферний розчин АсАТ – 1 флакон з (50 ± 2) мл;- фосфатний буфер (0,100 ± 0,005) моль/л,- L- аспарагінова кислота (0,100 ± 0,005) моль/л,- 2-оксоглутарова кислота (2,0 ± 0,1) ммоль/л2. Стоп – реагент – 1 флакон з (50 ± 2) мл;2,4-дінітрофенілгідразин (2,4 ДНФГ) (1,00 ± 0,05) ммоль/л;3. Калібрувальний розчин – 1 ампула з (5,0 ± 0,5) мл;- піровинограднокислого натрію (2,0 ± 0,1) ммоль/л, (220 ± 11) мкг/мл, (що відповідає 176 мкг/мл піровиноградної кислоти);4. Гідроокис натрію розчин (4,0 ± 0,2) моль/л чи сухий – 1 флакон з (50 ± 2) мл або з (8,00 ± 0,32) г.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 60 макровизначень або 250 мікровизначень (з урахуванням холостих проб). Лінійність калібрування повинна забезпечуватись в діапазоні від 0,1 мкмоль/(год±мл) до 2,5 мкмоль/(год±мл) (від 0,028 мккат/л до 0,7 мккат/л).Коефіцієнт варіації визначення не більше 6 %. | набір | 3 | 38499- Комплект активності аспартат амінотрансферази |
| 12 | Тимолова проба | набір для проведення тимолової проби з сироваткою крові людини (1000 мл/ 900 макс. визнач.)Склад набору1. Тимоловий реагент -1 флакон з (16,5 ± 1,5) мл;- тимол (7,89 ± 0,50) %;- спирто-альдегідна фракція (55,05 ± 2,50) %;- малеїнова кислота (1,43 ± 0,10) %;- тріс-(гідроксиметил)-амінометан (4,05 ± 0,20)%.2. Розчин хлориду барію (48 ± 2) ммоль/л – 1 ампула з (5,0 ± 0,3) мл;3. Концентрат розчину порівняння 1- 1 флакон з (11,0 ± 0,5) мл.АНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИДіапазон визначаємого помутнения – від 0 од. S-H до 20 од. S-H (Shank та Hoagland). Коефіцієнт варіації визначення - не більше 10 %. Набір розрахований на 225 макро-, 450 напівмікро- або 900 мікровизначень. | набір | 20 | 43203- Набір для проведення тимолової проби |
| 13 | Хлориди -Фото | Склад набору1.Робочий реагент – 2 флакони по (120±4) мл- тіоціанат ртуті (ІІ) – (2,0 ± 0,2) ммоль/л;- азотна кислота – (0,50±0,05) моль/л;- нітрат заліза (ІІІ) – (25,0±2,5) ммоль/л- нітрат ртуті (ІІ) – (75,0±7,5) мкмоль/л2. Калібрувальний розчин хлориду (100±1) ммоль/л – 1 флакон з (6,0±0,5) мл | набір | 5 | 60037- Набір реагентів для визначення Хлоридів IVD |
| 14 | СРБ латекс- тест | для виявлення С-реактивного білку в сироватці крові людини.Набір розрахований на 200 визначеньСклад набору1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.)2. Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 мг/л, 0.2 мл (1 шт.)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 мг/л, 0.2 мл (1 шт.)5. Палички для розмішування сироваток (100 шт.)6. Тестовий слайд (1шт.)Аналітичні характеристикиЧутливість тесту становить 6 мг/л (аглютинація на 2+). | упаков | 40 | 53707 C-реактивний білок (СРБ) IVD, реагент |
| 15 | РФ латекс- тест | Визначення ревматоїдного фактору методом латексної аглютинаціїНабір розрахований на 200 визначеньСклад набору1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.)2. Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.)5. Палички для розмішування сироваток (100 шт.)6. Тестовий слайд (1шт.)Чутливість тесту становить 12 МОд/мл (аглютинація на 2+). | упаков | 12 | 30500 Набір реагентів для вимірювання ревматоїдних факторів |
| 16 | АСЛ-О латекс- тест | Визначення антистрептолізину -О методом латексної аглютинаціїНабір розрахований на 200 визначеньСклад набору1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 мл (1 шт.)2. Реагент 2. Розчинник, 14 мл (1 шт.)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить АСЛО більш 200 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить АСЛО менш 200 МОд/мл, 0.2 мл (1 шт.)5. Палички для розмішування сироваток (100 шт.)6. Тестовий слайд (1шт.)Аналітичні характеристикиЧутливість тесту становить 200 МОд/мл (аглютинація на 2+). | упаков | 12 | 30500 Набір реагентів для вимірювання ревматоїдних факторів |
| 17 | Набір реактивів для РМП (Антиген РМП) | Діагностика сифілісу для дослідження активної плазми або інактивованої сироватки в реакції мікропреципітаціїCклад1 Антиген кардіоліпіновий. 1 мл антигену містить кардіоліпин-стандарт - 0,3 мг, лецитин-стандарт - 2,7 мг, холестерин- 9 мг, етанол - до 1 мл.2 Розчин холіну хлорид: холіну хлорид - 700 мг, натрію хлорид - 9 мг, вода очищена - до 1 мл.Форма випускуРозчин. Діагностичний препарат для використання in vitro. | упак | 35 | 30475 Набір реагентів для вимірюання антитіл до антикардіоліпіну |
| 18 | Тромбопластин з кальцієм розчинний | Оцінка протромбінового часу згортання в плазмі крові. Без МІЧСклад набору1. Тромбопластин (ліофільно висушена тромбопластин-кальцієва суміш з кролячого мозку), на 2 мл суспензії (10 визначень) - 1 фл. | флак | 80 | 30591 Набір реагентів для вимірювання протромбінового часу (ПЧ) IVD |
| 19 | Діагностичний моноклональний реагент анти-А (АВО1) для визначення групи крові людини за системою АВ0 (10мл)  | Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами AB0, Rh-, Kell та імунних антитіл.Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору. Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2. Загальний термін придатності - 2.5 роки1 флакон – 100 доз  | флак | 15 | 52532 Анти-A групове типування еритроцитів IVD, антитіла |
| 20 | Діагностичний моноклональний реагент анти-В (АВО2) для визначення групи крові людини за системою АВ0 (10мл) | Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами AB0, Rh-, Kell та імунних антитіл.Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2.Загальний термін придатності - 2.5 роки1 флакон – 100 доз | флак | 15 | 52538 Анти-B групове типування еритроцитів IVD, антитіла |
| 21 | Діагностичний моноклональний реагент анти-D (RH1) LgM для визначення групи крові людини за системою Rhesus (10 мл) | Діагностичний моноклональний реагент анти-D для визначення групи крові людини за системою Rhesus (10мл) Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами AB0, Rh-, Kell та імунних антитіл. Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина Титр моноклональних, специфічних антитіл повинен бути позиції не менше 1:32. рН від 6,5 до 7,2. Загальний термін придатності - 2 роки1 флакон – 100 доз | флак | 20 | 52742 — Анти-D IVD, слабкий контрольний матеріал |
| 22 | Діагностичний моноклональний реагент анти-АВ (ABO3) для визначення групи крові людини за системою АВ0(10мл)  | Діагностичні моноклональні реагенти для визначення груп крові людини за системами AB0, Rh-, Kell та імунних антитіл.Пластиковий флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією безбарвна ріди-на. Титр: реакція прямої аглютинації на плоскій поверні повинен бути не менше 1:32, в пробірці з ерироцитами А, АВ — не менше 1:64. рН — від 6,5 до 7,2.Загальний термін придатності - 2.5 роки1 флакон – 100 доз | флак | 10 | 46442Анти-АВ групове типування еритроцитів IVD, антитіла |
| 23 | ГлюкоФан №50 | визначення глюкози в сечіКількість смужок - 50 | набір | 30 | 54518 — Глюкоза сечі IVD, набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз |
| 24 | Кетофан №50 | визначення кетонових тіл в сечі Кількість смужок - 50 | набір | 20 | 54519 — Кетони сечі IVD, набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз |
| 25 | Сечова кислота-СпЛ,100мл | Склад набору1. Реагент 1. Буфер: фосфат рН 7.4 - 50 ммоль/л; ДХФС - 4 ммоль/л.2. Реагент 2. Ензими: уріказа - 60 Од/л; пероксидаза - 660 Од/л; аскорбат оксидаза -200 Од/л; 4-амінофеназон - 1 ммоль/л.3. Стандарт. Водний розчин сечової кислоти - 357 мкмоль/л.4. Інструкція з використання.5. ПаспортАналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 12 - 1200 мкмоль/л.2. Чутливість не менш 6 мкмоль/л.3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. | упаков | 10 | 30183-Набір реагентів для вимірювання сечової кислоти |
| 26 | Еозин метиленовий по Май-Грюнвальду | Призначений для попереднього фарбування і фіксації препаратів крові. Місткість флаконів складає – 1 літр | л | 14 | 42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD |
| 27 | Азур еозин по Романовському | Призначений для фарбування формених елементів крові. Місткість флаконів складає – 1 літр | л | 9 | 44946 Фарбування за Романовським IVD, набір |
| 28 | Набір №1 Стандартні еритроцити Rhesus 4\*5 мл | Стандартні еритроцити для визначення груп крові людини за системою АВ0, Rhesus .20 % завіс еритроцитів 0 Rh - нег. сcdee - червоного кольору без ознак гемолізу або помутніння у надосадовій рідині20 % завіс еритроцитів 0 Rh + поз. CcDEe червоного кольору без ознак гемолізу або помутніння у надосадовій рідині20 % завіс еритроцитів А1 Rh + поз. червоного кольору без ознак гемолізу або помутніння у надосадовій рідині20 % завіс еритроцитів В Rh + поз. червоного кольору без ознак гемолізу або помутніння у надосадовій рідиніНадосадова рідина в пробірках з еритроцитами має бути прозорою | набір | 12 | 52695 Набір для визначення групи крові системи АВО IVD, реакція аглютинації |
| 29 | Желатин розчин 10% по 10 мл №10 | для визначення резус-фактора крові методом конглютинації а також для бактеріологічних досліджень.В упаковці:Желатину розчин 10%, 10 мл - 10 амп. | шт | 1 | 30598 Набір реагентів для визначення резус-фенотипу |
| 30 | СпЛ WBC- контроль Н+П (2фл\*2,5 мл)лейкоцитів | Для контролю правильності та відтворюванності при підрахунку лейкоцитів (нормальна та патологічна концентрація клітин)Склад набору1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин.2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин.4. Інструкція з використання.5. Паспорт | упаков | 1 | 30531 — Гематологічний контроль / калібратор |
| 31 | СпЛ RBC - контроль Н+П (контрольні суспензії еритроцитів), 2х2,5 мл | Для контролю правильності та відтворюванності при підрахунку еритроцитів (нормальна та патологічна концентрація клітин)Склад набору1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин.2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин.4. Інструкція з використання.5. Паспорт | упаков | 1 | 2019: 30531 — Гематологічний контроль / калібратор |
| 32 | Масло імерсійне,100 мл | Масло імерсійне призначене для використання в якості допоміжного компоненту для мікроскопічних методів дослідженняСклад1) Масло імерсійне, флакон 100 мл2) Інструкція з використання | шт | 4 | 43550 Фіксуюча рідина для мікроскопії,IVD |
| 33 | Азопірамова проба | Набір використовується для виявлення прихованих слідів крові, які можуть залишитися на підготовлених до стерилізації медичних виробах в результаті недостатньо ретельної передстерилізаційного очищення.  | шт | 1 | 54547 Скринінг біологічних рідин на приховану кров IVD, набір, хромогенний аналіз, експрес-аналіз  |
| 34 | Натрій хлористий чда | Фасування 1 кг | кг | 1 |  |
| 35 | Сульфосаліцилова кислота чда | Фасування 1 кг | кг | 1 |  |
| 36 | Крохмаль водорозчинний | Фасування 1 кг | кг | 1 | - |
| 37 | Оцтова кислота льодяна хч | Фасування 1 л | л | 1 | - |
| 38 | Перекис водню, 50% | Зовнішній вигляд – безбарвна прозора рідина;Масова частка пероксиду водню, % – 50Каністра 5 кг | кг | 15 | - |
| 39 | Метиленовий блакитн, фарм. (водорозчинний) | Фасування 100 грам | кг | 0,1 | - |
| 40 | СпЛ Контроль сечі-ССК з калібраторами | призначений для конторолю правильності та відтворюваністі результатів дослідження в сечі: білків (з сульфосаліциловою кислотою, тест-смужками), глюкози (глюкозоксидазним методом, якісним методом за реакцією Бенедікта, з тест-смужками), рН (з тестсмужками) в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях.Склад набору1. Реагент 1. Контроль сечі 1 рівня.2. Реагент 2. Контроль сечі 2 рівня.3. Інструкція з використання.4. Паспорт | упаков | 1 | 30219-Множинні аналіти сечі IVD, контрольний матеріал |

**Додаток 3**

***до оголошення***

***про проведення спрощеної закупівлі***

Проект договору про закупівлю

**ДОГОВІР № \_\_\_\_\_\_\_\_**

***\* Проект договору не є остаточними і вичерпними, і може бути доповнений і скоригований під час укладання договору з учасником-переможцем торгів в залежності від специфіки предмету, характеру, інших умов конкретного договору. Замовник залишає за собою право змінювати основні вимоги до договору у випадку зміни діючого цивільного, господарського законодавства і законодавства щодо закупівель за публічні кошти.***

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2022р. |
| **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**, в особі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, що діє на підставі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, з однієї сторони (далі – Постачальник)та **КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «ПЕРЕЯСЛАВСЬКА БАГАТОПРОФІЛЬНА ЛІКАРНЯ ІНТЕНСИВНОГО ЛІКУВАННЯ» ПЕРЕЯСЛАВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ, СТУДЕНИКІВСЬКОЇ СІЛЬСЬКОЇ РАДИ, ТАШАНСЬКОЇ СІЛЬСЬКОЇ РАДИ, ДІВИЧКІВСЬКОЇ СІЛЬСЬКОЇ РАДИ ТА ЦИБЛІВСЬКОЇ СІЛЬСЬКОЇ РАДИ,** в особі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, що діє на підставі Статуту, з іншої сторони (далі – Покупець), що в подальшому в даному Договорі разом іменуються «Сторони», а кожен окремо – «Сторона», відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 28.02.2022 № 169 «Деякі питання здійснення оборонних та публічних закупівель товарів, робіт і послуг в умовах воєнного стану» (зі змінами, що внесені Постановою Кабінету Міністрів України від 24.06.2022 № 723, з урахуванням принципів здійснення публічних закупівель, передбачених законодавством у сфері публічних закупівель,уклали цей Договір про таке: |

**1. Предмет договору**

1.1. «Постачальник» зобов’язується до 23.08.2022 року поставити «Замовнику» товари, зазначенні в підпункті 1.2. даного Договору, а «Замовник» - прийняти та оплатити такі товари.

 1.2. Найменування товарів, які «Постачальник» передає у власність «Замовника», згідно цього Договору – **ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ РІЗНІ – за ДК 021:2015 - 33690000-3 (Реактиви, вироби для клінічних досліджень)**

Кількість товару зазначена у Специфікації (Додаток 1) що є невід’ємною частиною договору.

1.3. Обсяги закупівлі товарів можуть бути зменшені залежно від реального обсягу видатків.

**2. Якість товарів**

2.1. Постачальник повинен поставити Замовнику товари, якість яких відповідає умовам цього Договору.

2.2. Постачальник гарантує, що товар, який поставляється в рамках цього Договору, відповідає по якості стандартам, іншій документації, що встановлює вимоги по якості товару.

2.3. Залишковий термін придатності Товару на момент поставки складає не менше 85% загального терміну його придатності, зазначеного на упаковці, а з іншим строком придатності за згодою Сторін.

2.4. Зобов’язання Постачальника щодо поставки товару вважаються виконаними у повному обсязі з моменту передачі товарів у власність Замовника у місці поставки та підписання відповідних документів (видаткових накладних).

2.5. Постачальник гарантує якість товару, що закуповується Замовником за цим Договором. Термін придатності діє протягом строку, встановленого виробником товару, та вказаного на упаковці товару.

2.6. Якщо протягом терміну придатності товар виявиться дефектним або таким, що не відповідає умовам цього Договору, Постачальник зобов’язаний замінити дефектний товар. Всі витрати, пов’язані із заміною товару неналежної якості (транспортні витрати та ін.), несе Постачальник.

2.7. Гарантія Постачальника не поширюється на загибель, пошкодження або інші дефекти товару, що виникли унаслідок невірного або недбалого зберігання та користування товаром споживачем.

**3. Ціна договору**

3.1. Ціна цього Договору становить \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

3.2. Ціна цього Договору може бути зменшена за взаємною згодою Сторін.

3.3. В разі зміни курсу іноземної валюти, з моменту розкриття тендерних пропозиції більше ніж на 5%, ціна товару може бути скоригована шляхом перемноження митної вартості одиниці імпортованого товару на коефіцієнт, який розраховується за формулою:

К=К1/К2, де

К1- курс гривні до відповідної іноземної валюти на день, що передував дню поставки Товару Замовнику;

К2 - курс гривні до відповідної іноземної валюти на день розкриття тендерних пропозицій. При цьому сторони використовують офіційний курс гривні, встановлений Національним банком України за даними офіційного веб – сайту НБУ.

Курс іноземної валюти (Долар США, Євро) визначається на день розкриття тендерних пропозицій.

**4.Порядок здійснення оплати**

4.1. Оплата товару здійснюється Замовником в національній валюті України в безготівковій формі шляхом перерахування коштів на рахунок Учасника за фактом постачання протягом 10 банківських днів.

**5. Поставка товару**

5.1**.** Поставка партії Товару здійснюється протягом терміну дії договору, проте не пізніше  05 годин 30 хвилин 25.05.2022, а саме не пізніше моменту закінчення воєнного стану, введеного із 05 години 30 хвилин 24.02.2022 строком на 30 діб відповідно до Указу Президента України від 24 лютого 2022 року № 64/2022 «Про введення воєнного стану в Україні», затвердженого Законом України від 24.02.2022 № 2102-IX, який продовжено з 05 години 30 хвилин 26.03.2022 строком на 30 діб Указом Президента України «Про продовження строку дії воєнного стану в Україні» від 14.03.2022 № 133/2022, затвердженого Законом України від 15.03.2022 № 2119-IX, що також продовжено з 05 години 30 хвилин 25.04.2022 строком на 30 діб Указом Президента України «Про продовження строку дії воєнного стану в Україні» від 18.04.2022 № 259/2022, затвердженого Законом України від 21.04.2022 № 2212-IX (далі – Воєнний стан).

* 1. Місце поставки товарів: м. Переяслав, вул.. Богдана Хмельницького, 137
	2. Постачальник зобов’язаний одночасно з Товаром передати Одержувачу документи, що стосуються Товару та підлягають переданню разом із Товаром відповідно до Договору.
	3. Право власності на Товар переходить до Замовника з моменту приймання Товару Одержувачем за видатковою накладною.
	4. У разі вимушених канікул та/або карантину Одержувач може зробити повернення, а Постачальник прийняти товар на протязі суток з дня отримання .

**6.Права та обов’язки сторін**

6.1. Замовник зобов'язаний:

- Своєчасно та в повному обсязі сплачувати за поставлені товари;

6.2. Замовник має право:

- Достроково розірвати цей Договір у разі невиконання зобов'язань Постачальником, повідомивши про це його у строк 7 календарних днів;

- Контролювати поставку товарів у строки, встановлені цим Договором;

- Зменшувати обсяг закупівлі товарів та загальну вартість цього Договору залежно від реального фінансування видатків. У такому разі Сторони вносять відповідні зміни до цього Договору;

6.3. Постачальник зобов'язаний:

- Забезпечити поставку товарів у строки, встановлені цим Договором;

- Забезпечити поставку товарів, якість яких відповідає умовам, установленим цим Договором.

6.4. Постачальник має право:

- Своєчасно та в повному обсязі отримувати плату за поставлені товари;

- На дострокову поставку товарів за письмовим погодженням Замовника;

- У разі невиконання зобов'язань Замовником Постачальник має право достроково розірвати цей Договір, повідомивши про це Замовника у строк 7 календарних днів до розірвання.

**7. Відповідальність сторін**

7.1. У разі невиконання або неналежного виконання своїх зобов'язань за Договором Сторони несуть відповідальність, передбачену законами та цим Договором.

7.2. У разі невиконання або несвоєчасного виконання зобов'язань при закупівлі товарів за бюджетні кошти Постачальник сплачує Замовнику штрафні санкції – пеню у розмірі 0,1 відсотка вартості товару, з якого допущено прострочення виконання за кожен день прострочення понад 30 днів додатково стягується штраф у розмірі 7 відсотків вказаної вартості.

**8. Обставини непереборної сили**

8.1. Сторони звільняються від відповідальності за невиконання або неналежне виконання зобов'язань за цим Договором у разі виникнення обставин непереборної сили, які не існували під час укладання Договору та виникли поза волею Сторін (аварія, катастрофа, стихійне лихо, епідемія, епізоотія, війна тощо).

8.2. Сторона, що не може виконувати зобов'язання за цим Договором унаслідок дії обставин непереборної сили, повинна не пізніше ніж протягом 5 календарних днів з моменту їх виникнення повідомити про це іншу Сторону у письмовій формі.

8.3. Доказом виникнення обставин непереборної сили та строку їх дії є відповідні документи, які видаються Торгово-промисловою палатою України.

8.4. У разі коли строк дії обставин непереборної сили продовжується більше ніж 30 календарних днів, кожна із Сторін в установленому порядку має право розірвати цей Договір.

**9. Вирішення спорів**

9.1. У випадку виникнення спорів або розбіжностей Сторони зобов'язуються вирішувати їх шляхом взаємних переговорів та консультацій.

9.2. У разі недосягнення Сторонами згоди спори (розбіжності) вирішуються у судовому порядку.

**10. Строк дії договору**

10.1. Цей Договір набирає чинності з дня його підписання і діє до 23.08.2022 року, але до повного виконання сторонами взятих на себе зобов’язань.

10.2. Цей Договір укладається і підписується у 2 примірниках, що мають однакову юридичну силу.

**11. Інші умови**

11.1. Істотні умови договору про закупівлю не можуть змінюватися після його підписання до виконання зобов’язань сторонами в повному обсязі, крім випадків передбачених частиною п’ятою статті 41 Закону України «Про публічні закупівлі», а саме:

1) зменшення обсягів закупівлі, зокрема з урахуванням фактичного обсягу видатків замовника;

2) збільшення ціни за одиницю товару до 10 відсотків пропорційно збільшенню ціни такого товару на ринку у разі коливання ціни такого товару на ринку за умови, що така зміна не призведе до збільшення суми, визначеної в договорі про закупівлю, - не частіше ніж один раз на 90 днів з моменту підписання договору про закупівлю. Обмеження щодо строків зміни ціни за одиницю товару не застосовується у випадках зміни умов договору про закупівлю бензину та дизельного пального, газу та електричної енергії;

3) покращення якості предмета закупівлі, за умови що таке покращення не призведе до збільшення суми, визначеної в договорі про закупівлю;

4) продовження строку дії договору про закупівлю та строку виконання зобов’язань щодо передачі товару, виконання робіт, надання послуг у разі виникнення документально підтверджених об’єктивних обставин, що спричинили таке продовження, у тому числі обставин непереборної сили, затримки фінансування витрат замовника, за умови що такі зміни не призведуть до збільшення суми, визначеної в договорі про закупівлю;

5) погодження зміни ціни в договорі про закупівлю в бік зменшення (без зміни кількості (обсягу) та якості товарів, робіт і послуг), у тому числі у разі коливання ціни товару на ринку;

6) зміни ціни в договорі про закупівлю у зв’язку зі зміною ставок податків і зборів та/або зміною умов щодо надання пільг з оподаткування - пропорційно до зміни таких ставок та/або пільг з оподаткування;

7) зміни встановленого згідно із законодавством органами державної статистики індексу споживчих цін, зміни курсу іноземної валюти, зміни біржових котирувань або показників Platts, ARGUS регульованих цін (тарифів) і нормативів, що застосовуються в договорі про закупівлю, у разі встановлення в договорі про закупівлю порядку зміни ціни;

8) Зміни умов у зв’язку із застосуванням положень пункту 11.2. Договору.

**12. ДОДАТКИ ДО ДОГОВОРУ**

12.1. Невід'ємною частиною цього Договору є: С***пецифікація.***

**13. МІСЦЕЗНАХОДЖЕННЯ ТА БАНКІВСЬКІ РЕКВІЗИТИ СТОРІН**

|  |  |
| --- | --- |
| **ПОСТАЧАЛЬНИК** | **ЗАМОВНИК****КНП «Переяславська БЛІЛ»**, 08403, Київська обл.., м. Переяслав, вул.. Богдана Хмельницького, 137**р/р – UA 573052990000026008000110650**МФО 305299КОД ЄДРПОУ 01994161ІПН 0199410322Київське АТ КБ ГРУ «Приват банк»ТЕЛ.: (04567)5-13-38; ФАКС: (04567) 5-15-21e-mail: med--i@ukr.net**Директор:**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **Кузьменчук Л.В.** (підпис) (П.І.Б.)МП |

Додаток № 1

до Договору про закупівлю товару

№\_\_\_\_\_\_\_ від «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_2022 р.

**СПЕЦИФІКАЦІЯ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Код ДК 021:2015** | **Код НК 024:2019** | **Найменування товару, згідно тендерній пропозиції** | **Назва та країна виробника** | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Ціна за одиницю, без ПДВ грн** | **Загальна вартість з ПДВ, грн** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Всього: |  |
| ПДВ: |  |
| Всього з ПДВ: |  |

Всього: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (цифрами та прописом)

**«Замовник» «Постачальник»**

**Директор\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Ми ознайомились з зазначеними вище умовами і погоджуємося на їх внесення до договору про закупівлю у разі, якщо наша пропозиція буде акцептована.

Уповноважена особа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_