**Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №10»**

**Одеської міської ради**

|  |
| --- |
|   ЗАТВЕРДЖЕНО |
|  Рішенням уповноваженої особи  Згідно з протоколом № 71 від 16.04.2024 року Уповноважена особа\_\_\_\_\_\_\_\_ Інна ЩЕРБІНОВА |

**ТЕНДЕРНА ДОКУМЕНТАЦІЯ**

За кодом ДК 021:2015 – 33690000-3 - Лікарські засоби різні (33696500-0 - Лабораторні реактиви). Лабораторні реактиви.

**Відкриті торги з особливостями**

**м. Одеса – 2024 рік**

**Порядок**

**заповнення тендерної документації**

|  |  |
| --- | --- |
| **№** | **Розділ І. Загальні положення** |
| **1** | **2** | **3** |
| **1** | **Терміни, які вживаються в тендерній документації** | Документацію розроблено відповідно до вимог Закону України «Про публічні закупівлі» № 922-VIII від 25.12.2015 року (зі змінами) (далі - Закон) та Постанови КМУ від 12 жовтня 2022 р. № 1178 «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» (зі змінами) (далі – Особливості).Терміни, які використовуються в цій документації, вживаються у значенні, наведеному в Законі та Особливостях. |
| **2** | **Інформація про замовника торгів** |  |
| 2.1 | повне найменування | Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня № 10» Одеської міської ради (скорочено - КНП «Міська клінічна лікарня № 10» ОМР) |
| 2.2 | місцезнаходження | 65074, м. Одеса, вул. Маршала Малиновського, 61-а |
| 2.3 | посадова особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками | Щербінова Інна Ігорівна - Заступник директора з маркетингу (Уповноважена особа КНП «Міська клінічна лікарня №10» ОМР)Телефон: (048) 705-91-39; 705-91-01 електрона адреса: zakupkimkl10omr@gmail.com |
| **3** | **Процедура закупівлі** | Відкриті торги з особливостями  |
| **4** | **Інформація про предмет закупівлі** |  |
| 4.1 | назва предмета закупівлі | За кодом НК України ЄЗС ДК 021:2015 - 33690000-3 - Лікарські засоби різні (33696500-0 - Лабораторні реактиви). Лабораторні реактиви. |
| 4.2 | опис окремої частини (частин) предмета закупівлі (лота), щодо якої можуть бути подані тендерні пропозиції  | Закупівля здійснюється в цілому. Окремі частини предмета закупівлі (лоти) не передбачено. |
| 4.3 | місце, кількість, обсяг поставки товарів (надання послуг, виконання робіт) | Обсяг: 91 найменування Місце поставки товару: за адресою замовника 65074, м. Одеса, вул. Маршала Малиновського, 61-а Очікувана вартість: 1 680 086,00 грн.Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі: згідно Додатку № 3 |
| 4.4 | строк поставки товарів (надання послуг, виконання робіт) | Протягом 2024 року (до 31.12.2024 року (включно)) |
| **5** | **Недискримінація учасників** | Вітчизняні та іноземні учасники всіх форм власності та організаційно-правових форм беруть участь у процедурах закупівель на рівних умовах. |
| **6** | **Інформація про валюту, у якій повинно бути розраховано та зазначено ціну тендерної пропозиції** | Валютою тендерної пропозиції є гривня. У разі якщо учасником процедури закупівлі є нерезидент, такий Учасник зазначає ціну пропозиції в електронній системі закупівель у валюті – гривня.Тендерна документація може містити правила зазначення в договорі про закупівлю грошового еквівалента в національній чи іноземній валюті за офіційним курсом, установленим Національним банком станом на дату розкриття тендерних пропозицій. |
| **7** | **Інформація про мову (мови), якою (якими) повинно бути складено тендерні пропозиції** | Мова тендерної пропозиції українська. Тендерна пропозиція та усі документи, які передбачені вимогами тендерної документації та додатками до неї складаються українською мовою.Якщо в складі тендерної пропозиції надається документ на іншій мові ніж українська, учасник надає переклад цього документа. Відповідальність за якість та достовірність перекладу несе учасник.Проектна, технічна документація, яка викладена в оригіналі російською мовою, не потребує перекладу українською мовою.Стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення у вигляді скорочень та термінологія, пов’язана з товарами, роботами чи послугами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами, викладаються мовою їх загально прийнятого застосування.Уся інформація розміщується в електронній системі закупівель українською мовою, крім тих випадків коли використання букв та символів української мови призводить до їх спотворення (зокрема, але не виключно адреси мережі "інтернет", адреси електронної пошти, торговельної марки (знаку для товарів та послуг), загальноприйняті міжнародні терміни). |
| **Розділ ІІ. Порядок унесення змін та надання роз’яснень до тендерної документації** |
| **1** | **Процедура надання роз’яснень щодо тендерної документації**  | Надання роз’яснень щодо тендерної документації та внесення змін до неї здійснюється замовником відповідно до пункту 54 Особливостей.Фізична/юридична особа має право не пізніше ніж за три дні до закінчення строку подання тендерної пропозиції звернутися через електронну систему закупівель до замовника за роз’ясненнями щодо тендерної документації та/або звернутися до замовника з вимогою щодо усунення порушення під час проведення тендеру. Усі звернення за роз’ясненнями та звернення щодо усунення порушення автоматично оприлюднюються в електронній системі закупівель без ідентифікації особи, яка звернулася до замовника. Замовник повинен протягом трьох днів з дати їх оприлюднення надати роз’яснення на звернення шляхом оприлюднення його в електронній системі закупівель.У разі несвоєчасного надання замовником роз’яснень щодо змісту тендерної документації електронна система закупівель автоматично зупиняє перебіг відкритих торгів.Для поновлення перебігу відкритих торгів замовник повинен розмістити роз’яснення щодо змісту тендерної документації в електронній системі закупівель з одночасним продовженням строку подання тендерних пропозицій не менш як на чотири дні. |
| **2** | **Унесення змін до тендерної документації** | Замовник має право з власної ініціативи або у разі усунення порушень вимог законодавства у сфері публічних закупівель, викладених у висновку органу державного фінансового контролю відповідно до статті 8 Закону, або за результатами звернень, або на підставі рішення органу оскарження внести зміни до тендерної документації. У разі внесення змін до тендерної документації строк для подання тендерних пропозицій продовжується замовником в електронній системі закупівель, а саме в оголошенні про проведення відкритих торгів, таким чином, щоб з моменту внесення змін до тендерної документації до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій залишалося не менше чотирьох днів.Зміни, що вносяться замовником до тендерної документації, розміщуються та відображаються в електронній системі закупівель у вигляді нової редакції тендерної документації додатково до початкової редакції тендерної документації. Замовник разом із змінами до тендерної документації в окремому документі оприлюднює перелік змін, що вносяться. Зміни до тендерної документації у машинозчитувальному форматі розміщуються в електронній системі закупівель протягом одного дня з дати прийняття рішення про їх внесення. |
| **Розділ ІІІ. Інструкція з підготовки тендерної пропозиції** |
| **1** | **Зміст і спосіб подання тендерної пропозиції** | Тендерні пропозиції подаються відповідно до порядку, визначеного статтею 26 Закону, крім положень частин першої, четвертої, шостої та сьомої статті 26 Закону.Тендерна пропозиція подається в електронній формі через електронну систему закупівель шляхом заповнення електронних форм з окремими полями, у яких зазначається інформація про ціну, інші критерії оцінки (у разі їх встановлення замовником), інформація від учасника процедури закупівлі про його відповідність кваліфікаційним (кваліфікаційному) критеріям (у разі їх (його) встановлення, наявність/відсутність підстав, установлених у пункті 47 Особливостей і в тендерній документації, та шляхом завантаження необхідних документів, що вимагаються замовником у тендерній документації, а саме:* тендерною пропозицією (Додаток №1) або у довільній формі;
* листом-згодою на збирання, обробку, зберігання та доступ до персональних даних (Довідка може бути надана згідно зразка, наведеного в Додатку №5 тендерної документації, або у довільній формі);
* інформацією та документами, що підтверджують відповідність Учасника кваліфікаційним критеріям згідно статті 16 Закону (Додаток №2 тендерної документації);
* інформацією щодо відповідності Учасника вимогам та відсутності підстав для відмови в участі у процедурі закупівлі відповідно до пункту 47 Особливостей;
* копією Статуту, або іншого установчого документу (для юридичних осіб);
* копією Паспорту (для фізичних-осіб підприємців);
* копією Довідки про присвоєння ідентифікаційного коду (для фізичних-осіб підприємців);
* інформацією про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, а також відповідну технічну специфікацію (у разі потреби плани, креслення (Додатку №3 тендерної документації);
* документами, що підтверджують повноваження посадової особи учасника щодо підпису документів тендерної пропозиції Учасника процедури закупівлі підтверджується протоколом, або випискою з протоколу засновників, або наказом про призначення, або довіреністю, або дорученням, або іншим документом;
* документом, що підтверджує надання учасником забезпечення тендерної пропозиції (якщо таке забезпечення передбачено оголошенням про проведення процедури закупівлі);
* довідкою у довільній формі, яка підтверджує дотримання норм щодо застосування Учасником у своїй діяльності заходів із захисту довкілля;
* інформаційною довідкою, яка містить відомості про Учасника, з зазначенням наступної інформації: повне найменування/прізвище, ім’я по батькові учасника; код ЄДРПОУ/ідентифікаційний код учасника; юридична та фактична адреса; телефон; факс; електронна адреса; форма/система оподаткування; форма власності; профілюючий вид діяльності; найменування банку, що обслуговує Учасника; розрахунковий рахунок; МФО (код банку); прізвище, ім'я, по-батькові керівника (для юридичної особи). Довідка може бути надана згідно зразка наведеного в Додатку 6 тендерної документації;
* інформацією, що Учасник ознайомився з істотними умовами договору, які зазначені у проекті договору та погоджується з включенням їх до договору про закупівлю;
* якщо вартість закупівлі перевищує 20 мільйонів гривень - Учаснику надати у складі тендерної пропозиції Антикорупційну програму та відповідний Наказ про затвердження антикорупційної програми та призначення уповноваженого з її реалізації;
* Для платників ПДВ: оригінал або копія Свідоцтва про реєстрацію платника ПДВ, оригінал або копія витягу з реєстру платників ПДВ.

Для платників єдиного податку: копія Свідоцтва про реєстрацію платника єдиного податку або копія витягу з реєстру платників єдиного податку.* \*Довідка, складена в довільній формі, яка містить інформацію про засновника та кінцевого бенефіціарного власника учасника, зокрема: назва юридичної особи, що є засновником учасника, її місцезнаходження; прізвище, ім’я по-батькові засновника та/або кінцевого бенефіціарного власника, адреса його місця проживання та громадянство.

\**Зазначена довідка надається лише учасниками юридичними особами та лише в період, коли Єдиний державний реєстр юридичних осіб, фізичних осіб – підприємців та громадських формувань, не функціонує. Інформація про кінцевого бенефіціарного власника зазначається в довідці лише учасниками – юридичними особами, які повинні мати таку інформацію в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб – підприємців та громадських формувань у відповідності до пункту 9 частини 2 статті 9 Закону України «Про державну реєстрацію юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань».** іншою інформацією та документами відповідно до вимог тендерної документації;
* Учасники-нерезиденти додатково до вище перерахованих документів повинні надати:

документи про підтвердження реєстрації іноземної особи в країні її місцезнаходження, а саме: витяг із торговельного, банківського або судового реєстру чи інші правовстановлюючі документи відповідно до законодавства тієї країни де офіційно зареєстрований суб’єкт господарської діяльності (документи повинні бути перекладені на українську мову та справжність перекладу завіряється нотаріально за місцем їх видачі, легалізовані належним чином у консульських установах, які представляють Україну або апостильовані).Примітка: документи, що не передбачені законодавством країни учасників-нерезидентів, не подаються ними у складі тендерної пропозиції з відповідним обґрунтуванням ненадання такого документу. Учасники-нерезиденти для виконання вимог щодо подання документів, передбачених тендерною документацією, подають у складі своєї пропозиції пояснення по кожному документу, що вимагається, та відповідні документи, передбачені законодавством країн де вони зареєстровані, у тому числі відповідний документ про реєстрацію Учасника – нерезидента суб’єктом господарювання, передбачений законодавством країни, де він зареєстрований. У разі подання аналогу документу Учасник - нерезидент повинен надати разом з ним лист, з зазначенням, замість якого документу він подав такий аналог документу. У разі відсутності аналогу документу Учасник - нерезидент повинен надати замість такого документу лист з зазначенням причин відсутності такого документу та його аналогу;Замовник передбачає можливу наявність формальних (несуттєвих) помилок у учасників, допущення яких в документах/інформації не призведе до відхилення їх пропозицій.**Згідно Наказу №715/34998 від 29 липня 2020 р. «ПЕРЕЛІК формальних помилок»:**Формальними (несуттєвими) вважаються помилки, що пов'язані з оформленням тендерної пропозиції та не впливають на зміст пропозиції.1. Інформація/документ, подана учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, містить помилку (помилки) у частині:
* - уживання великої літери;
* - уживання розділових знаків та відмінювання слів у реченні;

- використання слова або мовного звороту, запозичених з іншої мови;- зазначення унікального номера оголошення про проведення конкурентної процедури закупівлі, присвоєного електронною системою закупівель та/або унікального номера повідомлення про намір укласти договір про закупівлю - помилка в цифрах;- застосування правил переносу частини слова з рядка в рядок;- написання слів разом та/або окремо, та/або через дефіс;- нумерації сторінок/аркушів (у тому числі кілька сторінок/аркушів мають однаковий номер, пропущені номери окремих сторінок/аркушів, немає нумерації сторінок/аркушів, нумерація сторінок/аркушів не відповідає переліку, зазначеному в документі).1. Помилка, зроблена учасником процедури закупівлі під час оформлення тексту документа/унесення інформації в окремі поля електронної форми тендерної пропозиції (у тому числі комп'ютерна коректура, заміна літери (літер) та/або цифри (цифр), переставлення літер (цифр) місцями, пропуск літер (цифр), повторення слів, немає пропуску між словами, заокруглення числа), що не впливає на ціну тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі та не призводить до її спотворення та/або не стосується характеристики предмета закупівлі, кваліфікаційних критеріїв до учасника процедури закупівлі.

3.Невірна назва документа (документів), що подається учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, зміст якого відповідає вимогам, визначеним замовником у тендерній документації.4.Окрема сторінка (сторінки) копії документа(документів) не завірена підписом та/або печаткою учасника процедури закупівлі (у разі її використання).5.У складі тендерної пропозиції немає документа (документів), на який посилається учасник процедури закупівлі у своїй тендерній пропозиції, при цьому замовником не вимагається подання такого документа в тендерній документації.6.Подання документа (документів) учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, що не містить власноручного підпису уповноваженої особи учасника процедури закупівлі, якщо на цей документ (документи) накладено її електронний підпис.7.Подання документа (документів) учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, що складений у довільній формі та не містить вихідного номера.8.Подання документа учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, що є сканованою копією оригіналу документа/електронного документа.9.Подання документа учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, який засвідчений підписом уповноваженої особи учасника процедури закупівлі та додатково містить підпис (візу) особи, повноваженняякої учасником процедури закупівлі не підтверджені (наприклад, переклад документа завізований перекладачем тощо).10.Подання документа (документів) учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, що містить (містять) застарілу інформацію про назву вулиці, міста, найменування юридичної особи тощо, у зв'язку з тим, що такі назва, найменування були змінені відповідно до законодавства після того, як відповідний документ (документи) був (були) поданий (подані).11.Подання документа (документів) учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, вякому позиція цифри (цифр) у сумі є некоректною, при цьому сума, що зазначена прописом, є правильною.12.Подання документа (документів) учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції в форматі, що відрізняється від формату, який вимагається замовником у тендерній.Під час використання електронної системи закупівель з метою подання тендерних пропозицій та їх оцінки документи і дані створюються та подаються з урахуванням вимог Законів України "Про електронні документи та електронний документообіг" та "Про електронні довірчі послуги", тобто тендерна пропозиція у будь-якому випадку повинна містити **накладений кваліфікований електронний підпис КЕП** (далі – електронний підпис) учасника/посадової особи учасника.Процедури закупівлі, повноваження якої щодо підпису документів тендерної пропозиції підтверджуються відповідно до поданих документів.Відповідно до частини третьої статті 12 Закону під час використання електронної системи закупівель з метою подання тендерних 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", а саме шляхом завантаження документів тендерної пропозиції у формі електронних документів та накладення на кожен електронний документ пропозиції електронний підпис особи уповноваженої на підписання тендерної пропозиції (окрім учасників-нерезидентів) або на тендерну пропозицію в цілому. Вимога щодо засвідчення того чи іншого документу тендерної пропозиції власноручним підписом учасника/уповноваженої не застосовується до документів (матеріалів та інформації), що подаються у складі тендерної пропозиції, якщо такі документи (матеріали та інформація) надані учасником у формі електронного документа через електронну систему закупівель із накладанням електронного підпису на кожен з таких документів (матеріал чи інформацію). Замовник перевіряє електронний підпис учасника на сайті центрального засвідчувального органу за посиланням https://czo.gov.ua/verify. Під час перевірки електронного підпису повинні відображатися прізвище та ініціали особи, уповноваженої на підписання тендерної пропозиції (власника ключа). У випадку відсутності даної інформації, учасник вважається таким, що не відповідає встановленим абзацом першим частини третьої статті 22 Закону вимогам до учасника відповідно до законодавства та його пропозицію буде відхилено на підставі п.п.2 п.44 Особливостей. Документи тендерної пропозиції, які надані не у формі електронного документа (без електронного підпису на документі) повинні містити підпис уповноваженої посадової особи учасника закупівлі, а також відбитки печатки учасника (у разі використання) на кожній сторінці такого документу (окрім документів, виданих іншими підприємствами/ установами/ організаціями та оригіналів документів, які вимагаються відповідно до вимог). Всі визначені цією тендерною документацією документи тендерної пропозиції завантажуються в електронну систему закупівель у вигляді скан-копій придатних для машинозчитування (файли з розширенням «\*.pdf.», «\*.jpeg.», тощо), зміст та вигляд яких повинен відповідати оригіналам відповідних документів, згідно яких виготовляються такі скан-копії.  Неспроможність подати всю інформацію, що вимагається цією документацією, або подання пропозиції, яка не відповідає вимогам в усіх відношеннях, буде віднесена на ризик учасника та спричинить за собою відхилення такої пропозиції. У разі неможливості надання документів, які передбачені тендерною документацією, Учасник повинен надати відповідний лист-пояснення із посиланням на норми чинного законодавства щодо причин такого ненадання документів. У разі, якщо у тендерній документації встановлена вимога щодо надання документа, який є багатосторінковим, Учасник подає у складі тендерної пропозиції такий документ у повному обсязі, за виключенням випадків, коли в документації встановлено вимогу щодо подання конкретних сторінок такого документа.Кожен учасник має право подати тільки одну тендерну пропозицію (у тому числі до визначеної в тендерній документації частини предмета закупівлі (лота). Усі документи тендерної пропозиції повинні містити власноручний підпис уповноваженої особи учасника, крім сторінок тендерної пропозиції, які є оригіналами, що видані іншими організаціями (підприємствами, установами), або посвідчені нотаріально. Всі сторінки тендерної пропозиції, на яких зроблені будь-які окремі записи або правки, засвідчуються власноручним підписом уповноваженої особи Учасника. Відповідальність за помилки друку у документах тендерної пропозиції несе Учасник. Електронний вигляд тендерної пропозиції повинен бути чітким та відображати підписи та печатки, у тому числі нотаріальне посвідчення документів. Всі документи тендерної пропозиції подаються у сканованому вигляді у форматі “PDF”. Документи та інформація тендерної пропозиції, які обґрунтовано визначені учасником конфіденційними відповідно до вимог чинного законодавства можуть бути подані у сканованому вигляді у форматі PDF декількома файлами. У такому випадку такі документи та інформація, подаються у вигляді окремого файлу та не розкриваються. З урахуванням п.40 Особливостей конфіденційною не може бути визначена інформація про запропоновану ціну, інші критерії оцінки, технічні умови, технічні специфікації та документи, що підтверджують відповідність кваліфікаційним критеріям відповідно до статті 16 Закону, і документи, що підтверджують відсутність підстав, визначених пунктом 47 Особливостей.Забороняється обмежувати перегляд файлів шляхом встановлення на них паролів або у будь-який інший спосіб.Учасники при поданні тендерної пропозиції повинні враховувати норми (врахуванням вважається факт подання тендерної пропозиції, що учасник ознайомлений з даним нормами і їх не порушує, жодні окремі підтвердження не потрібно подавати):- Закону України «Про санкції» від 14.08.2014 № 1644-VII; - Закону України «Про запобігання та протидію легалізації (відмиванню) доходів, одержаних злочинним шляхом, фінансуванню тероризму та фінансуванню розповсюдження зброї масового знищення» від 14.10.2014р. № 1702-VII; - Указу Президента України від 14 травня 2018 року №126/2018; - Рішення РНБО від 28 квітня 2017 року введено в дію Указом Президента України від 15.05.2017 №133/2017 «Про застосування персональних спеціальних економічних та інших обмежувальних заходів (санкцій)» згідно додатків; - Рішення РНБО від 19 березня 2019 року введено в дію Указом Президента України від 19 березня 2019 року №82/2019 «Про застосування, скасування та внесення змін до персональних спеціальних економічних та інших обмежувальних заходів (санкцій)»; - Указ Президента України №184/2020 від 14.05.2020; - Закон України №1207 від 15.04.2014 «Про забезпечення прав і свобод громадян та правовий режим на тимчасово окупованій території України».А також враховувати, що Замовникам забороняється здійснювати публічні закупівлі товарів, робіт і послуг у громадян Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім тих, що проживають на території України на законних підставах); юридичних осіб, утворених та зареєстрованих відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран; юридичних осіб, утворених та зареєстрованих відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі - активи), якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь/Ісламська Республіка Іран, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім тих, що проживають на території України на законних підставах), або юридичних осіб, утворених та зареєстрованих відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран, крім випадків коли активи в установленому законодавством порядку передані в управління Національному агентству з питань виявлення, розшуку та управління активами, одержаними від корупційних та інших злочинів. Замовникам забороняється здійснювати публічні закупівлі товарів походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран, за винятком товарів походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності Особливостей |
| **2** | **Забезпечення тендерної пропозиції** | Не вимагається |
| **3** | **Умови повернення чи неповернення забезпечення тендерної пропозиції** |  |
| **4** | **Строк дії тендерної пропозиції, протягом якого тендерні пропозиції вважаються дійсними** | Тендерні пропозиції вважаються дійсними не менше 90 днів із дати кінцевого строку подання тендерних пропозицій. Тендерні пропозиції залишаються дійсними протягом зазначеного в тендерній документації строку, який у разі необхідності може бути продовжений.До закінчення зазначеного строку замовник має право вимагати від учасників процедури закупівлі продовження строку дії тендерних пропозицій. Учасник процедури закупівлі має право:відхилити таку вимогу, не втрачаючи при цьому наданого ним забезпечення тендерної пропозиції;погодитися з вимогою та продовжити строк дії поданої ним тендерної пропозиції і наданого забезпечення тендерної пропозиції.У разі необхідності учасник процедури закупівлі має право з власної ініціативи продовжити строк дії своєї тендерної пропозиції, повідомивши про це замовникові через електронну систему закупівель. |
| **5** | **Кваліфікаційні критерії процедури закупівлі** | Замовник вимагає від учасників процедури закупівлі подання ними документально підтвердженої інформації про їх відповідність кваліфікаційним критеріям згідно додатку 2 цієї тендерної документації. У разі участі об’єднання учасників підтвердження відповідності кваліфікаційним критеріям здійснюється з урахуванням узагальнених об’єднаних показників кожного учасника такого об’єднання на підставі наданої об’єднанням інформації. |
| **6** | **Підстави для відмови в участі у процедурі закупівлі та інформація про спосіб підтвердження відсутності підстав для відхилення** | Підстави для відмови в участі у процедурі закупівлі встановлені пунктом 47 Особливостей.--------------------------------------------------------------------Замовник приймає рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та зобов’язаний відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли:1) замовник має незаперечні докази того, що учасник процедури закупівлі пропонує, дає або погоджується дати прямо чи опосередковано будь-якій службовій (посадовій) особі замовника, іншого державного органу винагороду в будь-якій формі (пропозиція щодо наймання на роботу, цінна річ, послуга тощо) з метою вплинути на прийняття рішення щодо визначення переможця процедури закупівлі;2) відомості про юридичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, внесено до Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення;3) керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією;4) суб’єкт господарювання (учасник процедури закупівлі) протягом останніх трьох років 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;5) фізична особа, яка є учасником процедури закупівлі, була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено в установленому законом порядку;6) керівник учасника процедури закупівлі був засуджений за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якого не знято або не погашено в установленому законом порядку;7) тендерна пропозиція подана учасником процедури закупівлі, який є пов’язаною особою з іншими учасниками процедури закупівлі та/або з уповноваженою особою (особами), та/або з керівником замовника;8) учасник процедури закупівлі визнаний в установленому законом порядку банкрутом та стосовно нього відкрита ліквідаційна процедура;9) у Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань відсутня інформація, передбачена пунктом 9 частини другої статті 9 Закону України “Про державну реєстрацію юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань” (крім нерезидентів);10) юридична особа, яка є учасником процедури закупівлі (крім нерезидентів), не має антикорупційної програми чи уповноваженого з реалізації антикорупційної програми, якщо вартість закупівлі товару (товарів), послуги (послуг) або робіт дорівнює чи перевищує 20 млн. гривень (у тому числі за лотом);11) учасник процедури закупівлі або кінцевий бенефіціарний власник, член або учасник (акціонер) юридичної особи - учасника процедури закупівлі є особою, до якої застосовано санкцію у вигляді заборони на здійснення у неї публічних закупівель товарів, робіт і послуг згідно із Законом України “Про санкції”, крім випадку, коли активи такої особи в установленому законодавством порядку передані в управління АРМА;12) керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми.Замовник може прийняти рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли учасник процедури закупівлі не виконав свої зобов’язання за раніше укладеним договором про закупівлю із цим самим замовником, що призвело до його дострокового розірвання, і було застосовано санкції у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків протягом трьох років з дати дострокового розірвання такого договору. Учасник процедури закупівлі, що перебуває в обставинах, зазначених у цьому абзаці, може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у відкритих торгах. Для цього учасник (суб’єкт господарювання) повинен довести, що він сплатив або зобов’язався сплатити відповідні зобов’язання та відшкодування завданих збитків. Якщо замовник вважає таке підтвердження достатнім, учаснику процедури закупівлі не може бути відмовлено в участі в процедурі закупівлі.Переможець процедури закупівлі у строк, що не перевищує чотири дні з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, повинен надати замовнику шляхом оприлюднення в електронній системі закупівель документи, що підтверджують відсутність підстав, зазначених у підпунктах 3, 5, 6 і 12 та в абзаці чотирнадцятому цього пункту. Замовник не вимагає документального підтвердження публічної інформації, що оприлюднена у формі відкритих даних згідно із Законом України “Про доступ до публічної інформації” та/або міститься у відкритих публічних електронних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель, крім випадків, коли доступ до такої інформації є обмеженим на момент оприлюднення оголошення про проведення відкритих торгів.Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстав, зазначених в цьому пункті (крім підпунктів 1 і 7), шляхом самостійного декларування відсутності таких підстав в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції.Замовник не вимагає від учасника процедури закупівлі під час подання тендерної пропозиції в електронній системі закупівель будь-яких документів, що підтверджують відсутність підстав, визначених у цьому пункті), крім самостійного декларування відсутності таких підстав учасником процедури закупівлі відповідно до абзацу шістнадцятого цього пункту.Замовник самостійно за результатами розгляду тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі підтверджує в електронній системі закупівель відсутність в учасника процедури закупівлі підстав, визначених підпунктами 1 і 7 цього пункту |
| **7** | **Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі** |  Учасники процедури закупівлі повинні надати у складі тендерних пропозицій інформацію та документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, установленим даною тендерною документацією (у тому числі згідно Додатку №3 даної тендерної документації). |
| **8** | **Інформація про субпідрядника**  | Не вимагається.*У разі коли учасник процедури закупівлі має намір залучити інших суб’єктів господарювання як субпідрядників/співвиконавців в обсязі не менш як 20 відсотків вартості договору про закупівлю у разі закупівлі робіт або послуг для підтвердження його відповідності кваліфікаційним критеріям відповідно до частини третьої статті 16 Закону (у разі застосування таких критеріїв до учасника процедури закупівлі), замовник перевіряє таких суб’єктів господарювання щодо відсутності підстав, визначених пунктом 47 Особливостей.* |
| **9** | **Унесення змін або відкликання тендерної пропозиції учасником** | Учасник має право внести зміни або відкликати свою пропозицію до закінчення строку її подання без втрати свого забезпечення пропозиції. Такі зміни або заява про відкликання пропозиції враховуються, якщо вони отримані електронною системою закупівель до закінчення строку подання пропозицій. |
| **Розділ IV. Подання та розкриття тендерної пропозиції** |
| **1** | **Кінцевий строк подання тендерної пропозиції** |  Кінцевий строк подання тендерних пропозицій **до 24.04.2024 року до 10:00 години (за київським часом)** *(Строк для подання тендерних пропозицій не може бути менше ніж: сім днів з дня оприлюднення в електронній системі закупівель оголошення про проведення відкритих торгів на закупівлю товарів, послуг; 14 днів з дня оприлюднення в електронній системі закупівель оголошення про проведення відкритих торгів на закупівлю робіт).* Отримана тендерна пропозиція вноситься автоматично до реєстру отриманих тендерних пропозицій. Електронна система закупівель автоматично формує та надсилає повідомлення учаснику про отримання його тендерної пропозиції із зазначенням дати та часу. Тендерні пропозиції після закінчення кінцевого строку їх подання не приймаються електронною системою закупівель. |
| **2** | **Дата та час розкриття тендерної пропозиції** | Дата і час розкриття тендерних пропозицій, дата і час проведення електронного аукціону визначаються електронною системою закупівель автоматично в день оприлюднення замовником оголошення про проведення відкритих торгів в електронній системі закупівель.--------------------------------------------------------------------Для проведення відкритих торгів із застосуванням електронного аукціону повинно бути подано не менше двох тендерних пропозицій. Електронний аукціон проводиться електронною системою закупівель відповідно до статті 30 Закон. Крок становить 0,5% (у разі застосування аукціону)--------------------------------------------------------------------Якщо була подана одна тендерна пропозиція, електронна система закупівель після закінчення строку для подання тендерних пропозицій, визначених замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів, розкриває всю інформацію, зазначену в тендерній пропозиції, крім інформації, визначеної пунктом 40 цих особливостей, не проводить оцінку такої тендерної пропозиції та визначає таку тендерну пропозицію найбільш економічно вигідною. Протокол розкриття тендерних пропозицій формується та оприлюднюється відповідно до частин третьої та четвертої статті 28 Закону.Замовник розглядає таку тендерну пропозицію відповідно до вимог статті 29 Закону (положення частин другої, п’ятої - дев’ятої, одинадцятої, дванадцятої, чотирнадцятої, шістнадцятої, абзаців другого і третього частини п’ятнадцятої статті 29 Закону не застосовуються) з урахуванням положень пункту 43 Особливостей. Замовник розглядає найбільш економічно вигідну тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі відповідно до цього пункту щодо її відповідності вимогам тендерної документації. |
| **Розділ V. Оцінка тендерної пропозиції** |
| **1** | **Перелік критеріїв та методика оцінки тендерної пропозиції із зазначенням питомої ваги критерію** | Розгляд та оцінка тендерних пропозицій здійснюються відповідно до статті 29 Закону (положення частин другої, дванадцятої, шістнадцятої, абзаців другого і третього частини п’ятнадцятої статті 29 Закону не застосовуються) з урахуванням положень пункту 43 Особливостей.Оцінка тендерних пропозицій здійснюється на основі критерію «Ціна». Питома вага – 100%.--------------------------------------------------------------------Замовник розглядає тендерну пропозицію, яка визначена найбільш економічно вигідною відповідно до цих особливостей (далі - найбільш економічно вигідна тендерна пропозиція), щодо її відповідності вимогам тендерної документації.Строк розгляду найбільш економічно вигідної тендерної пропозиції не повинен перевищувати п’яти робочих днів з дня визначення її електронною системою закупівель найбільш економічно вигідною. Такий строк може бути аргументовано продовжено замовником до 20 робочих днів. У разі продовження строку замовник оприлюднює повідомлення в електронній системі закупівель протягом одного дня з дня прийняття відповідного рішення.У разі відхилення тендерної пропозиції, що за результатами оцінки визначена найбільш економічно вигідною, замовник розглядає наступну тендерну пропозицію у списку тендерних пропозицій, розташованих за результатами їх оцінки, починаючи з найкращої, яка вважається в такому випадку найбільш економічно вигідною, у порядку та строки, визначені Особливостями.--------------------------------------------------------------------Замовник та учасники не можуть ініціювати будь-які переговори з питань внесення змін до змісту або ціни поданої тендерної пропозиції.За результатами розгляду та оцінки тендерної пропозиції замовник визначає переможця процедури закупівлі та приймає рішення про намір укласти договір про закупівлю згідно з Законом.У разі якщо учасник стає переможцем декількох або всіх лотів, замовник може укласти один договір про закупівлю з переможцем, об’єднавши лоти.Замовником не приймається до розгляду тендерна пропозиція, ціна якої є вищою, ніж очікувана вартість предмета закупівлі, визначена в оголошенні про проведення відкритих торгів.Тендерна документація не повинна містити вимог, що обмежують нижню межу ціни тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі |
| **2** | **Обґрунтування аномально низької тендерної пропозиції** | Учасник процедури закупівлі, який надав найбільш економічно вигідну тендерну пропозицію, що є аномально низькою (у пункті 37 Особливостей під терміном “аномально низька ціна тендерної пропозиції” розуміється ціна/приведена ціна найбільш економічно вигідної тендерної пропозиції, яка є меншою на 40 або більше відсотків середньоарифметичного значення ціни/приведеної ціни тендерних пропозицій інших учасників процедури закупівлі, та/або є меншою на 30 або більше відсотків наступної ціни/приведеної ціни тендерної пропозиції; аномально низька ціна визначається електронною системою закупівель автоматично за умови наявності не менше двох учасників, які подали свої тендерні пропозиції щодо предмета закупівлі або його частини (лота), повинен надати протягом одного робочого дня з дня визначення найбільш економічно вигідної тендерної пропозиції обґрунтування в довільній формі щодо цін або вартості відповідних товарів, робіт чи послуг тендерної пропозиції.Замовник може відхилити аномально низьку тендерну пропозицію, якщо учасник не надав належного обґрунтування. |
| **3** | **Порядок підтвердження інформації** | Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником/переможцем процедури закупівлі, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції.У разі отримання достовірної інформації про невідповідність учасника процедури закупівлі вимогам кваліфікаційних критеріїв, наявність підстав, визначених пунктом 47 Особливостей, або факту зазначення у тендерній пропозиції будь-якої недостовірної інформації, що є суттєвою під час визначення результатів відкритих торгів, замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника процедури закупівлі. |
| **4** | **Виправлення невідповідностей в інформації та/або документах** | Якщо замовником під час розгляду тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі виявлено невідповідності в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у тендерній пропозиції та/або подання яких передбачалося тендерною документацією, він розміщує у строк, який не може бути меншим, ніж два робочі дні до закінчення строку розгляду тендерних пропозицій, повідомлення з вимогою про усунення таких невідповідностей в електронній системі закупівель.Під невідповідністю в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції та/або подання яких вимагається тендерною документацією, розуміється у тому числі відсутність у складі тендерної пропозиції інформації та/або документів, подання яких передбачається тендерною документацією (крім випадків відсутності забезпечення тендерної пропозиції, якщо таке забезпечення вимагалося замовником, та/або відсутності інформації (та/або документів) про технічні та якісні характеристики предмета закупівлі, що пропонується учасником процедури в його тендерній пропозиції). Невідповідністю в інформації та/або документах, які надаються учасником процедури закупівлі на виконання вимог технічної специфікації до предмета закупівлі, вважаються помилки, виправлення яких не призводить до зміни предмета закупівлі, запропонованого учасником процедури закупівлі у складі його тендерної пропозиції, найменування товару, марки, моделі тощо.Замовник не може розміщувати щодо одного і того ж учасника процедури закупівлі більше ніж один раз повідомлення з вимогою про усунення невідповідностей в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, крім випадків, пов’язаних з виконанням рішення органу оскарження. |
| **5** | **Інша інформація та опис та приклади формальних (несуттєвих) помилок.** | Витрати пов’язані з підготовкою та поданням тендерної пропозиції учасник несе самостійно. До розрахунку ціни тендерної пропозиції не включаються будь-які витрати, понесені учасником у процесі проведення процедури закупівлі та укладення договору про закупівлю, витрати, пов’язані із оформленням забезпечення тендерної пропозиції. Зазначені витрати сплачуються учасником. Понесені витрати учасника не відшкодовуються (в тому числі і у разі відміни торгів чи визнання торгів такими, що не відбулися).--------------------------------------------------------------------Допущення учасниками формальних (несуттєвих) помилок в тендерній пропозиції не призведе до відхилення їх пропозицій. Формальними (несуттєвими) вважаються помилки, що пов’язані з оформленням тендерної пропозиції та не впливають на зміст пропозиції. Перелік формальних помилок визначений у пункті 1 розділу ІІІ цієї тендерної документації. |
| **6** | **Відхилення тендерних пропозицій** | Відповідно до Закону та з урахуванням п.44 Особливостей:Замовник відхиляє тендерну пропозицію із зазначенням аргументації в електронній системі закупівель у разі, коли:1) учасник процедури закупівлі:підпадає під підстави, встановлені пунктом 47 Особливостей;зазначив у тендерній пропозиції недостовірну інформацію, що є суттєвою для визначення результатів відкритих торгів, яку замовником виявлено згідно з абзацом першим пункту 42 Особливостей;не надав забезпечення тендерної пропозиції, якщо таке забезпечення вимагалося замовником;не виправив виявлені замовником після розкриття тендерних пропозицій невідповідності в інформації та/або документах, що подані ним у складі своєї тендерної пропозиції, та/або змінив предмет закупівлі (його найменування, марку, модель тощо) під час виправлення виявлених замовником невідповідностей, протягом 24 годин з моменту розміщення замовником в електронній системі закупівель повідомлення з вимогою про усунення таких невідповідностей;не надав обґрунтування аномально низької ціни тендерної пропозиції протягом строку, визначеного абзацом першим частини чотирнадцятої статті 29 Закону/абзацом дев’ятим пункту 37 Особливостей;визначив конфіденційною інформацію, що не може бути визначена як конфіденційна відповідно до вимог пункту 40 Особливостей;є громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім того, що проживає на території України на законних підставах); юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран; юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків (далі - активи), якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь/Ісламська Республіка Іран, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (крім того, що проживає на території України на законних підставах), або юридичною особою, утвореною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран, крім випадків, коли активи в установленому законодавством порядку передані в управління АРМА; або пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь/Ісламської Республіки Іран (за винятком товарів походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178 “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” (Офіційний вісник України, 2022 р., № 84, ст. 5176);2) тендерна пропозиція:не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації, крім невідповідності в інформації та/або документах, що може бути усунена учасником процедури закупівлі відповідно до пункту 43 Особливостей;є такою, строк дії якої закінчився;є такою, ціна якої перевищує очікувану вартість предмета закупівлі, визначену замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів, якщо замовник у тендерній документації не зазначив про прийняття до розгляду тендерної пропозиції, ціна якої є вищою, ніж очікувана вартість предмета закупівлі, визначена замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів, та/або не зазначив прийнятний відсоток перевищення або відсоток перевищення є більшим, ніж зазначений замовником в тендерній документації;не відповідає вимогам, установленим у тендерній документації відповідно до абзацу першого частини третьої статті 22 Закону;3) переможець процедури закупівлі:відмовився від підписання договору про закупівлю відповідно до вимог тендерної документації або укладення договору про закупівлю;не надав у спосіб, зазначений в тендерній документації, документи, що підтверджують відсутність підстав, визначених у підпунктах 3, 5, 6 і 12 та в абзаці чотирнадцятому пункту 47 Особливостей;не надав забезпечення виконання договору про закупівлю, якщо таке забезпечення вимагалося замовником;надав недостовірну інформацію, що є суттєвою для визначення результатів процедури закупівлі, яку замовником виявлено згідно з абзацом першим пункту 42 Особливостей.Та відповідно Закону з урахуванням п.45 ОсобливостейЗамовник може відхилити тендерну пропозицію із зазначенням аргументації в електронній системі закупівель у разі, коли:1) учасник процедури закупівлі надав неналежне обґрунтування щодо ціни або вартості відповідних товарів, робіт чи послуг тендерної пропозиції, що є аномально низькою;2) учасник процедури закупівлі не виконав свої зобов’язання за раніше укладеним договором про закупівлю з тим самим замовником, що призвело до його дострокового розірвання і застосування санкцій у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків протягом трьох років з дати дострокового розірвання такого договору. Зазначений учасник процедури закупівлі може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відхилення тендерної пропозиції. Для цього учасник процедури закупівлі (суб’єкт господарювання) повинен довести, що він сплатив або зобов’язався сплатити відповідні зобов’язання та відшкодування завданих збитків. Якщо замовник вважає таке підтвердження достатнім, тендерна пропозиція такого учасника не може бути відхилена.Та відповідно Закону та з урахуванням п.46 Особливостей:Інформація про відхилення тендерної пропозиції, у тому числі підстави такого відхилення (з посиланням на відповідні положення цих особливостей та умови тендерної документації, яким така тендерна пропозиція та/або учасник не відповідають, із зазначенням, у чому саме полягає така невідповідність), протягом одного дня з дати ухвалення рішення оприлюднюється в електронній системі закупівель та автоматично надсилається учаснику процедури закупівлі/переможцю процедури закупівлі, тендерна пропозиція якого відхилена, через електронну систему закупівель.У разі коли учасник процедури закупівлі, тендерна пропозиція якого відхилена, вважає недостатньою аргументацію, зазначену в повідомленні, такий учасник може звернутися до замовника з вимогою надати додаткову інформацію про причини невідповідності його пропозиції умовам тендерної документації, зокрема технічній специфікації, та/або його невідповідності кваліфікаційним критеріям, а замовник зобов’язаний надати йому відповідь з такою інформацією не пізніш як через чотири дні з дати надходження такого звернення через електронну систему закупівель, але до моменту оприлюднення договору про закупівлю в електронній системі закупівель відповідно до статті 10 Закону. |
| **Розділ VI. Результати торгів та укладання договору про закупівлю** |
| **1** | **Відміна замовником торгів чи визнання їх такими, що не відбулися** | Замовник відміняє відкриті торги у разі:1) відсутності подальшої потреби в закупівлі товарів, робіт чи послуг;2) неможливості усунення порушень, що виникли через виявлені порушення вимог законодавства у сфері публічних закупівель, з описом таких порушень;3) скорочення обсягу видатків на здійснення закупівлі товарів, робіт чи послуг;4) коли здійснення закупівлі стало неможливим внаслідок дії обставин непереборної сили.У разі відміни відкритих торгів замовник протягом одного робочого дня з дати прийняття відповідного рішення зазначає в електронній системі закупівель підстави прийняття такого рішення.Відкриті торги автоматично відміняються електронною системою закупівель у разі:1) відхилення всіх тендерних пропозицій (у тому числі, якщо була подана одна тендерна пропозиція, яка відхилена замовником) згідно з цими особливостями;2) неподання жодної тендерної пропозиції для участі у відкритих торгах у строк, установлений замовником згідно з цими особливостями.Електронною системою закупівель автоматично протягом одного робочого дня з дати настання підстав для відміни відкритих торгів, визначених цим пунктом, оприлюднюється інформація про відміну відкритих торгів.Відкриті торги можуть бути відмінені частково (за лотом).Інформація про відміну відкритих торгів автоматично надсилається всім учасникам процедури закупівлі електронною системою закупівель в день її оприлюднення. |
| **2** | **Строк укладання договору**  | Рішення про намір укласти договір про закупівлю приймається замовником відповідно до статті 33 Закону та пункту 49 Особливостей.Повідомлення про намір укласти договір про закупівлю автоматично формується електронною системою закупівель протягом одного дня з дати оприлюднення замовником рішення про визначення переможця процедури закупівлі в електронній системі закупівель.З метою забезпечення права на оскарження рішень замовника до органу оскарження договір про закупівлю не може бути укладено раніше ніж через п’ять днів з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю.Замовник укладає договір про закупівлю з учасником, який визнаний переможцем процедури закупівлі, протягом строку дії його 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 укладення договору може бути продовжений до 60 днів. У разі подання скарги до органу оскарження після оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю перебіг строку для укладення договору про закупівлю зупиняється.У разі відхилення тендерної пропозиції з підстави, визначеної підпунктом 3 пункту 44 Особливостей, замовник визначає переможця процедури закупівлі серед тих учасників процедури закупівлі, тендерна пропозиція (строк дії якої ще не минув) якого відповідає критеріям та умовам, що визначені у тендерній документації, і може бути визнана найбільш економічно вигідною відповідно до вимог Закону та цих особливостей, та приймає рішення про намір укласти договір про закупівлю у порядку та на умовах, визначених статтею 33 Закону та пунктом 49 Особливостей.У разі відхилення тендерної пропозиції, що за результатами оцінки визначена найбільш економічно вигідною, замовник розглядає наступну тендерну пропозицію у списку тендерних пропозицій, розташованих за результатами їх оцінки, починаючи з найкращої, яка вважається в такому випадку найбільш економічно вигідною, у порядку та строки, визначені цими особливостями. |
| **3** | **Проєкт договору про закупівлю**  | Проект договору про закупівлю викладено в Додатку 4 до цієї тендерної документації.Договір про закупівлю укладається відповідно до вимог цієї тендерної документації та тендерної пропозиції переможця у письмовій формі у строки, визначені пунктом 2 цього розділу.Переможець повинен підписати примірник(и) договору у строки, визначені пунктом 2 цього розділу.Не підписання переможцем договору та/або не передання одного примірника цього договору у вказаний строк буде вважатися як відмова переможця від укладення договору про закупівлю, що спричиняє наслідки, передбачені пунктом 5 цього розділу. |
| **4** | **Істотні умови, що обов’язково включаються до договору про закупівлю** | Відповідно Закону та з урахуванням п. 19 Особливостей:Істотні умови договору про закупівлю, укладеного відповідно до пунктів 10 і 13 (крім підпунктів 13 та 15 пункту 13) Особливостей, не можуть змінюватися після його підписання до виконання зобов’язань сторонами в повному обсязі, крім випадків:1) зменшення обсягів закупівлі, зокрема з урахуванням фактичного обсягу видатків замовника;2) погодження зміни ціни за одиницю товару в договорі про закупівлю у разі коливання ціни такого товару на ринку, що відбулося з моменту укладення договору про закупівлю або останнього внесення змін до договору про закупівлю в частині зміни ціни за одиницю товару. Зміна ціни за одиницю товару здійснюється пропорційно коливанню ціни такого товару на ринку (відсоток збільшення ціни за одиницю товару не може перевищувати відсоток коливання (збільшення) ціни такого товару на ринку) за умови документального підтвердження такого коливання та не повинна призвести до збільшення суми, визначеної в договорі про закупівлю на момент його укладення;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/або 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);6) зміни ціни в договорі про закупівлю у зв’язку з зміною ставок податків і зборів та/або зміною умов щодо надання пільг з оподаткування - пропорційно до зміни таких ставок та/або пільг з оподаткування, а також у зв’язку із зміною системи оподаткування пропорційно до зміни податкового навантаження внаслідок зміни системи 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), нормативів, середньозважених цін на електроенергію на ринку “на добу наперед”, 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 частини шостої статті 41 Закону.У разі внесення змін до істотних умов договору про закупівлю у випадках, передбачених пунктом 19 Особливостей, замовник обов’язково оприлюднює повідомлення про внесення змін до договору про закупівлю відповідно до вимог Закону з урахуванням Особливостей. |
| **5** | **Дії замовника при відмові переможця торгів підписати договір про закупівлю** | У разі відмови переможця процедури закупівлі від підписання договору про закупівлю відповідно до вимог тендерної документації, неукладення договору про закупівлю з вини учасника або ненадання замовнику підписаного договору у строк, визначений цією тендерною документацією, або ненадання переможцем процедури закупівлі документів, що підтверджують відсутність підстав, установлених пунктом 47 Особливостей, замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника, визначає переможця процедури закупівлі серед тих учасників, строк дії тендерної пропозиції яких ще не минув, та приймає рішення про намір укласти договір про закупівлю у порядку та на умовах, визначених цією тендерною документацією. |

|  |
| --- |
| *Додаток №1***Форма тендерної пропозиції** |
|  |
| **Відомості про учасника процедури закупівлі** |
| Повне найменування учасника |  |
| Керівництво (ПІБ, посада, контактні телефони) |  |
| Ідентифікаційний код за ЄДРПОУ (за наявності) |  |
| Місцезнаходження |  |
| Особа, відповідальна за участь у торгах (ПІБ, посада, контактні телефони) |  |
| Факс |  |
| Електронна адреса |  |
| Реквізити банку (назва, МФО), в якому обслуговується учасник та номер розрахункового рахунку |  |
| Ми, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (назва учасника), надаємо свою цінову пропозицію щодо участі у тендері за кодом НК України ЄЗС ДК 021:2015 - 33690000-3 - Лікарські засоби різні (33696500-0 - Лабораторні реактиви). Лабораторні реактиви, що проводить уповноважена особа КНП «Міська клінічна лікарня № 10» ОМР.Вивчивши всі вимоги Замовника, на виконання зазначеного вище, ми, уповноважені на підписання Договору, маємо можливість та погоджуємося виконати вимоги замовника та Договору.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування** | **Од. виміру** | **Кількість**  | **Ціна грн., без ПДВ**  | **Ціна грн., з ПДВ**  | **Сума грн., з ПДВ** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |
| **Всього без ПДВ, грн.** |  |
| **ПДВ, грн.** |  |
| **Всього з ПДВ, грн.** |  |

Ціна пропозиції складає: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,\_\_ грн. (\_\_\_*прописом*\_\_грн. \_\_\_\_коп.) у т.ч. ПДВ \_\_\_\_грн.1. Якщо замовником приймається рішення про намір укласти з нами договір, ми візьмемо на себе зобов'язання виконати всі умови, передбачені Договором.2. Ми погоджуємося дотримуватися умов цієї пропозиції не менше 90 днів із дати кінцевого строку подання тендерних пропозицій.3. Ми погоджуємося з умовами, що Ви можете відхилити нашу чи всі тендерні пропозиції згідно з умовами тендерної документації, та розуміємо, що Ви не обмежені у прийнятті будь-якої іншої пропозиції з більш вигідними для Вас умовами.4. Якщо замовником приймається рішення про намір укласти з нами договір, ми зобов'язуємося підписати Договір із Замовником не раніше ніж через 5 днів з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, але не пізніше ніж через 15 днів з дати прийняття рішення про намір укласти договір. |
| **Керівник організації – учасника процедури закупівлі або інша уповноважена посадова** **особа** | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  |  |  |

**Додаток №2**

1. **ПЕРЕЛІК ДОКУМЕНТІВ, ЯКІ ВИМАГАЮТЬСЯ ДЛЯ ПІДТВЕРДЖЕННЯ ВІДПОВІДНОСТІ ПРОПОЗИЦІЇ УЧАСНИКА КВАЛІФІКАЦІЙНИМ КРИТЕРІЯМ**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. | Довідка (у довільній формі) про наявність працівників, які будуть задіяні у виконанні договору та мають відповідну кваліфікацію, досвід із зазначенням ПІБ, посади, досвіду роботи (у роках) та освіти таких працівників.  |

*\*У разі участі об’єднання учасників підтвердження відповідності кваліфікаційним критеріям здійснюється з урахуванням узагальнених об’єднаних показників кожного учасника такого об’єднання на підставі наданої об’єднанням інформації.*

*У разі надання учасником недостовірної інформації при складанні довідок довільної форми, він особисто несе відповідальність відповідно до вимог чинного законодавства*

1. **Щодо надання учасником процедури закупівлі інформації про відсутність підстав, визначених у пункті 47 Особливостей**

1. Спосіб підтвердження учасником інформації про відсутність підстав, визначених у пункті 47 Особливостей:

1.1. Щодо підпунктів 3, 5, 6 і 12 пункту 47 Особливостей - учасник під час подання тендерної пропозиції підтверджує відсутність підстав, передбачених підпунктами 3, 5, 6 і 12 пункту 47 Особливостей шляхом заповнення відповідних електронних полів в електронній системі закупівель, а саме проставляння відмітки (галочки).

1. **Перелік документів та інформації для підтвердження відповідності Переможця вимогам, у відповідності вимог у пункті 47 Особливостей.**

Переможець процедури закупівлі у строк, що не перевищує чотири дні з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, повинен надати замовнику шляхом оприлюднення в електронній системі закупівель документи, що підтверджують відсутність підстав, зазначених у підпунктах 3, 5, 6 і 12 та в абзаці чотирнадцятому пункту 47 Особливостей.

**3.1. Документи, які надаються  Переможцем (юридичною особою)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Вимоги відповідно пункту 47 Особливостей**Замовник приймає рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та зобов’язаний відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли: | **Переможець торгів на виконання пункту 47 Особливостей (підтвердження відсутності підстав) повинен надати таку інформацію:** |
| **1** | Керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією (п.п.3 п.47 Особливостей (зі змінами)) | Інформаційна довідка з Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення, згідно з якою не буде знайдено інформації про корупційні або пов'язані з корупцією правопорушення керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі. Довідка надається в період відсутності функціональної можливості перевірки інформації на вебресурсі Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення, яка не стосується запитувача. Документ повинен бути не більше дев’яностоденної (90) давнини від дати видачі документу. |
| **2** | Керівник учасника процедури закупівлі був засуджений за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якого не знято або не погашено в установленому законом порядку (п.п.6 п.47 Особливостей (зі змінами)) | Повний витяг з інформаційно-аналітичної системи «Облік відомостей про притягнення особи до кримінальної відповідальності та наявності судимості» сформований у паперовій або електронній формі, що містить інформацію про  відсутність судимості або обмежень, передбачених кримінальним процесуальним законодавством України щодо керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі. Документ повинен бути не більше дев’яностоденної (90) давнини від дати видачі документу.  |
| **4** | Керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми. (п.п.12 п.47 Особливостей (зі змінами)) |

**3.2. Документи, які надаються Переможцем (фізичною особою чи фізичною особою-підприємцем)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№****п/п** | **Вимоги відповідно пункту 47 Особливостей**Замовник приймає рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та зобов’язаний відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли: | **Переможець торгів на виконання пункту 47 Особливостей (підтвердження відсутності підстав) повинен надати таку інформацію:** |
| **1** | Керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією (п.п.3 п.47 Особливостей (зі змінами)) | Інформаційна довідка з Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення, згідно з якою не буде знайдено інформації про корупційні або пов'язані з корупцією правопорушення керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі. Довідка надається в період відсутності функціональної можливості перевірки інформації на вебресурсі Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення, яка не стосується запитувача. Документ повинен бути не більше дев’яностоденної (90) давнини від дати видачі документу. |
| **2** | Фізична особа, яка є учасником процедури закупівлі, була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено в установленому законом порядку (п.п.5 п.47 Особливостей (зі змінами)) | Повний витяг з інформаційно-аналітичної системи «Облік відомостей про притягнення особи до кримінальної відповідальності та наявності судимості» сформований у паперовій або електронній формі, що містить інформацію про  відсутність судимості або обмежень, передбачених кримінальним процесуальним законодавством України щодо фізичної особи, яка є учасником процедури закупівлі. Документ повинен бути не більше дев’яностоденної (90) давнини від дати видачі документу.  |
| **4** | Керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми (п.п.12 п.47 Особливостей (зі змінами)) |

Додаток 3

**Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі**

**Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі**

За кодом класифікатору ДК 021:2015 - 33690000-3 - Лікарські засоби різні (33696500-0 - Лабораторні реактиви). Лабораторні реактиви.

|  | **Назва** | **Код та назва товару згідно з НК 024:2023** | **Технічні характеристики** | **Од.****вимір.** | **Кі-ть** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Набір CLIA для визначення загального трийодтироніну (хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 58330 - Загальний трийодотиронін (ТТ3), IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір реагентів містить наступні компоненти:Набір сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 0,6 пмоль/л.Лінійність: В межах [06, 10] пмоль/л, коефіцієнт кореляції R≥0,990.Відтворюваність: Повторне тестування (1±0.2) пмоль/л і (5±1) пмоль/л зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 8%. Точність між циклами: Тестуйте (1±0.2) пмоль/л і (5±1) пмоль/л зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна бути не більше 10%. - Похибка: Тестується з референтними продуктами підприємства, відносне відхилення знаходиться в межах ±10 % | штуки | 3 |
| 2 | КЯ для набору CLIA для визначення загального трийодтироніну (хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 58334 - Загальний трийодотиронін (ТТ3) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 3 |
| 3 | Калібратор для набору CLIA для визначення загального трийодтироніну (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 58333 - Загальний трийодотиронін (ТТ3) IVD (діагностика in vitro), калібратор  | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 3 |
| 4 | Набір CLIA для визначення загального тироксину (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 58322 - Загальний тироксин (ТТ4) IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір реагентів містить наступні компоненти:Набір сумісний з аналізаторами DFi200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 10,8 пмоль/л Лінійність: В межах [10.8, 320] пмоль/л коефіцієнт кореляції R≥0,990. Відтворюваність: Повторне тестування (20±4) пмоль/л і (150±30) пмоль/л зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 8% Точність між циклами: Тестуйте (20±4)пмоль/л і (150±30) нмоль/л зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна становити не більше 10%. Похибка: Протестовано з китайським стандартним зразком (150551), відносне відхилення між виміряним значенням і позначеним значенням знаходиться в межах ±10%. | штуки | 3 |
| 5 | КЯ для набору CLIA для визначення загального тироксину (хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 58325 - Загальний тироксин (ТТ4) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 3 |
| 6 | Калібратор для набору CLIA для визначення загального тироксину (хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 58324 - Загальний тироксин (ТТ4) IVD (діагностика in vitro), калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 3 |
| 7 | Набір CLIA для визначення тиреотропіну (ТТГ хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 54386 - Тиреоїдний гормон (ТТГ) IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір реагентів містить наступні компоненти:Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100iМежа виявлення: Приблизно 0,014 мкМО/мл. Лінійність: В межах [0,014, 100] мкМО/мл, коефіцієнт кореляції R≥0,990. Відтворюваність: Повторне тестування зразків (1±0,2) мкМО/мл і (40±8) мкМО/мл, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 10%. Точність між циклами: Тестуйте (1±0,2) мМО/мл і (40±8) мМО/мл зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна становити не більше 10%. Похибка: При тестуванні з китайським стандартним зразком (150530) відносне відхилення між виміряним значенням і позначеним значенням знаходиться в межах ±10%.  | штуки | 3 |
| 8 | КЯ для набору CLIA для визначення тиреотропіну (ТТГ хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 38271 - Тиреотропний гормон (ТТГ) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал  | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 3 |
| 9 | Калібратор для набору CLIA для визначення тиреотропіну (ТТГ хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 38272 - Тиреотропний гормонFT (ТТГ) IVD (діагностика inтvitro), калiбратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i | штуки | 3 |
| 10 | Набір CLIA для визначення вільного трийодтироніну (FT3 хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 54417 - Вільний трийодтиронін IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір сумісний з аналізаторами DFi200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 1.4 пмоль/лЛінійність: В межах [1.4, 50 пмоль/л коефіцієнт кореляції R≥0,990. .Відтворюваність: Повторне тестування (5±1) пмоль/л і (20±4) пмоль/л зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 10%. Точність між циклами: Тестуйте (5±1) пмоль/л і (20±4) пмоль/л зразка, відносна різниця між серіями ® повинна бути не більше 10%. Похибка: Тестується з референтними продуктами підприємства, відносне відхилення знаходиться в межах ±15%  | штуки | 3 |
| 11 | Калібратор CLIA для визначення вільного трийодтироніну (FT3 хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 38261 - Вільний трийодтиронін IVD (діагностика in vitro), калiбратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 3 |
| 12 | Набір CLIA для визначення вільного тироксину (FT4 хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 54413 - Вільний тироксин IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i виробництва.Межа виявлення: Приблизно 3,8 пмоль/л. Лінійність: В межах [3,8, 80] пмоль/л коефіцієнт кореляції R≥0,990. Відтворюваність: Повторне тестування (20±4) пмоль/л і (40±8) пмоль/л зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 10%. Точність між циклами: Тестуйте (20±4) пмоль/л і (40±8) пмоль/л зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна становити не більше 10% Похибка: При тестуванні з референтними продуктами підприємства відносне відхилення знаходиться в межах ±15%.  | штуки | 3 |
| 13 | КЯ для набору CLIA для визначення вільного тироксину (FT4 хемілюмінесцентний імуноанліз) | 38258 - Вільний тироксин IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 3 |
| 14 | Калібратор для набору CLIA для визначення вільного тироксину (FT4 хемілюмінесцентний імуноаналіз ) |  38259 - Вільний тироксин IVD (діагностика in vitro), калiбратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i | штуки | 3 |
| 15 | Набір CLIA для визначення фолікулостимулюючого гормону (хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 54187 - Фолікулостимулювальний гормон (ФСГ) IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір сумісний з аналізаторами DFi200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 10.8 мМО/мл. Лінійність: В межах [0.2, 200] мМО/мл коефіцієнт кореляції R≥0,990. Відтворюваність: Повторне тестування (10±2) мМО/мл і (100±20) мМО/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 8%. Точність між циклами: Тестуйте (10±2) мМО/мл і (100±20) мМО/мл зразків, відносна різниця між серіями (R) повинна бути не більше 10%.Похибка: Протестовано з китайським стандартним зразком (150533), відносне відхилення між виміряним і позначеним значенням знаходиться в межах ±10%. | штуки | 2 |
| 16 | КЯ для набору CLIA для визначення фолікулостимулюючого гормону (хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 38254 - Фолікулостимулювальний гормон IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 2 |
| 17 | Калібратор для набору CLIA для визначення фолікулостимулюючого гормону (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 38255 - Фолікулостимулювальний гормон IVD (діагностика *in vitro*), калiбратор  | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i   | штуки | 2 |
| 18 | Набір CLIA для визначення Лютеїнізуючого гормону (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  |  54254 - Лютеїнізувальний гормон IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір сумісний з аналізаторами DFi200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 0,2 мМО/мл. Лінійність: В межах [0.2, 200] мМО/мл коефіцієнт кореляції R≥0,990. Відтворюваність: Повторне тестування (10±2) мМО/мл і (100±20) мМО/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 8%. Точність між циклами: Тестуйте (10±2) мМО/мл і (100±20) мМО/мл зразків, відносна різниця між серіями (R) повинна бути не більше 10%.Похибка: Протестовано з китайським стандартним зразком (150533), відносне відхилення між виміряним і позначеним значенням знаходиться в межах ±10%. | штуки | 2 |
| 19 | КЯ для набору CLIA для визначення Лютеїнізуючого гормону (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 38247 - Лютеїнізувальний гормон IVD (діагностика in vitro), контроль | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i | штуки | 2 |
| 20 | Калібратор для набору CLIA для визначення Лютеїнізуючого гормону (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 38270 - Лютеїнізувальний гормон IVD (діагностика in vitro), калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i | штуки | 2 |
| 21 | Набір CLIA для визначення Пролактину (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 54335 - Пролактин IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір сумісний з аналізаторами DFi200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 7 мМО/мл. Лінійність: В межах [7, 10000] мМО/мл коефіцієнт кореляції R≥0,990. Відтворюваність: Повторне тестування (40±8) мМО/мл і (1000±200) мМО/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 8%. Точність між циклами: Тестуйте (40±8) мМО/мл і (1000±200) мМО/мл зразків, відносна різниця між серіями ® повинна бути не більше 10%.Похибка: Протестовано з китайським стандартним зразком (150536), відносне відхилення між виміряним і позначеним значенням знаходиться в межах ±10%. | штуки | 2 |
| 22 | КЯ для набору CLIA для визначення Пролактину (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 54338 - Пролактин IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i   | штуки | 2 |
| 23 | Калібратор для набору CLIA для визначення Пролактину (хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 54337 - Пролактин IVD (діагностика in vitro), калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 2 |
| 24 | Набір CLIA для визначення Прогестерону (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 54322Прогестерон IVD(діагностика *in vitro* ),Набір імунохемілюмінесцентний аналіз  | Набір сумісний з аналізаторами DFi200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 0.1 нг/млЛінійність: В межах [0.1, 60] нг/мл коефіцієнт кореляції R≥0,990.. . Відтворюваність: Повторне тестування (2±0.4) нг/мл і (20±4) нг/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 10%. Точність між циклами: Тестуйте (2±0.4) нг/мл і (20±4) нг/мл зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна бути не більше 10%. Похибка: Коефіцієнт відновлення становить від 85% до 115%. | штуки | 2 |
| 25 | КЯ для набору CLIA для визначення Прогестерону (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 54326 - Прогестерон IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i | штуки | 2 |
| 26 | Калібратор для набору CLIA для визначення Прогестерону (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 54325Прогестерон IVD(діагностика *in vitro* ),калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 2 |
| 27 |  Набір CLIA для визначення Тестостерону (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  |  61077 - Загальний тестостерон IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 0.2 нг/млЛінійність: В межах [0.2, 15 нг/мл коефіцієнт кореляції R≥0,990.. .Відтворюваність: Повторне тестування (1±0.2) нг/мл і (10±2) нг/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 8%. Точність між циклами: Тестуйте (1±0.2) нг/мл і (10±2) нг/мл зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна бути не більше 10%. Похибка: перевірено на корпоративних робочихкалібраторах, відносне відхилення в межах ±10%  | штуки | 2 |
| 28 | КЯ для набору CLIA для визначення Тестостерону (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 58380 - Загальний тестостерон IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 2 |
| 29 | Калібратор для набору CLIA для визначення Тестостерону (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  |  58381 - Загальний тестостерон IVD (діагностика in vitro), калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 2 |
| 30 | Набір CLIA для визначення Такролімусу (FK506 хемілюмінесцентний імуноаналіз) |  61025 - Такролімус терапевтичний лікарський, моніторинг IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 2 нг/мл.Лінійність: В межах [2, 30] нг/мл, коефіцієнт кореляції R≥0,990.Відтворюваність: Повторне тестування (5 ± 1) нг/мл і (10 ± 2) нг/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 10%.Точність між циклами: Тестуйте (5 ± 1) нг/мл і (10 ± 2) нг/мл зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна становити не більше 10%.Точність: Коефіцієнт відновлення становить від 85% до 115%. | штуки | 1 |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 31 | КЯ для набору CLIA для визначення Такролімусу (FK506 хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 55444 - Такролімус, терапевтичний лікарський моніторинг IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 1 |
| 32 | Калібратор для набору CLIA для визначення Такролімусу (FK506 хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 55443 - Такролімус, терапевтичний лікарський моніторинг IVD (діагностика in vitro), калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки | 1 |
| 33 | Набір CLIA для визначення Циклоспорину A (CsA хемілюмінесцентний імуноаналіз ) | 61001 - Циклоспорин А/ циклоспорин терапевтичний лікарський, моніторинг IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 30 нг/мл.Лінійність: В межах [30, 1500] нг/мл, коефіцієнт кореляції R≥0,990.Відтворюваність: Повторне тестування (150 ± 30) нг/мл і (400 ± 80) нг/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 10%.Точність між циклами: Тестуйте (150 ± 30) нг/мл і (400 ± 80) нг/мл зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна становити не більше 10%.Точність: Коефіцієнт відновлення становить від 85% до 115%. |  штуки  | 1 |
| 34 | КЯ для набору CLIA для визначення Циклоспорину A (CsA хемілюмінесцентний імуноаналіз)контрольний матеріал | 55440 - Циклоспорин А/ циклоспорин, терапевтичний лікарський моніторинг IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 1 |
| 35 | Калібратор для набору CLIA для визначення Циклоспорину A (CsA хемілюмінесцентний імуноаналіз) |  55439 - Циклоспорин А/ циклоспорин, терапевтичний лікарський моніторинг IVD (діагностика in vitro), калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i | штуки | 1 |
| 36 | Набір CLIA для визначення вільного простатоспецифічного антигену (fPSA хемілюмінесцентний імуноаналіз) |  54669 - Вільний (незв'язаний) простатичний специфічний антиген (ПСА) IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір сумісний з аналізаторами DFi200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 0.02 нг/мл.Лінійність: В межах [0.02, 50] нг/мл, коефіцієнт кореляції R≥0.990 Відтворюваність: Повторне тестування (2±0.4) нг/мл і (25±5) нг/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 8%.Прецизійність між циклами: Тестуйте (2±0.4) нг/мл і (25±5) нг/мл зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна становити не більше 10%. Похибка: Протестовано з китайським стандартним продуктом (150544), відносне відхилення між виміряним значенням і позначеним значенням знаходиться в межах ±10%.  |  штуки | 1 |
| 37 | КЯ для набору CLIA для визначення вільного простатоспецифічного антигену (fPSA хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 38182 - Вільний (незв'язаний) простатичний специфічний антиген (ПСА) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 1 |
| 38 | Калібратор для набору CLIA для визначення вільного простатоспецифічного антигену (fPSA хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 38183 - Вільний (незв'язаний) простатичний специфічний антиген (ПСА) IVD (діагностика in vitro), калiбратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 3 |
| 39 | Набір CLIA для визначення Карциноембріонального антигену (CEA Хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 54615 - Раково-ембріональний антиген IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100iМежа виявлення: Приблизно 0,4 нг/мл. ЛінійністьВ межах [0,4, 1000] нг/мл, коефіцієнт кореляції R≥0,990. Відтворюваність Повторне тестування (10±2) нг/мл і (100±20) нг/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 10%. Прецизійність між циклами: Тестуйте (10±2) нг/мл і (100±20) нг/мл зразка, відносна різниця між серіями ® повинна становити не більше 10%. Похибка: Швидкість відновлення становить від 85% до 115%.  | штуки | 1 |
| 40 | КЯ для набору CLIA для визначення Карциноембріонального антигену (CEA Хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 38173 - Раково-ембріональний антиген IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i   |  штуки | 1 |
| 41 | Калібратор для набору CLIA для визначення Карциноембріонального антигену (CEA Хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 38174 - Раково-ембріональний антиген IVD (діагностика in vitro), калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 1 |
| 42 | Набір CLIA для визначення альфа-фетопротеїну (хемілюмінесцентний імуноаналіз) |  58348 - Альфа-фетопротеїн (АФП) IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 1 нг/мл Лінійність: В межах [1, 1200] нг/мл коефіцієнт кореляції R≥0,990.. . Відтворюваність: Повторне тестування (10±2) нг/мл і (100±20) нг/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 8% Точність між циклами: Тестуйте (10±2) нг/мл і (100±20) нг/мл зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна становити не більше 10%.  |  штуки | 2 |
| 43 | КЯ для набору CLIA для визначення альфа-фетопротеїну (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  |  54063 - Альфа-фетопротеїни (AФП) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 2 |
| 44 | Калібратор для набору CLIA для визначення альфа-фетопротеїну (хемілюмінесцентний імуноаналіз) |  54062 - Альфа-фетопротеїни (АФП) IVD (діагностика in vitro), калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 2 |
| 45 | Набір CLIA для визначення ракового антигену 125 (CA125 Хемілюмінесцентний імуноаналіз) |  54588 - Раковий антиген 125 (СА125) IVD (діагностика in vitro), набір, імунохемілюмінесцентний аналіз | Набір сумісний з аналізаторами DFi200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 1.2 МО/мл. Лінійність: В межах [1.2, 5000] МО/мл, коефіцієнт кореляції R≥0.990.. Відтворюваність: Повторне тестування (30±6) МО/мл і (500±100) МО/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 8%. Точність між циклами: Тестуйте (30±6) МО/мл і (500±100) МО/мл зразка, відносна різниця між серіями (R) повинна становити не більше 10%. Похибка: Коефіцієнт відновлення становить від 85% до 115%.  |  штуки | 1 |
| 46 | КЯ для набору CLIA для визначення ракового антигену 125 (CA125 Хемілюмінесцентний імуноаналіз) |  38230 - Раковий антиген 125 (СА125) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 1 |
| 47 | Калібратор для набору CLIA для визначення ракового антигену 125 (CA125 Хемілюмінесцентний імуноаналіз) |  38231 - Раковий антиген 125 (СА125) IVD (діагностика in vitro), калiбратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 1 |
| 48 | Набір CLIA для визначення ракового антигену 15-3 (CA15-3 Хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 54572Раковий антиген 15-3 (СА15-3) IVD (діагностика in vitro ), реагент | Набір сумісний з аналізаторами DFi200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 1 МО/мл.Лінійність: В межах [1, 300] МО/мл, коефіцієнт кореляції R≥0.990. Відтворюваність Повторне тестування (30±6) МО/мл і (150±30) МО/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 10%.Точність між циклами: Тестуйте (30±6) МО/мл і (150±30) МО/мл відносна різниця між серіями ® повинна становити не більше 10%.Похибка: Коефіцієнт відновлення становить від 85% до 115%. | штуки | 1 |
| 49 | КЯ для набору CLIA для визначення ракового антигену 15-3 (CA15-3 Хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 38222 - Раковий антиген 15-3 (СА15-3) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 1 |
| 50 | Калібратор для набору CLIA для визначення ракового антигену 15-3(CA15-3 Хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 38223 - Раковий антиген 15-3 (СА15-3) IVD (діагностика in vitro), калiбратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 1 |
| 51 | Набір CLIA для визначення Імуноглобуліну E (хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 53775 - Загальний імуноглобулін Е ( загальний IgE ) IVD (діагностика in vitro), комплект, хемілюмінесцентний імунологічний аналіз | Набір сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 0,5 МО/мл.Лінійність: В межах [0.5, 2500] МО/мл, коефіцієнт кореляції R≥0,990.Відтворюваність: Повторне тестування (200 ± 40) МО/мл і (1000 ± 200) МО/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 10%.Точність між циклами: Тестуйте (200 ± 40) МО/мл і (1000 ± 200) МО/мл зразка, відносна різниця між серіями ® повинна становити не більше 10%.Точність: Коефіцієнт відновлення становить від 90% до 110%. |  штуки  | 1 |
| 52 | КЯ для набору CLIA для визначення Імуноглобуліну E (хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 58947 - Численні алергеноспецифічні/ загальні антитіла класу імуноглобулін Е (IgE) IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 1 |
| 53 | Калібратор для набору CLIA для визначення Імуноглобуліну E (хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 53777 - Загальний імуноглобулін Е (загальний IgE) IVD (діагностика in vitro), калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 1 |
| 54 | Хемілюмінесцентний субстратний розчин  |  58347 - Люмінолу субстрат IVD (діагностика in vitro) | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i Похибка: Протестовано з китайським стандартним продуктом (150544), відносне відхилення між виміряним значенням і позначеним значенням знаходиться в межах ±10%.  |  упаковка | 40 |
| 55 | Концентрований хемілюмінесцентний промивний розчин | 63377 - Засіб для очищення приладу/ аналізатора IVD (діагностика in vitro) | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  упаковка  | 24 |
| 56 | Кислотний очисний розчин для CLIA | 61163 - Окислювальний реагент для імунохемілюмінесцентного аналізу IVD (діагностика in vitro) | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 12 |
| 57 | Реакційна кювета для CLIA | 61032 Кювету для лабораторного аналізатора ІВД, одноразового використання | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 4 |
| 58 | Набір CLIA для визначення Паклітакселу(PTX Хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 59033 - Паклітаксел терапевтичний, лікарський моніторинг IVD (діагностика in vitro), реагент | Набір сумісний з аналізаторами DFi200i, DF100i Межа виявлення: Приблизно 10 нг/мл Лінійність: В межах [10, 1000] нг/мл, коефіцієнт кореляції R≥0.990.. Відтворюваність: Повторне тестування (400±80) нг/мл і (800±160) нг/мл зразків, коефіцієнт варіації (CV) результатів повинен бути не більше 10%. Точність між циклами: Тестуйте (400±80) нг/мл і (800±160) нг/мл зразка, відносна різниця між серіями ® повинна становити не більше 10%. Похибка: Коефіцієнт відновлення становить від 85% до 115%. |  штуки  | 1 |
| 59 | КЯ для набору CLIA для визначення Паклітакселу(PTX Хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 59031 - Паклітаксел терапевтичний, лікарський моніторинг IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки | 1 |
| 60 | Калібратор для набору CLIA для визначення Паклітакселу(PTX Хемілюмінесцентний імуноаналіз) | 59032Паклітаксел терапевтичний, лікарський моніторингIVD (діагностика *in vitro*),калібратор | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  | штуки | 1 |
| 61 | КЯ для набору CLIA для визначення вільного трийодтироніну (FT3 хемілюмінесцентний імуноаналіз)  | 54418 - Вільний трийодтиронін IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Має бути сумісний з аналізаторами DF200i, DF100i  |  штуки  | 1 |
| 62 | α-Амілаза – EPS1 x 150мл | **52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент** | Сертифікати якості, інструкція. Етилиден блокований субстрат, кінетика. Рідкий біреагент. Межа визначення не вище  3.0 Од/л. Межа лінійності не менше 1300 Од/л для сироватки і плазми та 2600 Од/л для сечі. Гепарин і ЕДТА можуть використовуватися  в якості антикоагулянта для зразка. |  штуки  |  5 |
| 63 | Аланінамінотрансфераза (ALT/GPT) 1 x 1000 мл | **52925 - Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), реагент** | Сертифікати якості, інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аланін, кінетика; біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище  1.6 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л. |  штуки  |  11 |
| 64 | Аспартатамінотрансфераза (AST/GOT)1 х 1000 мл | **52955 - Загальна аспартатамінотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), реагент**  | Сертифікати якості, інструкція. 2-оксиглютарат/ L-аспартат, кінетика; рідкий біреагент. Швидкість зменшення концентрації NADH. Межа визначення не вище   1.67 Од/л. Межа лінійності не менше 800 Од/л. |  штуки  |  11 |
| 65 | Білок (загальний)2 x 250 мл | 53989 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Біуретовий реактив. Кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 4.6 г/л. Межа  лінійності не менше150 г/л. |  штуки |  5 |
| 66 | Білірубін (загальний)2 x 500 мл |  53231 - Загальний білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонілова кислота. Кінцева точка: рідкий біреактив. Межа визначення для загального білірубіну не вище 0.03 мг/дл = 0.51 мкмоль/л. Межа лінійності не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30ºC. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання. |  штуки  |  2 |
| 67 | Білірубін (прямий) 2 x 500 мл |  53236 - Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Діазосульфонілова кислота. Кінцева точка: рідкий біреактив. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 0.34 мкмоль/л. Лінійність не менше 20 мг/дл = 343 мкмоль/л. Зберігати при 2-30ºC. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці і запобіганні забрудненню під час використання. |  штуки  |  1 |
| 68 | Залізо-Феррозин1 х 200 мл | **54762** Залізо IVD (діагностика in vitro ), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Діагностика анемій; феррозин, кінцева точка; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 1.1 мкмоль/л заліза. Межа лінійності не менше 179 мкмоль/л заліза. Реагенти та стандарт стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції. |  штуки  |  8 |
| 69 | Концентрований миючий розчин (500 мл)500 мл | 59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | Сертифікати якості, інструкція. Сумісні з аналізаторами: А-15, А-25, ВА-200, ВА-400, BTS-350. |  штуки  |  20 |
| 70 | Концентрована миюча рідина (1 л) 1000 мл | **59058 - Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем** | Сертифікати якості, інструкція. Миюча рідина для компонентів автоматичних біохімічних аналізаторів BioSystems. Сумісні з аналізаторами: А-15, А-25, ВА-200, ВА-400. |  штуки  |  4 |
| 71 | Креатинін1 x 1 000 мл | **53252**Креатинін IVD (діагностика in vitro), реагент  | Сертифікати якості, інструкція. Лужний пікрат (метод Яффе). Двоточкова кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.65 мкмоль/л. Межа лінійності не менше  1768 мкмоль/л. |  штуки  |  10 |
| 72 | Сечова кислота1 x 200 мл | 53586 - Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Уриказа/пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.02 мг/дл = 1.19 мкмоль/л. Межа  лінійності не менше 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л. |  штуки  |  15 |
| 73 | Сечовина/Азот сечовини (УФ-метод)1 x 1000 мл | 53590 - Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro), реагент  | Сертифікати якості, інструкція. Уреаза/ глутаматдегідрогеназа, фіксований час; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 2.5 мг/дл сечовини = 1.17 мг/дл азоту = 0.42 ммоль/л сечовини. Межа лінійності не менше 300 мг/дл сечовини = 140 мг/дл азоту = 50 ммоль/л сечовини. |  штуки  |  10 |
| 74 | Лужна фосфатаза (ALP) – AMP 1 x 200 мл  |  52929 - Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. 2-аміно-2-метил-1-пропановий буфер, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 1.0 Од/л = 0.017 мккат/л. Межа лінійності не менше 1200 Од/л = 20 мккат/л. |  штуки  |  5 |
| 75 | γ - Глутамілтрансфераза(γ-GT) 1 x 200 мл | 53030 - Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Гліцилгліцин, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.052 мккат/л. Межа лінійності не менше 10.0 мккат/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції.  |  штуки  |  5 |
| 76 | Глюкоза 1 x 1000 мл | 53307 - Глюкоза IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Глюкозооксидазно-пероксидазний. Кінце-ва точка: рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0.0126 ммоль/л. Межа лінійності не менше 27.5 ммоль/л. Термін зберігання реактиву після відкриття відповідає терміну придатності, вказаному на упаковці, при дотриманні умов, вказаних в інструкції. |  штуки  |  15 |
| 77 | Тригліцериди4 x 50 мл | 53462 - Тригліцериди IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Гліцеролфосфатоксидаза/ пероксидаза, кінцева точка; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 1.6 мг/дл = 0.018 ммоль/л. Межа лінійності не менше  600 мг/дл = 6.78 ммоль/л. |  штуки  |  5 |
| 78 | Фосфор1 х 170 мл | **52891 - Неорганічний фосфат (PO43-) IVD (діагностика in vitro), реагент** | Сертифікати якості, інструкція. Фосфомолібдат/УФ, диференційний режим; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.13 мг/дл=0.042 ммоль/л фосфору. Межа лінійності не менше 20 мг/дл фосфору = 6.46 ммоль/л фосфору. |  штуки  |  6 |
| 79 | Феритин1 x 45 мл | 53719 - Феритин IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод.  Межа виявлення не вище: 4 мкг/л. Інтервал вимірювання (залежить від концентрації стандарту): 4-500 мкг/л. Для більших значень розведіть зразок 1/5 сольовим розчином 9 г/л. |  штуки  |  10 |
| 80 | Стандарт феритину1 x 3 мл | **41927 - Феритин IVD (діагностика in vitro), калібратор** | Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями концентрації феритину |  штуки  |  4 |
| 81 | Превекал - Біохімія  12 x 5 мл(Багатокомпонентні сироватки для проведення зовнішнього контролю якості по міжнародній програмі  Prevecal) | **47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал** | Сертифікати якості, інструкція. Склад: Багатокомпонентна контрольна сироватка для оцінки біохімічних параметрів крові. Ліофілізована бичача сироватка (12х 5 мл)Аналіти:  АЛТ, альбумін, амілаза, АСТ, загальний білірубін, кальцій, хлориди, холестерин, HDL-холестерин, холіноестераза, КФК, креатинін, загальна кисла фосфатаза, лужна фосфатаза, фосфор, глюкоза, ГГТ, залізо, ЛДГ, ліпаза, магній, натрій, калій, загальний білок, тригліцериди, сечова кислота, сечовина. Кількість контрольних рівнів: 3.  |  штуки  |  1 |
| 82 | Холестерин1 x 500 мл | 53362 - Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Холестеролоксидаза/Пероксидаза, кінцева точка; рідкий монореагент. Межа визначення не вище 0,3 мг/дл = 0,008 ммоль/л. Межа лінійності не менше 1000 мг/дл = 26 ммоль/л. |  штуки  |  5 |
| 83 | Холестерин HDL прямий1 x 80 мл | **53393 - Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), реагент** | Сертифікати якості, інструкція. Прямий метод без осадження, холестеролоксидаза /детергент; фіксований час, рідкий біреагент. Порогова чутливість не вище: 1.8 мг/дл = 0.05ммоль/л.  Межі лінійності не менше: 150 мг/дл = 3.9 ммоль/л. |  штуки  |  5 |
| 84 | Холестерин LDL прямий1 x 80 мл | **53398 - Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), реагент** | Сертифікати якості, інструкція. Прямий метод без осадження, холестеролоксидаза /детергент; фіксований час, рідкий біреагент. Межа визначення не вище  0.28 мг/дл = 0.007 ммоль/л. Межа лінійності не менше  990 мг/дл = 25.6 ммоль/л. |  штуки  |  5 |
| 85 | Біохімічний калібратор (Human) 5 x 5 мл | 47868 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор  | Сертифікати якості, інструкція. Сироватка ліофілізат із заданими значеннями активності / концентрації параметрів: кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амілаза, амілаза панкреатична, кальцій, холестерин, ЛПВЩ, ЛПНЩ, холінестераза, хлориди, КФК, креатинін, загальний білірубін, прямий білірубін , залізо, ЛДГ, ліпаза, глюкоза, ГГТ, магній, фосфор, калій, загальний білок, натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота. |  штуки  |  4 |
| 86 | Біохімічна контрольна сироватка (Human) І5 x 5 мл | **47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал**  | Сертифікати якості, інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену , по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити контроль нормальних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, α-амілаза, А-амілаза панкреатична, АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL , холестерин LDL , холін естераза, креатинкіназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота, цинк. |  штуки  |  4 |
| 87 | Біохімічна контрольна сироватка (Human) ІІ 5 x 5 мл | 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал  | Сертифікати якості, інструкція. Всі компоненти людського походження негативні по HBs-антигену , по антитілах проти HCV і HIV. Сироватка дозволяє проводити контроль патологічних рівнів таких показників: ангіотензин перетворюючий фермент, кисла фосфатаза, альбумін, лужна фосфатаза, АЛТ, α-амілаза, амілаза панкреатична , АСТ, білірубін загальний та прямий, кальцій, хлориди, холестерин, холестерин HDL , холестерин LDL , холін естераза, креатинкіназа, креатинін, глюкоза, ГГТ, залізо, лактат, ліпаза, ЛДГ, магній, фосфор, калій, білок (загальний), натрій, тригліцериди, сечовина, сечова кислота, цинк. |  штуки  |  4 |
| 88 | Лактат1 х 50 мл | **53346 - Лактат IVD (діагностика in vitro), реагент**  | Сертифікати якості, інструкція. Лактатоксидаза/пероксидаза, дифере-нційний режим; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 0.43 мг/дл = 0.05 ммоль/л. Межа лінійності не менше 200 мг/дл = 22.2 ммоль/л. |  штуки  |  5 |
| 89 | Трансферин1 x 50 мл | **53994 - Трансферин IVD (діагностика in vitro), реагент** | Сертифікати якості, інструкція. Турбідиметричний метод. Антисироватка / антитіла кози, фіксований час; рідкий монореагент. Межа виявлення не вище: 4,8 мг/дл. Інтервал досліду (залежить від максимальної концентрації стандарту): 4,8 - 700 мг/дл. |  штуки |  5 |
| 90 | Ліпаза1 x 60 мл | 53111 - Ліпаза IVD (діагностика in vitro), реагент | Сертифікати якості, інструкція. Кольоровий метод, кінетика; рідкий біреагент. Межа визначення не вище 5,0 Од/л ліпази = 0,083 мккат/л ліпази. Межа лінійності не менше 250 Од/л = 4,17 мккат/л ліпази. |  штуки  |  5 |
| 91 | α-Амілаза – EPS1 x 150мл | **52941 - Загальна амілаза IVD (діагностика in vitro), реагент**  | Сертифікати якості, інструкція. Етилиден блокований субстрат, кінетика. Рідкий біреагент. Межа визначення не вище  3.0 Од/л. Межа лінійності не менше 1300 Од/л для сироватки і плазми та 2600 Од/л для сечі. Гепарин і ЕДТА можуть використовуватися  в якості антикоагулянта для зразка. |  штуки  |  5 |

**Інформація про відповідність запропонованих учасником товарів медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:**

1. Товар запропонований Учасником, повинен бути дозволений для застосування та введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження Учасник повинен надати копії декларацій про відповідність або копії документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) лабораторних реактивів за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.

2. У складі тендерної пропозиції Учасник повинен надати файл відсканований з оригіналу листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником Товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: повну назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення процедури закупівлі, повну назву Замовника.

Усі поняття вживаються в значенні «або еквівалент».

**Додаток 4**

**Проєкт**

 **Договір №\_\_\_\_\_**

м. Одеса «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 року

 Комунальне некомерційне підприємство «Міська клінічна лікарня №10» Одеської міської ради, в особі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, що діє на підставі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (далі – Покупець) з однієї сторони, та \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, в особі \_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, що діє на підставі \_\_\_\_\_\_\_\_\_, (далі - Продавець), з другої сторони, разом Сторони, уклали цей Договір про таке (далі Договір):

**I. Предмет Договору**

1.1. Продавець зобов'язується у 2024 році поставити Покупцеві товар, зазначений в специфікації (Додаток 1), а Покупець прийняти та сплатити за товар.

1.2. Найменування товару за кодом НК України ЄЗС ДК 021:2015 – \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ згідно Додатку №1 до Договору.

1.3. Кількість товару зазначеного в специфікації (Додаток 1) є невід’ємною частиною цього Договору.

1.4. Закупівля відбувається відповідно до Закону України «Про публічні закупівлі» № 922-VIII від 25.12.2015 року (зі змінами) (далі - Закон) та Постанови КМУ від 12 жовтня 2022 р. № 1178 «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» (зі змінами) (далі – Особливості).

**II. Якість**

2.1. Продавець повинен поставити Покупцеві товари, якість яких відповідає умовам нормативно-технічній документації

2.2. Якість предмета закупівлі може покращуватись за умови, що таке покращення не призведе до збільшення суми, визначеної у договорі.

**III. Ціна Договору**

3.1. Ціна цього Договору становить \_\_\_\_\_\_\_\_\_ грн. (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_), у т.ч. ПДВ \_\_\_\_\_\_\_\_ грн.

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

**IV. Порядок здійснення оплати**

4.1. Розрахунки проводяться шляхом безготівкового перерахування коштів Покупцем на банківський рахунок Продавця за фактично надані товари на підставі накладної або видаткової накладної, яку Продавець надає Покупцю.

4.2. Покупець сплачує Продавцю кошти за накладною або видатковою накладною на протязі 7-ми (сьоми) банківських днів після поставки товару на адресу Покупця.

**V. Поставка товару**

5.1. Строк поставки товару – на протязі 10-х (десяти) робочих днів з моменту здійснення замовлення.

5.2. Місце поставки (передачі) товару за адресою: м. Одеса, вул. Маршала Малиновського, 61-а

5.3. Поставка (передача) товарів здійснюється за обов’язковою присутністю співробітників від Покупця та Продавця.

**VI. Права та обов'язки Сторін**

6.1. Покупець зобов'язаний:

6.1.1. Своєчасно та в повному обсязі сплачувати за поставлені товари;

6.1.2. Приймати поставлені товари згідно накладної або видаткової накладної, сертифікатами якості .

6.2. Покупець має право:

6.2.1. Достроково розірвати цей договір у разі невиконання зобов’язань Продавцем, повідомивши його у строк 5 (п’ять) робочих днів;

6.2.2. Контролювати поставки товарів у строки, встановлені цим Договором.

6.2.3. Зменшувати обсяг закупівлі товарів та загальну вартість цього. У такому разі Сторони вносять відповідні зміни до цього Договору.

6.2.4. Повернути накладну або видаткову накладну Продавцю без здійснення оплати в разі неналежного оформлення документів, вказаних у п.4.2. цього Договору (відсутність печатки, підписів, тощо).

6.3. Продавець зобов'язаний:

6.3.1. Забезпечити поставку товарів у строки, встановлені цим Договором.

6.3.2 Забезпечити поставку товарів, якість яких відповідає умовам, установленим розділом II цього Договору.

6.5. Продавець має право:

6.5.1. Своєчасно та в повному обсязі отримувати плату за поставлені товари;

6.5.2. У разі невиконання зобов'язань Покупцем Продавець має право достроково розірвати цей Договір, повідомивши про це іншу Сторону у строк 5 (п’ять) робочих днів.

**VII. Відповідальність Сторін**

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

7.2. У разі невиконання або несвоєчасного виконання зобов’язань при закупівлі товарів за бюджетні кошти Продавець повинен сплатити Покупцю у розмірі 0,1 відсотка несвоєчасно поставлених товарів за кожен день прострочення, включаючи день фактичного виконання зобов’язань за договором. А за прострочення понад тридцять днів додатково стягується штраф у розмірі семи відсотків вказаної вартості. Кошти, отримані від сплати штрафу, зараховуються до доходів загального фонду бюджету м. Одеси.

7.3. Види порушень та санкції за них, установлені Договором.

**VIII. 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 (військові дії на підступах або у м. Одеса, блокада, акти тероризму, диверсії, аварія, катастрофа, стихійне лихо, епідемія, епізоотія, рішення органів державної влади за умов, що ці рішення впливають на виконання зобов'язань за Договором).

8.2.Сторона, що не може виконувати зобов'язання за цим Договором у наслідок дії обставин непереборної сили, повинна не пізніше ніж протягом 3 (трьох) робочих днів з моменту їх виникнення повідомити про це іншу Сторону у письмовій формі.

8.3. Доказом виникненняо бставин непереборної сили та строку їх дії є відповідні документи, які видаються Державними органами, що уповноважені видавати такі документи (Міністерство охорониздоров’я України, Міністерство з надзвичайних ситуацій України тощо).

8.4.У разі коли строк дії обставин непереборної сили продовжується більше ніж 60 (шістдесят) днів, кожна із Сторін в установленому порядку має право розірвати цей Договір.

**IX. 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.

**X. Строк дії Договору**

10.1. Цей Договір набирає чинності з моменту підписання і діє до 31 грудня 2024 року та до повного виконання Сторонами своїх зобов’язань.

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

**XI. Інші умови**

11.1. Усі зміни та доповнення до цього Договору дійсні у тому випадку, якщо вони зроблені письмово та підписані повноваженими представниками Сторін.

11.2. Істотні умови договору про закупівлю, не можуть змінюватися після його підписання до виконання зобов’язань сторонами в повному обсязі, крім випадків:

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

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

11.2.3 продовження строку дії договору про закупівлю та/або 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;

11.2.4 погодження зміни ціни в договорі про закупівлю в бік зменшення (без зміни кількості (обсягу) та якості товарів;

11.2.5 зміни ціни в договорі про закупівлю у зв’язку з зміною ставок податків і зборів та/або зміною умов щодо надання пільг з оподаткування - пропорційно до зміни таких ставок та/або пільг з оподаткування, а також у зв’язку із зміною системи оподаткування пропорційно до зміни податкового навантаження внаслідок зміни системи оподаткування;

11.2.6 Дія договору про закупівлю може бути продовжена на строк, достатній для проведення процедури закупівлі/спрощеної закупівлі на початку наступного року в обсязі, що не перевищує 20 відсотків суми, визначеної в початковому договорі про закупівлю, укладеному в попередньому році, якщо видатки на досягнення цієї цілі затверджено в установленому порядку.

11.3.Жодна зі Сторін немає права передавати права та обов’язки за цим договорів третім особам без письмової згоди іншої Сторони.

11.4. Договір укладено у 2 (двох) примірниках, що мають однакову юридичну силу.

11.5. Усі повідомлення будь-якої сторони щодо виконання умов цього Договору повинні бути викладені у письмовій формі, вручені нарочно a6o надіслані поштою.

**XII. Додатки до Договору**

12.1. Невід'ємною частиною цього Договору є Специфікація (Додаток № 1), що містить найменування, одиницю виміру, кількість та ціну.

**Покупець Продавець**

Додаток № 1

 до Договору про закупівлю № \_\_\_\_

 від \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 202\_ р.

**СПЕЦИФІКАЦІЯ**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Ціна (без ПДВ), грн.** | **Ціна (з ПДВ), грн.** | **Сума (з ПДВ), грн.** |
| **1** |  |  |  |  |  |  |
| **…** |  |  |  |  |  |  |
| Разом без ПДВ, грн. |  |
| ПДВ, грн. |  |
| Разом з ПДВ, грн. |  |

ВСЬОГО: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ грн., (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) пдв.

|  |  |
| --- | --- |
| **ВИКОНАВЕЦЬ:****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/** | **ЗАМОВНИК:**Комунальне некомерційне підприємство«Міська клінічна лікарня №10» Одеської міської ради 65074, м. Одеса, вул. Маршала Малиновського, 61-ар/р\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  М.П. |

*Додаток 5*

**ФОРМА ЛИСТА-ЗГОДИ**

**НА ОБРОБКУ ПЕРСОНАЛЬНИХ ДАНИХ**

**І. Інформація про особу, яка надає згоду на обробку її персональних даних:**

|  |  |
| --- | --- |
| Найменування Учасника / П.І.Б.Учасника |  |
| Місцезнаходження / місце проживання |  |
| Код за ЄДРПОУ / ідентифікаційний номер |  |
| Номер телефону / телефаксу |  |

**ІІ. Інформація про згоду на обробку персональних даних Учасника відповідно до вимог Закону України «Про захист персональних даних».**

На вимогу Закону України «Про захист персональних даних» надаю згоду на обробку персональних даних Учасника (в т.ч. збирання, зберігання і поширення, включаючи оприлюднення на Веб - порталі Уповноваженого органу) з метою проведення процедури закупівель на виконання умов Закону України «Про публічні закупівлі».

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Керівник організації – Учасника процедури закупівлі або інша уповноважена посадова особадата | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис) | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(ініціали та прізвище особи, яка надає згоду на обробку її персональних даних) |

*Додаток 6*

(Учасник може надати довідку-відомості про учасника за зразком наведеним нижче, або за формою підготовленою учасником)

ВІДОМОСТІ

про учасника

Повне найменування/прізвище, ім’я по батькові Учасника: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Код ЄДРПОУ/ідентифікаційний код Учасника: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Юридична адреса: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Фактична адреса: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Телефон: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Факс: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Електрона адреса: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Форма/система оподаткування: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Профілюючий вид діяльності:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Найменування банку, що обслуговує Учасника: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Розрахунковий рахунок: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

МФО (код банку): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Прізвище, ім'я, по-батькові керівника (для юридичної особи): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Інша інформація: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_