**КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО**

**«Крижопільська окружна лікарня інтенсивного лікування»**

**«ЗАТВЕРДЖЕНО»**

 **Протокол** **Уповноваженої особи**

 27.12.2022 № 1

**ТЕНДЕРНА ДОКУМЕНТАЦІЯ**

**згідно предмету закупівлі: «Код ДК 021:2015 – 33140000-3 Медичні матеріали (Медичні вироби різні - 70 найменувань)»**

**ВІДКРИТІ ТОРГИ**

**(з урахуванням 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)**

смт. Крижопіль 2022

|  |  |
| --- | --- |
| № | Загальні положення |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Терміни, які вживаються в тендерній документації | 1. Тендерну документацію розроблено відповідно до вимог Закону України «Про публічні закупівлі» (далі - Закон) та з урахуванням 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, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178 (далі - Особливості). Терміни, що стосуються правових відносин щодо організації та проведення закупівлі вживаються у значеннях, наведених в Законі та з урахуванням Особливостей. Окремі терміни згідно цієї тендерної документації вживаються у значеннях:1.1. Часткове виконання договору – вживається у значенні, як належне виконання договірних зобов’язань, в обсязі меншому ніж це передбачено умовами договору та додатковими угодами, з дотриманням вимог (щодо якості, строків поставки, тощо), та за умови прийняття та оплати частини таких товарів контрагентом згідно договору.1.2. Позитивним відгуком в розуміння Замовника – є відгук зміст якого підтверджує відсутність обґрунтованих претензій, позовів, щодо порушення учасником умов договору (договорів).1.3. Еквівалент товару або його складової частини – вживається у значенні, як рівнозначний товар або його складова частини, що виражається в наявності однозначних співвідношень між технічними та якісними характеристиками до предмету закупівлі, що визначені Замовник згідно вимог цієї документації, але обов’язково не гірші.1.3. До окремих суспільних відносин з приводу організації та проведення цієї публічної закупівлі, в тому числі щодо укладення договору про закупівлю за результатами торгів, його виконання, тощо, та які не врегульовано положеннями цієї тендерної документації, застосовуються відповідні положення Закону, Цивільного кодексу України, Господарського кодексу України, інших чинних нормативно-правових актів. |
| 2 | Інформація про замовника торгів |  |
| 2.1 | повне найменування | КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО «Крижопільська окружна лікарня інтенсивного лікування» |
| 2.2 | місцезнаходження | 24600, Вінницька область, Тульчинський район, смт Крижопіль, вул. Д.Нечая, 10 |
| 2.3 | посадова особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками | прізвище, ім'я, по батькові: Маланська Альона Віталіївнапосада: фахівець з публічних закупівельелектронна адреса: likarniya86@ukr.netтелефон: 098-09-06-280  |
| 3 | Процедура закупівлі | Відкриті торги з особливостями |
| 4 | Інформація про предмет закупівлі |  |
| 4.1 | назва предмета закупівлі | Код ДК 021:2015 – 33140000-3 Медичні матеріали (Медичні вироби різні - 70 найменувань) |
| 4.2 | опис окремої частини (частин) предмета закупівлі (лота), щодо якої можуть бути подані тендерні пропозиції  | Окремих частин предмету закупівлі не визначено. Тендерна пропозиція подається щодо предмету в цілому. |
| 4.3 | місце, кількість, обсяг поставки товарів (надання послуг, виконання робіт) | Місце поставки: : Україна, Вінницька область, Тульчинський район, смт Крижопіль, вул. Д.Нечая, 10Кількість Товару: 70 найменуваньНайменування, коди та назви медичних виробів відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів», а також асортимент (кількість), одиниці виміру товару зазначено в Додатку 1 до тендерної документації (Технічна специфікація) та по тексту оголошення.Більш детально в Додатку 1 цієї документації «Технічна специфікація». |
| 4.4 | строк поставки товарів (надання послуг, виконання робіт) | Протягом 2023 року (до 31 грудня 2023 р.).Початковий термін постачання визначатиметься у відповідності до дати укладення договору про закупівлю за результатами даних відкритих торгів. |
| 5 | Недискримінація учасників | Учасники (резиденти та нерезиденти) всіх форм власності та організаційно-правових форм беруть участь у процедурах закупівель на рівних умовах.Замовник забезпечує вільний доступ усіх учасників до інформації про закупівлю, передбаченої цим Законом.Учасники-нерезиденти ([юридичні особи](https://uk.wikipedia.org/wiki/%D0%AE%D1%80%D0%B8%D0%B4%D0%B8%D1%87%D0%BD%D0%B0_%D0%BE%D1%81%D0%BE%D0%B1%D0%B0) та суб'єкти підприємницької діяльності, що не мають статусу юридичної особи з місцезнаходженням за межами України, які створені та здійснюють свою діяльність відповідно до законодавства іншої держави) подають тендерну пропозицію з урахуванням особливостей законодавства країни їх реєстрації легалізовані у встановленому порядку у випадках, передбачених чиним законодавством\*.\* *Документи легалізуються Учасниками торгів – нерезидентами наступним чином:**а) за спрощеною процедурою проставлення Апостиля (Apostille) відповідно до статей 3 та 4 Гаазької Конвенції від 05.10.1961 і супроводжуються перекладом на українську мову з нотаріальним засвідченням підпису перекладача;* *або**б) за процедурою консульської легалізації відповідно до Віденської Конвенції «Про консульські зносини» 1963 року і супроводжуються перекладом на українську мову з нотаріальним засвідченням підпису перекладача;* *або**в) завірений нотаріально (в разі, якщо документ не потребує легалізації згідно з міжнародною угодою (конвенцією тощо) між Україною та країною-Учасника торгів) та в такому випадку надається лист-роз‘яснення, складений в довільній формі, з посиланням на відповідну міжнародну угоду (конвенцію тощо) між Україною та країною-Учасника торгів, згідно з якою документ не потребує легалізації і супроводжуються перекладом на українську мову з нотаріальним засвідченням підпису перекладача.* |
| 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 має зазначити ціну тендерної пропозицій у національній валюті України – гривні. Цінова пропозиція подається в електронному вигляді через електронну систему закупівель шляхом заповнення електронної форми, а саме окремого поля де зазначається Учасником інформація про ціну тендерної пропозицій. Розрахунок ціни тендерної пропозицій учасником – нерезидентом з іноземної валюти в гривні здійснюється шляхом помноження ціни пропозиції у валюті І групи класифікації іноземної валюти Національного банку України на офіціальний курс НБУ гривні до такої валюти станом на дату подання тендерної пропозиції. Розрахунок ціни тендерної пропозицій учасником – нерезидентом здійснюється по формулі: S = C\*K + p + v + В + Іде: S - ціна тендерної пропозицій у національній валюті України – гривні C - ціна Товару у валюті І групи;К - офіційний курс НБУ на дату розкриття тендерних пропозицій;р - ПДВ, у розмірі встановленому Податковим Кодексом України;v - ввізне мито згідно УКТ ЗЕД Митного кодексу України (% від вартості Товару).В – комісії банків за операціями у іноземній валюті.І - Ідентифікаційний (митний) огляд товару, висновки дозвільних органів, брокерські послуги, тощо (у випадку наявності таких витрат).Розрахунок ціни тендерної пропозицій учасником – нерезидентом, що здійснюється по вищезазначеній формулі подається у складі тендерної пропозиції, в якому обов’язково відображаються математичні розрахунки та вартісне значення кожного із елементів формули. |
| 7 | Інформація  про  мову (мови),  якою  (якими) повинно  бути  складено тендерні пропозиції | Під час проведення процедур закупівель усі документи, що готуються замовником, викладаються українською мовою. 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 (знака для товарів та послуг), загальноприйняті міжнародні терміни). У разі, якщо документ чи інформація, надання яких передбачено цією тендерною документацією, складені іншою(-ими) мовою(-ами), ніж передбачено умовами абзацу першого цього пункту тендерної документації, у складі тендерної пропозиції надається документ мовою оригіналу з обов’язковим автентичним перекладом українською мовою /повинен бути обов’язково завірений підписом та печаткою учасника (або бюро перекладів, або нотаріусом)/.Визначальним є текст, викладений українською мовою |
| Порядок унесення змін та надання роз’яснень до тендерної документації |
| 1 | Процедура надання роз’яснень щодо тендерної документації  | 1.1. 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 відкритих торгів. 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.1.2. У разі несвоєчасного надання замовником роз’яснень щодо змісту тендерної документації електронна система закупівель автоматично призупиняє перебіг відкритих торгів.1.3. Для поновлення перебігу тендеру замовник повинен розмістити роз’яснення щодо змісту тендерної документації в електронній системі закупівель із одночасним продовженням строку подання тендерних пропозицій не менше як на чотири дні.1.4. Зазначена у цій частині інформація оприлюднюється замовником відповідно до пункту 51 Особливостей. |
| 2 | Унесення змін до тендерної документації | 2.1. 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 таким чином, щоб з моменту внесення змін до тендерної документації до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій залишалося не менше чотирьох днів.2.2. 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.2.3. Зазначена у цій частині інформація оприлюднюється замовником відповідно до пункту 51 Особливостей. |
| Інструкція з підготовки тендерної пропозиції  |
| 1 | Зміст і спосіб подання тендерної пропозиції | 1.1. Тендерна пропозиція подається в електронному вигляді через електронну систему закупівель шляхом заповнення електронних форм з окремими полями, де зазначається інформація про ціну, інформація від учасника процедури закупівлі про його відповідність кваліфікаційним критеріям, наявність/відсутність підстав, установлених у статті 17 Закону (з урахуванням Особливостей) і в цій тендерній документації, та шляхом завантаження необхідних документів (у випадках, передбачених цією тендерною документацією – шляхом самостійного декларування учасником), що вимагаються замовником у цій тендерній документації, а саме:1.1.1. інформації та документів, що підтверджують відповідність учасника кваліфікаційним критеріям; 1.1.2. інформації щодо відповідності учасника вимогам, визначеним у статті 17 Закону (з урахуванням Особливостей);1.1.3. інформації про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, а саме технічну специфікацію;1.1.4. документів, що підтверджують повноваження відповідної особи або представника учасника процедури закупівлі щодо підпису документів тендерної пропозиції;1.1.5. іншою інформацією, що передбачена згідно цієї тендерної документації.1.2. Кожен учасник має право подати тільки одну тендерну пропозицію.1.3. 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. Документи, що складаються учасником, повинні бути оформлені належним чином у відповідності до вимог чинного законодавства в частині дотримання письмової форми документу, складеного суб’єктом господарювання, в тому числі за власноручним підписом учасника/уповноваженої особи учасника. Вимога щодо засвідчення того чи іншого документу пропозиції власноручним підписом учасника/або уповноваженої особи учасника/або уповноваженої особи іншого суб’єкту, що надає учаснику відповідний документ, не застосовується до документів (матеріалів та інформації), що подаються у складі пропозиції, якщо такі документи (матеріали та інформація) надані учасником у формі електронного документа через електронну систему закупівель із накладанням електронного підпису, що базується на кваліфікованому сертифікаті електронного підпису, відповідно до вимог Закону України "Про електронні довірчі послуги". 1.4. 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", тобто тендерна пропозиція у будь-якому випадку повинна містити накладений електронний підпис, що базується на кваліфікованому сертифікаті електронного підпису (удосконалений електронний підпис або кваліфікований електронний підпис) учасника/уповноваженої особи учасника процедури закупівлі, повноваження якої щодо підпису документів тендерної пропозиції підтверджуються відповідно до поданих документів, що вимагаються згідно п. 1.5. цієї документації. Файл накладеного електронного підпису (удосконаленого електронного підпису або кваліфікованого електронного підпису) повинен бути придатний для перевірки на сайті Центрального засвідчувального органу за посиланням – http://czo.gov.ua/verify. Вважатиметься достатнім виконанням вимог цієї тендерної документації накладення фізичною особою підприємцем електронного підпису (удосконаленого електронного підпису або кваліфікованого електронного підпису), як фізичної особи.1.5. Повноваження щодо підпису документів пропозиції учасника закупівлі (а так само особи, що наклала удосконаленого електронний підпис або кваліфікований електронний підпис на тендерну пропозицію) підтверджується: для посадових (службових) осіб учасника, які уповноважені підписувати документи пропозиції та вчиняти інші юридично значущі дії від імені учасника на підставі положень установчих документів (в тому числі підписувати договір про закупівлю за результатами торгів) – розпорядчий документ про призначення (обрання) на посаду відповідної особи - наказ про призначення та/або протокол зборів засновників, тощо, разом із витягом з установчих документів учасника (або копією установчого документу учасника), що містить інформацію щодо повноважень (функцій, тощо) такої особи (у випадку, якщо учасник діє на підставі модельного статут, у складі тендерної пропозиції замість копії установчого документу надається копія рішення учасників товариства про провадження діяльності на підставі модельного статуту); для осіб, що уповноважені представляти інтереси учасника під час проведення закупівлі, та які не входять до кола осіб, які представляють інтереси учасника без довіреності – довіреність, оформлена у відповідності до вимог чинного законодавства, із зазначенням повноважень повіреного, а так само разом з документами, що у відповідності до цього пункту підтверджують повноваження посадової (службової) особи учасника, що підписала вказану довіреність; для фізичних осіб-підприємців, що подають пропозицію від власного імені та особисто підписують документи пропозиції, замовник самостійно та з використанням програмних засобів Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань перевіряє відповідну інформацію про реєстрацію суб’єкта господарювання. У випадку, якщо від імені фізичної особи-підприємця документи пропозиції та/або пропозиція засвідчується підписом представника такої особи, повноваження представника повинні підтверджуватись нотаріально посвідченою довіреністю, копія якої відповідно надається у складі документів пропозиції.У разі якщо тендерна пропозиція подається об'єднанням учасників, до неї обов'язково включається документ про створення такого об'єднання. 1.6. Документи, що не передбачені законодавством для учасників - юридичних, фізичних осіб, у тому числі фізичних осіб - підприємців, не подаються ними у складі тендерної пропозиції. Відсутність документів, що не передбачені законодавством для учасників - юридичних, фізичних осіб, у тому числі фізичних осіб - підприємців, у складі тендерної пропозиції, не може бути підставою для її відхилення замовником.1.7. Ціною тендерної пропозиції вважається сума, зазначена учасником у його тендерній пропозиції як загальна сума, за яку він погоджується виконати умови закупівлі згідно вимог замовника, в тому числі з урахуванням технічних, якісних та кількісних характеристик предмету закупівлі, всіх умов виконання договору, та з урахуванням сум належних податків та зборів, що мають бути сплачені учасником.До ціни тендерної пропозиції не включаються витрати, які учасники понесли при підготовці тендерної пропозиції та проведені процедури закупівлі, учасник самостійно несе усі витрати, пов'язані з підготовкою та поданням його тендерної пропозиції, і не може вимагати від Замовника їх повернення чи включення цих витрат до вартості послуг, які будуть ним запропоновані. |
| 2 | Забезпечення тендерної пропозиції | Не вимагається |
| 3 | Умови повернення чи неповернення забезпечення тендерної пропозиції | Не передбачено |
| 4 | Строк дії тендерної пропозиції, протягом якого тендерні пропозиції вважаються дійсними | 4.1. Тендерні пропозиції вважаються дійсними протягом 90 днів із дати кінцевого строку подання тендерних пропозицій.4.2. Тендерні пропозиції залишаються дійсними протягом зазначеного в тендерній документації строку, який у разі необхідності може бути продовжений.4.3. До закінчення зазначеного строку замовник має право вимагати від учасників процедури закупівлі продовження строку дії тендерних пропозицій. 4.3.1. 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.4.4. 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 відповідно до статті 16 Закону, підстави, встановлені статтею 17 Закону, та інформація про спосіб підтвердження відповідності учасників установленим критеріям і вимогам згідно із законодавством. Для об’єднання учасників замовником зазначаються умови щодо надання інформації та способу підтвердження відповідності таких учасників установленим кваліфікаційним критеріям та підставам, встановленим статтею 17 Закону | 5.1. Замовник вимагає від учасників подання ними документально підтвердженої інформації про їх відповідність кваліфікаційним критеріям, а саме:- наявність в учасника процедури закупівлі обладнання, матеріально-технічної бази та технологій;- наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів).5.1.1. Для підтвердження відповідності учасника кваліфікаційним критеріям, останній повинен надати всі документи згідно переліку, вказаного нижче, а саме:- довідку, складену Учасником у довільній формі, про наявність обладнання, матеріально-технічної бази та технологій (у разі наявності), необхідних для виконання поставок товарів, що є предметом даної закупівлі (наприклад – виробнича база, транспортні засоби, тощо);- копії відповідних підтверджуючих документів про наявність власного або орендованого транспорту (або так само отримання учасником відповідних послуг із залученням транспортних засобів на договірних засадах) - копія договору оренди транспорту, або свідоцтва про реєстрацію транспортних засобів, або копія договору про надання послуг з перевезення вантажів, тощо;- довідку про досвід виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів), складена у довільній формі. Учасник повинен підтвердити досвід виконання аналогічних договорів щодо постачання товарів, що входять до відповідної групи згідно Єдиного закупівельного словника ДК 021:2015 (медичні матеріали та/або вироби медичного призначення), згідно якого визначено предмет цієї закупівлі, а саме підтвердити повне або часткове виконання не менше ніж 1 (одного) аналогічного договору шляхом подання відповідних підтверджуючих документів, що визначені цією документацією.- копію не менше 1-го виконаного (частково виконаного) аналогічного договору (разом із додатками при наявності) з переліку, визначеного згідно довідки про досвід виконання аналогічних договорів. Разом із копією аналогічного договору на підтвердження його виконання (часткове виконання) учасники зобов’язані надати копію накладних на поставку товару (або акту приймання-передачі товару, чи іншого документу, що підтверджує фактичне постачання товару за договорами), не менше одного документу по договору.- позитивний відгук від замовника згідно виконання аналогічного договору, копія якого надана у складі тендерної пропозиції, який повинен містити інформацію про виконання учасником своїх обов’язків згідно договору.5.2. Замовник приймає рішення про відмову учаснику в участі у процедурі закупівлі та зобов’язаний відхилити тендерну пропозицію учасника в разі, якщо: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 найму на роботу, цінна річ, послуга тощо) з метою вплинути на прийняття рішення щодо визначення переможця процедури закупівлі або застосування замовником певної 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) службову (посадову) особу учасника процедури закупівлі, яку уповноважено учасником представляти його інтереси під час проведення процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією;4) суб’єкт господарювання (учасник) 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 у встановленому законом порядку;6) службова (посадова) особа учасника процедури закупівлі, яка підписала тендерну пропозицію, була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено у встановленому законом порядку;7) тендерна пропозиція подана учасником конкурентної 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 у встановленому 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) учасник процедури закупівлі є особою, до якої застосовано санкцію у виді заборони на здійснення у неї публічних закупівель товарів, робіт і послуг згідно із Законом України "Про санкції";11) службова (посадова) особа учасника процедури закупівлі, яку уповноважено учасником представляти його інтереси під час проведення процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми;12) замовник може прийняти рішення про відмову учаснику в участі у процедурі закупівлі та може відхилити тендерну пропозицію учасника в разі, якщо учасник процедури закупівлі не виконав свої зобов’язання за раніше укладеним договором про закупівлю з 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 частині другій статті 17 Закону, може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у процедурі закупівлі. 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 не може бути відмовлено в участі в процедурі закупівлі.5.3. Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстав, зазначених в абзаці першому пункту 44 Особливостей, шляхом самостійного декларування відсутності таких підстав в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції. У випадку відсутності відповідного поля в електронній системі закупівель для підтвердження учасником при поданні тендерної пропозиції відсутності підстави для відмови в участі у процедурі закупівлі згідно частини 2 статті 17 Закону, інформація про відсутність такої підстави для відмови учаснику в участі у процедурі закупівлі надається учасником у складі тендерної пропозиції згідно вимог цього пункту у вигляді довідки, складеної учасником у довільній формі (або інформації у складі інших документів, тощо). У разі подання тендерної пропозиції об’єднанням учасників підтвердження відсутності підстав для відмови в участі у процедурі закупівлі встановлених статтею 17 Закону подається у складі тендерної пропозиції по кожному з учасників, які входять до складу об’єднання окремо, у формі та згідно змісту, що передбачені цим пунктом для учасника процедури закупівлі.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 єдиних державних 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.2.4. 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 документів, що підтверджують відсутність підстав, визначених пунктами 3, 5, 6 і 12 частини першої та частиною другою статті 17 Закону, а саме:- інформаційна довідка з Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення, яка містить інформацію про наявність або відсутність відомостей в такому реєстрі, стосовно особи зазначеної в пункті 3 частини першої статті 17 Закону, сформована в онлайн-режимі на основі персональних даних, вказаних у кваліфікованому електронному підписі зазначеної особи, та згідно Положення про Єдиний державний реєстр осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення, затвердженого рішенням Національного агентства від 09.02.2018 № 166 (далі - Положення), або витяг з вказаного реєстру щодо такої особи, та який отриманий згідно умов Положення. Передбачені даним пунктом інформаційна довідка або витяг з реєстру повинні бути видані (отримані особою) не раніше дня оприлюднення оголошення про проведення цих відкритих торгів в електронній системі закупівель; - витяг з інформаційно-аналітичної системи "Облік відомостей про притягнення особи до кримінальної відповідальності та наявності судимості", щодо осіб (особи), визначених згідно п. п. 5, 6, 12 частини 1 ст. 17 Закону, отриманий в порядку, передбаченому згідно наказу МІНІСТЕРСТВА ВНУТРІШНІХ СПРАВ УКРАЇНИ від 30 березня 2022 року N 207, та який містить інформацію станом на дату не раніше дня оприлюднення оголошення про проведення цих відкритих торгів в електронній системі закупівель;- довідка, складена учасником у довільній формі, що підтверджує відсутність підстави, передбаченої абзацом 1 ч. 2 ст. 17 Закону, або інформація у довільній формі, що підтверджує вжиття заходів для доведення надійності учасника, згідно абзацу 2 ч. 2 ст. 17 Закону та п. п. 12 п. 2.2. цього розділу. |
| 6 | Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, у тому числі відповідна технічна специфікація (у разі потреби - плани, креслення, малюнки чи опис предмета закупівлі) | 6.1. Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерної пропозиції документи, які підтверджують відповідність пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником у Додатку 1 до тендерної документації.6.2. Під час виконання договору про закупівлю учасник зобов’язується дотримуватись передбачених чинним законодавством вимог щодо застосування заходів із захисту довкілля (надати гарантійний лист).6.3. На учасника покладається обов’язок доставки обладнання, що є предметом закупівлі за адресою, що визначена згідно цієї документації, а так само витрати, що пов’язані з такою доставкою (надати гарантійний лист).6.4. Всі посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб’єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва вживаються у значенні «…. «або еквівалент».6.4.1. У разі, якщо вичерпний опис характеристик, технічні специфікації містять посилання на стандартні характеристики, технічні регламенти та умови, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язані з товарами, роботами чи послугами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними, європейськими стандартами, іншими спільними технічними європейськими нормами, іншими технічними еталонними системами, визнаними європейськими органами зі стандартизації або національними стандартами, нормами та правилами, то кожне таке посилання читати разом із виразом «або еквівалент». |
| 7 | Інформація про маркування, протоколи випробувань або сертифікати, що підтверджують відповідність предмета закупівлі встановленим замовником вимогам (у разі потреби) | 7.1. Замовник може вимагати від учасників підтвердження того, що пропоновані ними товари, послуги чи роботи за своїми екологічними чи іншими характеристиками відповідають вимогам, установленим у тендерній документації. У разі встановлення екологічних чи інших характеристик товару, роботи чи послуги замовник повинен в тендерній документації зазначити, які маркування, протоколи випробувань або сертифікати можуть підтвердити відповідність предмета закупівлі таким характеристикам. 7.2. Якщо учасник не має відповідних маркувань, протоколів випробувань чи сертифікатів і не має можливості отримати їх до закінчення кінцевого строку подання тендерних пропозицій із причин, від нього не залежних, він може подати технічний паспорт на підтвердження відповідності тим же об’єктивним критеріям. Замовник зобов’язаний розглянути технічний паспорт і визначити, чи справді він підтверджує відповідність установленим вимогам, із обґрунтуванням свого рішення. 7.3. Якщо замовник посилається в тендерній документації на конкретні маркування, протокол випробувань чи сертифікат, він зобов’язаний прийняти маркування, протоколи випробувань чи сертифікати, що підтверджують відповідність еквівалентним вимогам. |
| 8 | Інформація про субпідрядника (у випадку закупівлі робіт) | Не передбачено (закупівля товару). |
| 9 | Унесення змін або відкликання тендерної пропозиції учасником | Учасник має право внести зміни або відкликати свою тендерну пропозицію до закінчення строку її подання без втрати свого забезпечення тендерної пропозиції. Такі зміни або заява про відкликання тендерної пропозиції враховуються в разі, якщо їх отримано електронною системою закупівель до закінчення строку подання тендерних пропозицій |
| Подання та розкриття тендерної пропозиції |
| 1 | Кінцевий строк подання тендерної пропозиції | Кінцевий строк подання тендерних пропозицій – 04.01.2023 року 00:00 годин *(строк для подання тендерних пропозицій не може бути менше, ніж сім днів з дня оприлюднення оголошення про проведення відкритих торгів в електронній системі закупівель)*.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.Розкриття тендерних пропозицій відбувається відповідно до статті 28 Закону (положення абзацу третього частини першої статті 28 Закону не застосовується).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 Закону. |
| Оцінка тендерної пропозиції |
| 1 | Перелік критеріїв та методика оцінки тендерної пропозиції із зазначенням питомої ваги критерію | Розгляд та оцінка тендерних пропозицій відбуваються відповідно до статті 29 Закону (положення частин другої, дванадцятої та шістнадцятої статті 29 Закону не застосовуються) з урахуванням положень пункту 40 Особливостей.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 Закону.Критерії та методика оцінки визначаються відповідно до статті 29 Закону.**Перелік критеріїв та методика оцінки тендерної пропозиції із зазначенням питомої ваги критерію:**Оцінка тендерних пропозицій проводиться автоматично електронною системою закупівель на основі критеріїв і методики оцінки, зазначених замовником у цій тендерній документації, шляхом застосування електронного аукціону *(у разі якщо подано дві і більше тендерних пропозицій).*Якщо була подана одна тендерна пропозиція, електронна система закупівель після закінчення строку для подання тендерних пропозицій, визначених замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів, не проводить оцінку такої тендерної пропозиції та визначає таку тендерну пропозицію найбільш економічно вигідною.Замовник розглядає таку тендерну пропозицію відповідно до вимог статті 29 Закону (положення частин другої, дванадцятої та шістнадцятої статті 29 Закону не застосовуються) з урахуванням положень пункту 40 Особливостей.*Ціна тендерної пропозиції* ***не може*** *перевищувати очікувану вартість предмета закупівлі, зазначену в оголошенні про проведення відкритих торгів, з урахуванням абзацу другого пункту 28 цих особливостей.**До розгляду* ***не приймається*** *тендерна пропозиція, ціна якої є вищою ніж очікувана вартість предмета закупівлі, визначена замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів.*Оцінка тендерних пропозицій здійснюється на основі критерію „Ціна”. Питома вага – 100%.Найбільш економічною вигідною пропозицією буде вважатися пропозиція з найнижчою ціною з урахуванням усіх податків та зборів (в тому числі податку на додану вартість (ПДВ), у разі якщо учасник є платником ПДВ або без ПДВ-у разі, якщо Учасник  не є платником ПДВ.Оцінка здійснюється щодо предмета закупівлі в цілому.До початку проведення електронного аукціону в електронній системі закупівель автоматично розкривається інформація про ціну та перелік усіх цін тендерних пропозицій, розташованих у порядку від найнижчої до найвищої ціни без зазначення найменувань та інформації про учасників.Під час проведення електронного аукціону в електронній системі закупівель відображаються значення ціни тендерної пропозиції учасника та приведеної ціни.Розмір мінімального кроку пониження ціни під час електронного аукціону –0,5%.Учасник визначає ціни на товар, що він пропонує поставити за договором про закупівлю, з урахуванням податків і зборів (в тому числі податку на додану вартість (ПДВ), у разі якщо учасник є платником ПДВ), що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат передбачених для товару даного виду.Після оцінки тендерних пропозицій замовник розглядає на відповідність вимогам тендерної документації тендерну пропозицію, яка визначена найбільш економічно вигідною.Строк розгляду тендерної пропозиції, що за результатами оцінки визначена найбільш економічно вигідною, ***не повинен перевищувати п’яти робочих днів*** з дня визначення найбільш економічно вигідної пропозиції. 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 пропозицій, розташованих за результатами їх оцінки, починаючи з найкращої, у порядку та строки, визначені статтею 29 Закону.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 із Законом з урахуванням Особливостей. |
| 2 | Опис та приклади формальних (несуттєвих) помилок, допущення яких учасниками не призведе до відхилення їх тендерних пропозицій | Згідно з наказом Мінекономіки від 15.04.2020 № 710 «Про затвердження Переліку формальних помилок» та на виконання пункту 19 частини 2 статті 22 Закону в тендерній документації наведено опис та приклади формальних (несуттєвих) помилок, допущення яких учасниками не призведе до відхилення їх тендерних пропозицій у наступній редакції:«Формальними (несуттєвими) вважаються помилки, що пов’язані з оформленням тендерної пропозиції та не впливають на зміст тендерної пропозиції, а саме - технічні помилки та описки. Опис та приклади формальних (несуттєвих) помилок: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).2. 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 кваліфікований 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, повноваження якої 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, в якому 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 документації, при цьому такий формат документа забезпечує можливість його перегляду.*Приклади формальних помилок:*- «Інформація в довільній формі» замість «Інформація», «Лист-пояснення» замість «Лист», «довідка» замість «гарантійний лист», «інформація» замість «довідка»; - «м.київ» замість «м.Київ»;- «поряд -ок» замість «поря – док»;- «ненадається» замість «не надається»»;- «\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_№\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_» замість «14.08.2020 №320/13/14-01»- учасник розмістив (завантажив) документ у форматі «JPG» замість документа у форматі «pdf» (PortableDocumentFormat)».  |
| 3 | Інша інформація | 3.1. Замовник у тендерній документації може зазначити іншу інформацію відповідно до вимог законодавства, яку вважає за необхідне включити.Згідно п. 3 ч. 1 ст. 1 Закону аномально низька ціна тендерної пропозиції (далі - аномально низька ціна) - ціна найбільш економічно вигідної пропозиції за результатами аукціону, яка є меншою на 40 або більше відсотків від середньоарифметичного значення ціни тендерних пропозицій інших учасників на початковому етапі аукціону, та/або є меншою на 30 або більше відсотків від наступної ціни тендерної пропозиції за результатами проведеного електронного аукціону. 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).3.2. Учасник, який надав найбільш економічно вигідну тендерну пропозицію, що є аномально низькою, 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 пропозиції.Замовник може відхилити аномально низьку тендерну пропозицію, у разі якщо учасник не надав належного обґрунтування вказаної у ній ціни або вартості, та відхиляє аномально низьку тендерну пропозицію у разі ненадходження такого обґрунтування протягом строку, визначеного згідно цього пункту.Обґрунтування аномально низької тендерної пропозиції може містити інформацію про:1) досягнення економії завдяки застосованому технологічному процесу виробництва товарів, порядку надання послуг чи технології будівництва;2) сприятливі умови, за яких учасник може поставити товари, надати послуги чи виконати роботи, зокрема спеціальна цінова пропозиція (знижка) учасника;3) отримання учасником державної допомоги згідно із законодавством.3.3. 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.3.4. Під невідповідністю в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у складі тендерній 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 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.3.5. Повідомлення з вимогою про усунення невідповідностей повинно містити наступну інформацію:1) перелік виявлених невідповідностей;2) посилання на вимогу (вимоги) тендерної документації, щодо яких виявлені невідповідності;3) перелік інформації та/або документів, які повинен подати учасник для усунення виявлених невідповідностей.3.6. 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 оскарження3.7. Учасник процедури закупівлі виправляє невідповідності в інформації та/або документах, що подані ним у своїй тендерній пропозиції, виявлені замовником після розкриття тендерних пропозицій, шляхом завантаження через електронну систему закупівель уточнених або нових документів в електронній системі закупівель, протягом 24 годин з моменту розміщення замовником в електронній системі закупівель повідомлення з вимогою про усунення таких невідповідностей. 3.8. Замовник розглядає подані тендерні пропозиції з урахуванням виправлення або невиправлення учасниками виявлених невідповідностей.3.9. Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції.У разі отримання достовірної інформації про невідповідність переможця процедури закупівлі вимогам кваліфікаційних критеріїв (якщо такі вимагались), підставам, установленим частиною першою статті 17 цього Закону (крім пункту 13 частини першої статті 17 Закону), або факту зазначення у тендерній пропозиції будь-якої недостовірної інформації, що є суттєвою при визначенні результатів процедури закупівлі, замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника згідно пункту 41 Особливостей.3.10. Відповідальність за достовірність наданої інформації в своїй тендерної пропозиції несе учасник.3.11. Учасник у складі тендерної пропозиції надає документи, вимоги щодо наявності яких передбачені законодавством та які Замовник вважає за необхідне включити до тендерної документації:Витяг з Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб – підприємців та громадських формувань. Якщо у суб’єкта господарювання, що подав свою тендерну пропозицію для участі в торгах кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків є Російська Федерація, громадянин Російської Федерації, крім того, що проживає на території України на законних підставах, або юридична особа, створена та зареєстрована відповідно до законодавства Російської Федерації, пропозиція такого учасника відхиляється (підстава: Постанова Кабінету Міністрів України від 03.03.2022 № 187).Учасники при подачі тендерної пропозиції повинні враховувати норми (врахуванням вважається факт подання тендерної пропозиції, що учасник ознайомлений з даним нормами і їх не порушує, ніякі окремі підтвердження не потрібно подавати):- Постанови Кабінету Міністрів України «Про забезпечення захисту національних інтересів за майбутніми позовами держави Україна у зв’язку з військовою агресією Російської Федерації» від 03.03.2022 № 187, оскільки замовник не може виконувати зобов’язання, кредиторами за якими є Російська Федерація або особи пов’язані з країною агресором, що визначені підпунктом 1 пункту 1 цієї Постанови;- Постанови Кабінету Міністрів України «Про застосування заборони ввезення товарів з Російської Федерації» від 09.04.2022 № 426, оскільки цією постановою заборонено ввезення на митну територію України в митному режимі імпорту товарів з Російської Федерації;- Закону України «Про забезпечення прав і свобод громадян та правовий режим на тимчасово окупованій території України» від 15.04.2014 № 1207-VII..А також враховувати, що в Україні забороняється здійснювати публічні закупівлі товарів, робіт і послуг у юридичних осіб — резидентів Російської Федерації / Республіки Білорусь державної форми власності, юридичних осіб, створених та/або зареєстрованих відповідно до законодавства Російської Федерації/ Республіки Білорусь, та юридичних осіб, кінцевими бенефіціарними власниками (власниками) яких є резиденти Російської Федерації / Республіки Білорусь, та/або у фізичних осіб (фізичних осіб — підприємців) — резидентів Російської Федерації / Республіки Білорусь, а також публічні закупівлі в інших суб’єктів господарювання, що здійснюють продаж товарів, робіт і послуг походженням з Російської Федерації / Республіки Білорусь, за винятком товарів, робіт і послуг, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності цією постановою. *У випадку не врахування учасником під час подання тендерної пропозиції, зокрема невідповідність учасника чи товару, зазначеним нормативно-правовим актам, учасник вважатиметься таким, що не відповідає встановленим абзацом 1 частини 3 статті 22 Закону вимогам до учасника відповідно до законодавства, а його тендерна пропозиція підлягатиме відхиленню на підставі абз. 6 підпункту 2 пункту 41 Особливостей.*Відсутність будь-яких запитань або уточнень стосовно змісту та викладення вимог тендерної документації з боку Учасників процедури закупівлі, які отримали цю документацію у встановленому порядку, розцінюється як те, що Учасники процедури закупівлі, що беруть участь в цих торгах, повністю усвідомлюють зміст цієї тендерної документації та вимоги, викладені Замовником при підготовці цієї закупівлі.У разі виникнення у Учасників процедури закупівлі питань, що не висвітлені у тендерній документації, уповноважена особа при їх виникненні керується чинними нормативно-правовими актами України. |
| 4 | Відхилення тендерних пропозицій | 4.1. Замовник відхиляє тендерну пропозицію із зазначенням аргументації в електронній системі закупівель у разі якщо:1) учасник процедури закупівлі:- зазначив у тендерній пропозиції недостовірну інформацію, що є суттєвою для визначення результатів відкритих торгів, яку замовником виявлено згідно з абзацом другим частини п’ятнадцятої статті 29 Закону;- не надав забезпечення тендерної пропозиції, якщо таке забезпечення вимагалося замовником, та/або забезпечення тендерної пропозиції не відповідає умовам, що визначені замовником у тендерній документації до такого забезпечення тендерної пропозиції;- 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 в частині чотирнадцятій статті 29 Закону;- визначив конфіденційною інформацію, що не може бути визначена як конфіденційна відповідно до вимог частини другої статті 28 Закону;- є юридичною особою – резидентом Російської Федерації/Республіки Білорусь державної форми власності, юридичною особою, створеною та/або зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь, та/або юридичною особою, кінцевим бенефіціарним власником (власником) якої є резидент (резиденти) Російської Федерації/Республіки Білорусь, або фізичною особою (фізичною особою – підприємцем) – резидентом Російської Федерації/Республіки Білорусь, або є суб’єктом господарювання, що здійснює продаж товарів, робіт, послуг походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь (за винятком товарів, робіт та послуг, 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”);2) тендерна пропозиція:- не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації;- викладена іншою мовою (мовами), ніж мова (мови), що передбачена тендерною документацією;- 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, установлених статтею 17 Закону, з урахуванням пункту 44 Особливостей;- не надав копію ліцензії або документа дозвільного характеру (у разі їх наявності) відповідно до частини другої статті 41 Закону;- 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 другим частини п’ятнадцятої статті 29 Закону.4.2. Замовник 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 із тим самим замовником, що призвело до застосування санкції у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків протягом трьох років з дати їх застосування, з наданням документального підтвердження застосування до такого учасника санкції (рішення суду або факт добровільної сплати штрафу, або відшкодування збитків).4.3. Інформація про відхилення тендерної пропозиції, у тому числі підстави такого відхилення (з посиланням на відповідні норми Закону 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 дня ухвалення рішення оприлюднюється в електронній системі закупівель та автоматично надсилається учаснику/переможцю процедури закупівлі, тендерна пропозиція якого відхилена, через електронну систему закупівель4.4.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.4.5. У разі відхилення тендерної пропозиції з підстави, визначеної підпунктом 3 пункту 41 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 Особливостей, та приймає рішення про намір укласти договір про закупівлю у порядку та на умовах, визначених статтею 33 Закону та пунктом 46 Особливостей.4.6. 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 статтею 33 Закону та Особливостями. |
| Результати торгів та укладання договору про закупівлю |
| 1 | Відміна замовником торгів чи визнання їх такими, що не відбулися | 1.1. 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.1.2. 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 особливостями;2) неподання жодної тендерної пропозиції для участі у відкритих торгах у строк, установлений замовником згідно з особливостями.1.3. У разі відміни відкритих торгів замовник протягом одного робочого дня з дати прийняття відповідного рішення зазначає в електронній системі закупівель підстави прийняття такого рішення. 1.4. Електронною системою закупівель автоматично протягом одного робочого дня з дати настання підстав для відміни відкритих торгів, визначених пунктом 48 Особливостей, оприлюднюється інформація про відміну відкритих торгів.1.5. Відкриті торги можуть бути відмінені частково (за лотом).1.6. Інформація про відміну відкритих торгів автоматично надсилається всім учасникам процедури закупівлі електронною системою закупівель в день її оприлюднення. |
| 2 | Строк укладання договору  | 2.1. 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.2.2. 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. 2.3. 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. |
| 3 | Проект договору про закупівлю  | 3.1. Проект договору про закупівлю з обов’язковим зазначенням порядку змін його умов наведений у Додатку 2 до тендерної документації.3.2. Переможець процедури закупівлі під час укладення договору про закупівлю повинен надати:1) відповідну інформацію про право підписання договору про закупівлю;2) копію ліцензії або документа дозвільного характеру (у разі їх наявності) на провадження певного виду господарської діяльності, якщо отримання дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законом.3.3. У разі якщо переможцем процедури закупівлі є об’єднання учасників, копія ліцензії або дозволу надається одним з учасників такого об’єднання учасників. |
| 4 | Істотні умови, що обов’язково включаються до договору про закупівлю | Договір про закупівлю за результатами проведеної закупівлі укладається відповідно до Цивільного і Господарського кодексів України з урахуванням положень статті 41 Закону, крім частин третьої – п’ятої, сьомої та восьмої статті 41 Закону, та Особливостей.Істотними умовами договору про закупівлю є предмет (найменування, кількість, якість), ціна та строк дії договору. Інші умови договору про закупівлю істотними не є та можуть змінюватися відповідно до норм Господарського та Цивільного кодексів.Умови договору про закупівлю не повинні відрізнятися від змісту тендерної пропозиції за результатами електронного аукціону переможця процедури закупівлі, крім випадків: - визначення грошового еквівалента зобов’язання в іноземній валюті; - перерахунку ціни за результатами електронного аукціону в бік зменшення ціни тендерної пропозиції учасника без зменшення обсягів закупівлі;- перерахунку ціни та обсягів товарів за результатами електронного аукціону в бік зменшення за умови необхідності приведення обсягів товарів до кратності упаковкиІстотні умови договору про закупівлю 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) покращення якості предмета закупівлі за умови, що таке покращення не призведе до збільшення суми, визначеної в договорі про закупівлю;3) продовження строку дії договору про закупівлю та строку виконання зобов’язань щодо передачі товару, виконання робіт, надання послуг у разі виникнення документально підтверджених об’єктивних обставин, що спричинили таке продовження, у тому числі обставин непереборної сили, затримки фінансування витрат замовника, за умови, що такі зміни не призведуть до збільшення суми, визначеної в договорі про закупівлю;4) погодження зміни ціни в договорі про закупівлю в бік зменшення (без зміни кількості (обсягу) та якості товарів, робіт і послуг);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 з зміною системи оподаткування пропорційно до зміни податкового навантаження внаслідок зміни системи оподаткування;6) 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;7) зміни умов у зв’язку із застосуванням положень частини шостої статті 41 Закону.Пропозицію щодо внесення змін до договору може зробити кожна із сторін договору.Пропозиція щодо внесення змін до договору має містити обґрунтування необхідності внесення таких змін до договору і виражати намір особи, яка її зробила, вважати себе зобов'язаною у разі її прийняття. Обмін інформацією щодо внесення змін до договору здійснюється у письмовій формі шляхом взаємного листування.Зміна договору допускається лише за згодою сторін, якщо інше не встановлено договором або законом. |
| 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 або укладення договору про закупівлю, замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника та 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 особливостей, і приймає рішення про намір укласти договір про закупівлю у порядку та на умовах, визначених статтею 33 Закону та пунктом 46 Особливостей. |
| 6 | Забезпечення виконання договору про закупівлю  | Не вимагається |

**Невід’ємною частиною цієї тендерної документації є:**

**1. Додаток 1 до тендерної документації (Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмету закупівлі – технічна специфікація)**

**2. Додаток 2 до тендерної документації (Проект договору. Порядок змін умов договору про закупівлю)**

**Додаток 1 до тендерної документації**

**(Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмету закупівлі – технічна специфікація)**

**ТЕХНІЧНА СПЕЦИФІКАЦІЯ ЩОДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ**

**Медико-технічні вимоги**

**Код згідно ДК 021:2015 "Єдиний закупівельний словник" - 33140000-3 - Медичні матеріали (Медичні матеріали - 78 найменувань)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | Найменування | Од.виміру | Кількість | Код НК 024:2019 |
|  | Ацетонтест | уп | 4 | 47002 Тест-смужки індикаторні |
|  | Бинт гіпсовий 15см×2,7м | шт | 2100 | 33056 - Матеріал для накладення гіпсової пов'язки |
|  | Бинт нестерильний 5м×10 см | шт | 1000 | 48126-Рулон марлевий не стерильний |
|  | Бинт нестерильний 7м×14 см | шт | 4800 | 48126-Рулон марлевий не стерильний |
|  | Бинт нестерильний 5м×14 см в’язаний | шт | 200 | 48126-Рулон марлевий не стерильний |
|  | Бинт стерильний 5м×10 см | шт | 1000 | 48127 Бинт марлевий, стерильний |
|  | Бинт стерильний 7м×14 см | шт | 1100 | 48127 Бинт марлевий, стерильний |
|  | Марля медична 10 м×90см з рентгеноконтрастною ниткою |  шт | 200 | 34655-Марля, неткана |
|  | Марля медична 1000м×90см  | рул | 2 | 34655-Марля, неткана |
|  | Пов’язка хірургічна поліуретанова стерильна 10см×15 см | шт | 100 | 46854- Стерильна пов'язка на рану, що не прилипає, абсорбент. |
|  | Джгут венозний | шт | 10 | 35844 - Джгут на верхню / нижню кінцівку, багаторазового використання |
|  | Голка для встановлення підключичного катетера КВ-3 | шт | 10 | 12747 - Внутрішньоартерійна голка |
|  | Голка спинномозкова G20 | шт | 120 | 35212-Голка спінальна, одноразового застосування |
|  | Голка спинномозкова G22 | шт | 40 | 35212-Голка спінальна, одноразового застосування |
|  | Ємність для забору біологічних рідин 60мл | шт | 8000 | 31400-Контейнер для збору проб сечі стерильний IVD |
|  | Ємність для забору біологічних рідин 90мл | шт | 800 | 31400-Контейнер для збору проб сечі стерильний IVD |
|  | Зонд шлунковий №15 | шт | 15 | 38561- Зонд назогастральний / орогастральний |
|  | Зонд шлунковий №18 | шт | 25 | 38561- Зонд назогастральний / орогастральний |
|  | Зонд шлунковий №21 | шт | 15 | 38561- Зонд назогастральний / орогастральний |
|  | Зонд шлунковий №30 | шт | 7 | 38561- Зонд назогастральний / орогастральний |
|  | Катетер аспіраційний №12 | шт | 100 | 34923- Катетер аспіраційної системи, загального призначення |
|  | Катетер аспіраційний №18 | шт | 100 | 34923- Катетер аспіраційної системи, загального призначення |
|  | Катетер аспіраційний №8 | шт | 30 | 34923- Катетер аспіраційної системи, загального призначення |
|  | Катетер венозно-підключичний КВ-3 | шт | 10 | 46864 - Підключичний катетер |
|  | Катетер Фолея №20 | шт | 50 | 34096-Внутрішній катетер уретральний, постійний для дренажна, антимікробний |
|  | Катетр Фолея №18 | шт | 70 | 34096-Внутрішній катетер уретральний, постійний для дренажна, антимікробний |
|  | Катетр Фолея №16 | шт | 70 | 34096-Внутрішній катетер уретральний, постійний для дренажна, антимікробний |
|  | Пелюшка гігієнічна 60см×90 см | шт | 1600 | 60709 -Пелюшка вбирає |
|  | Пелюшка одноразова 75см×90см | шт | 100 | 60709 -Пелюшка вбирає |
|  | Пластир медичний 2×500 см | шт | 2000 | 44990 - Лейкопластир для поверхневих ран |
|  | Пластир медичний 1см×4м на шовковій основі |  шт | 200 | 44990 - Лейкопластир для поверхневих ран |
|  | Поліамід №2 колюча голка | шт | 100 | 38000 - Нитка хірургічна поліамідна, мононитка |
|  | Поліамід №2 ріжуча голка | шт | 550 | 38000 - Нитка хірургічна поліамідна, мононитка |
|  | Поліамід №3 ріжуча голка | шт | 490 | 38000 - Нитка хірургічна поліамідна, мононитка |
|  | Презервативи для УЗД | шт | 1500 | 36281- Презервативи для УЗД |
|  | Пробірка вакуумна для збору крові 4мл, з К3 ЕДТА, 13х75мм, стерильна, з бузковою кришкою, IVD. | шт | 500 | 47588 - Пробірка вакуумна для відбору зразків крові IVD, з K3ЕДТА |
|  | Аплікатор на пластиковій паличці ПЛР | шт | 500 | 61164 - Набір для збору зразків з порожнини рота, транспортне середовище |
|  | Пробірка вакуумна для збору крові 3,6мл, з цитратом натрію 3,2%, 13x75 мм, стерильна, з блакитною кришкою | шт | 200 | 42585 - Пробірка вакуумна для взяття зразків крові, з цитратом натрію, IVD |
|  | Індикаторні смужки 180/60хвил | уп | 10 | 35362 - Індикатор хімічний / фізичний для контролю стерилізації |
|  | Індикаторні смужки 132/20хвил | уп | 4 | 35362 - Індикатор хімічний / фізичний для контролю стерилізації |
|  | Рукавички медичні нітрилові оглядові н/ст М, L | пар | 30800 | 56286 - Рукавички оглядові/процедурні нітрилові, необпудровані, нестерильні |
|  | Рукавички медичні латексні оглядові н/ст M, L | пар | 20000 | 47179 - Припудрені, оглядові / процедурні рукавички з латексу гевеї, нестерильні |
|  | Рукавички стерильні хірургічні № 7,5 | пар | 3000 | 40548-Хірургічна рукавичка, латексна |
|  | Рукавички стерильні хірургічні № 8 | пар | 1500 | 40548-Хірургічна рукавичка, латексна |
|  | Рукавички стерильні хірургічні №8 хірургічні «подвійні» | пар | 200 | 47180 - Непудрованіхірургічні рукавички без латексу, стерильні |
|  | Скальпель №11 | шт | 1600 | 47569 - Скальпель, разового застосування |
|  | Скальпель №15 | шт | 350 | 47569 - Скальпель, разового застосування |
|  | Скальпель №21 | шт | 130 | 47569 - Скальпель, разового застосування |
|  | Скарифікатори №200 | упак | 400 | 13472 - Скарифікатор |
|  | Спиртові серветки 60×32мм №100 | шт | 10000 | 47237 - Серветка для очищення шкіри |
|  | Тест-смужки до глюкометра «IME-DС» №50 | упак | 6 | 30221 - Реагент швидкого тестування на глюкозу |
|  | Електроди до холтера №30 | шт | 100 | 11460 - Електрод для електроретинографа |
|  | Маски одноразові | шт | 14000 | 35177 - Маска хірургічна, одноразового застосування |
|  | Шапка одноразова | шт | 5000 | 32297 - Шапочка хірургічна, одноразового використання, нестерильна |
|  | Шпатель отоларингологічний, дерев’яний  | шт | 4550 | 42461- Депресор язика, оглядовий |
|  | Система ПК | шт | 23430 | 43324 - Система для переливання рідин загального призначення |
|  | Канюля інфузійна G18, поліуританова | шт | 100 | 34920-Катетер для периферійного судинного вливання |
|  | Канюля інфузійна G20, поліуританова | шт | 2800 | 34920-Катетер для периферійного судинного вливання |
|  | Канюля інфузійна G22, поліуританова | шт | 6700 | 34920-Катетер для периферійного судинного вливання |
|  | Канюля інфузійна G24, поліуританова | шт | 1180 | 34920-Катетер для периферійного судинного вливання |
|  | Канюля інфузійна G26 | шт | 150 | 34920-Катетер для периферійного судинного вливання |
|  | Шприц ін’єкційний двокомпонентний з голкою 2мл | шт | 23700 | 47017-Шприц загального призначення, разового застосування |
|  | Шприц ін’єкційний двокомпонентний з голкою 5мл | шт | 54800 | 47017-Шприц загального призначення, разового застосування |
|  | Шприц ін’єкційний трикомпонентний з голкою 10мл | шт | 15400 | 47017-Шприц загального призначення, разового застосування |
|  | Шприц ін,єкційний трикомпонентний з голкою 20мл | шт | 15300 | 47017-Шприц загального призначення, разового застосування |
|  | Шприц інсуліновий 1 мл | шт | 380 | 35389- Інсуліновий шприц |
|  | Джгут Есмарха | шт | 20 | 35844 - Джгут на верхню / нижню кінцівку, багаторазового використання |
|  | ЕКГ стрічка 110×20 | шт | 200 | 16754 - Папір для реєстрації електрокардіограм |
|  | ЕКГ стрічка 80×23 | шт | 350 | 16754 - Папір для реєстрації електрокардіограм |
|  | КТГ плівка 112×100×150 | шт | 12 | 16754 - Папір для реєстрації електрокардіограм |

ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ:

\* Товар повинен мати реєстраційне посвідчення та/або сертифікат аналізу та/або сертифікат якості, висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи (за наявності), сертифікат відповідності та/або декларація про відповідність, встановлені технічними регламентами відповідно до чинного законодавством – надати відповідний гарантійний лист.

\* Необхідно надати підтвердження у довільній формі, що запропонований товар на дату постачання на склад Замовника має залишок терміну зберігання продукції не менш 80% загального терміну зберігання.

\* Технічна пропозиція Учасника повинна обов’язково містити відомості про виробника, країну походження товару та перелік документів, які засвідчують якість продукції та будуть надані при постачанні.

\* Товар повинен відповідати діючим державним стандартам України, технічним умовам та чинному законодавству щодо показників якості даного виду товару.

\* Товар повинен бути упакований Учасником відповідно до вимог нормативних документів таким чином, щоб виключити пошкодження чи знищення Товару; товар має бути в упаковці підприємства-виробника, яка не повинна бути деформована або пошкодженою.

\* Маркування на упаковці повинно відповідати вимогам нормативних документів, в тому числі повинно бути зазначено: назва товару, форма випуску, дата випуску, термін придатності, виробник тощо.

\* Учасник визначає ціни на товари, які він пропонує поставити з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, витрат на транспортування, страхування, навантаження, розвантаження, тощо.

\* Оригінал гарантійного листа від виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом даної закупівлі та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією документацією. Гарантійний лист повинен включати номер оголошення про проведення спрощеної процедури закупівлі, оприлюдненого на веб-порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі та назву Замовника.

\* З метою запобігання закупівлі фальсифікованої продукції, яка може нанести шкоду здоров’ю пацієнтів та персоналу, забезпечення безпечної роботи персоналу та дотримання законодавства щодо охорони праці учасник повинен надати оригінал гарантійного листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора виробника, яким підтверджується можливість поставки товару **(кількість якого дорівнює або перевищує сто одиниць),** що є предметом закупівлі саме цих торгів та пропонується учасником, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені тендерною документацією.

**Всі посилання на марку товару чи виробника читати в редакції «або еквівалент»**

*В разі, якщо учасник пропонує еквівалент товару (анолог) – він повинен надати порівняльну таблицю з описом (технічними характеристиками) товару, який пропонується Учасником.*

**Постачання товару здійснюється за заявками Замовника.**

Учасник повинен надати у складі тендерної пропозиції відповідний лист-згоду щодо виконання даного технічного завдання, гарантійні листи, які вимагаються цим додатком та інші документи, які вважає за потрібне надати, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції даному додатку.

*Учасник, подаючи свою пропозицію, тим самим погоджується, що його тендерна пропозиція може бути відхилена в разі, якщо ним була надана недостовірна інформація щодо відповідності запропонованого ним товару технічним вимогам Замовника або товар, який представляється ним на торги, не відповідає технічним вимогам. Замовник для перевірки відповідності запропонованого Учасником товару може використовувати інформацію, розміщену в мережі* ***Internet,*** *в тому числі в електронній системі закупівель, офіційний сайт Виробника, тощо.*

|  |
| --- |
| **Медико-технічні вимоги**  |
| Найменування | Медико-технічні вимоги |
| Ацетонтест | Діапазон концентрацій: 0-15 ммоль/л. Упаковка: пластиковий флакон: 25 тест-смуг. Час визначення: 3 хвилини. Зберігати в щільно закритій упаковці при температурі від 1° до 25° С і відносній вологості повітря до 80% у темному місці. Термін зберігання після відкриття упаковки: 30 днів. |
| Бинт гіпсовий 15см×2,7м | Бинт гіпсовий, ширина – 15см ±0,3 см, довжина – 2,7м±0,1 м. Вироби використовуються для створення гіпсо-марлевих фіксуючих пов’язок, бандажів, накладання зовнішніх шин при переломах та травмах м’яких тканей, іммобілізації при лікуванні хвороб суглобів. Вироби застосовуються для одноразового використання. Час затвердіння, хв.: Початок, н/м – 2; Кінець, н/б – 8. |
| Бинт нестерильний 5м×10 см | Склад виробу: бавовна; довжина, м: 5-0,2; ширина, см: 10-0,5; поверхнева щільність, н/м, г/м2: 23; розривне навантаження, н/м, Н: 50; капілярність, н/м, см:7,0; нестерильні. Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою. Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта довжиною не більше 0,5 м. Бинти повинні бути без забруднень, без плям та дір. Бинти повинні бути складені рулончиком. Індивідуаньне пакування. Для одноразового використання. |
| Бинт нестерильний 7м×14 см | Склад виробу: бавовна; довжина, м: 7-0,3; ширина, см: 14-0,5; поверхнева щільність, н/м, г/м2: 23; розривне навантаження, н/м, Н: 50; капілярність, н/м, см:7,0; нестерильні. Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою. Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта довжиною не більше 0,5 м. Бинти повинні бути без забруднень, без плям та дір. Бинти повинні бути складені рулончиком. Індивідуаньне пакування. Для одноразового використання. |
| Бинт нестерильний 5м×14 см в’язаний | Бинти виготовлені з бавовняної вибіленої пряжі методом в’язання з подвійною ниткою, яка переплітає бинт по ширині і довжині, відсутні шви і обрізана кромка, з краями, що не обсипаються, не торочаться і запобігають відокремленню повздовжніх і поперечних ниток. Розміри: довжина 5±0,2м, ширина 14±0,1см. Поверхнева густина не менше 44-5 г/м² , капілярність не менше 6 см/год, рівномірна цілісна стрічка циліндричної форми, товщина скатки - не більше 40 мм, матеріал виготовлення – 100% бавовна, білизна бинту не менше 80%. |
| Бинт стерильний 5м×10 см | Склад виробу: бавовна; довжина, м: 5-0,2; ширина, см: 10-0,5; поверхнева щільність, н/м, г/м2: 23; розривне навантаження, н/м, Н: 40; капілярність, н/м, см:6,0; стерильні. Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою. Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта довжиною не більше 0,5 м. Бинти повинні бути без забруднень, без плям та дір. Бинти повинні бути складені рулончиком. Індивідуаньне пакування. Для одноразового використання. |
| Бинт стерильний 7м×14 см | Склад виробу: бавовна; довжина, м: 7-0,3; ширина, см: 14-0,5; поверхнева щільність, н/м, г/м2: 23; розривне навантаження, н/м, Н: 40; капілярність, н/м, см:6,0; стерильні. Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою. Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта довжиною не більше 0,5 м. Бинти повинні бути без забруднень, без плям та дір. Бинти повинні бути складені рулончиком. Індивідуаньне пакування. Для одноразового використання. |
| Марля медична 10 м×90см з рентгеноконтрастною ниткою | Відріз марлевий медичний нестерильний з рентгеноконтрастною ниткою, довжина – 1000см-1%, плюсове відхилення не обмежується , ширина – 90см-2%, плюсове відхилення не обмежується. Склад виробу: бавовна, РК нитка (поліпропілен просочений солями барія BaSO4). Відрізи мають бути без забруднень, без плям, дірок та інших дефектів. Одна рентгеноконтрастна нитка включена в структуру марлевого відрізу на відстані 30-35 см від повздовжнього краю виробу. |
| Марля медична 1000м×90см | Марля медична вибілена в рулоні (тканина полотняного переплетення) 1000 м×90 см Тип марлі згідно з ДСТУ EN 14079:2009 – 20. Термін зберігання 6 років. Марля медична відповідає повинна відповідати вимогам ДСТУ EN 14079:2009 Неактивні медичні засоби. Марля медична бавовняна та бавовняно-віскозна. Вимоги та методи випробування (EN 14079:2003, IDT). Склад – 100% бавовна. Довжина, м – 1000±1. Ширина, см – 90±0,5. Кількість ниток (основа/уток) – 120±6, 80±5. Поверхнева щільність, г/м² – 2 ≥27. |
| Пов’язка хірургічна поліуретанова стерильна 10см×15 см | Основа — поліуретан, повинен мати бар′єрні характеристики та забезпечувати надійний захист, гіпоалергенні, прозорі, водонепроникні. Стерилізація хірургічних пов’язок здійснюється оксидом етилену. Повинні надійно фіксуватися, безболісно видалятися та, не залишати слідів на шкірі. Склад : Поліетиленовий терефталат (РЕТ). Вага - 54 г/м². Матеріал основи – Поліуретан. Вага 30 г/м² . Подовження при розриві (%) ＞350. Сила на розрив в МПа ＞15. Матеріал покриття : Тип – акриловий клей. Кількість пасти – Не менше ніж 25 г/м². Поглинаюча подушечка: Неклейкий шар – Поліетилен. Поглинаючий шар– Терилен, віскоза. Вага 160 г/м² ±7. Рівень поглинання: Вага подушечки має збільшитись у 6 разів. Підкладний папір (пергамін) – Не менше ніж 45 г/м². Інтенсивність відриву – Не менше 1.0 Н/см. Виріб повинен бути стерильним. Залишки епоксидного етану не повинні перевищувати 10 мкг/г. |
| Джгут венозний | Джгут для стискання венозних судин. Виготовлений з м’якої, пружної прогумованої стрічки; довжина стрічки – 450 мм; ширина стрічки – 25 мм; застібка на кінцях стрічки виготовлена з пластмаси; багаторазового застосування; термін придатності 5 років. |
| Голка для встановлення підключичного катетера КВ-3 | Голка для встановлення підключичного катетера КВ-3 G15, діаметр - 2,0×1,5 мм, довжина 120 мм, виготовлена з високоякісної медичної сталі, внутрішній діаметр голки адаптований під провідник, за допомогою якого в підключену вену вводиться катетер. Стерильно, запаковано індивідуально. |
| Голка спинномозкова G20 | Голка спинальна G20 для пункції спінального простору з метою діагностики, лікування та спінальної (субарахноїдальної) анестезії. Кольорове кодування – жовтий. діаметр, мм - 0,9; довжина, мм – 88; тип вістря Quinсke (квінке); стерильні Індивідуальна упаковка. |
| Голка спинномозкова G22 | Голка спинальна G22 для пункції спінального простору з метою діагностики, лікування та спінальної (субарахноїдальної) анестезії. Кольорове кодування – сірий; діаметр, мм - 0,7; довжина, мм – 88; тип вістря Quinсke (квінке); стерильні Індивідуальна упаковка. |
| Ємність для забору біологічних рідин 60мл | Ємкість для біологічних рідин, 60 мл, стерильнаЄмкість з кришкою призначена для збору та зберігання зразків біологічних рідин. Кришка повинна загвинчуватися та забезпечувати герметичність вмісту. Матеріал: ємкість – полімерний матеріал, кришка – поліетилен низького тиску. Об’єм – 60 мл. На ємкості повинно бути градуювання до 60 мл та паперова етикетка для записів. Розмір ємкості: діаметр – 45 мм, висота – 70 мм. Колір кришки: зелений. Ємкість повинна бути стерильною, в індивідуальній упаковці. |
| Ємність для забору біологічних рідин 90мл | Ємкість для сечі, 90 мл, стерильнаЄмкість з кришкою призначена для збору та зберігання зразків сечі. Кришка повинна загвинчуватися та забезпечувати герметичність вмісту. Матеріал: ємкість – полімерний матеріал, кришка – поліетилен низького тиску. Об’єм – 90 мл. Розміри: діаметр дна – 47 мм, діаметр горловини – 52 мм, діаметр кришки 57 мм, висота із кришкою – 65 мм, висота без кришки – 63 мм. Колір кришки: зелений. На ємкості повинно бути градуювання від 15 мл до 90 мл. Ємкість повинна бути стерильною, в індивідуальній упаковці. |
| Зонд шлунковий №15 | Зонд шлунковий №15 має бути стерильним, для одноразового використання довжиною 1200мм, призначений для промивання шлунку, для взяття зразків шлункового вмісту, відсмоктування вмісту верхніх відділів шлунково-кишечного тракту. Зонд повинен мати еластичну полімерну трубку, закритий, атравматичний, сферичної форми кінчик, чотири бокових дренуючих отвори, рентгеноконтрастну смужку по всій довжині, мітки для візуального контролю глибини введення. Запаковано індивідуально. |
| Зонд шлунковий №18 | Зонд шлунковий №18 має бути стерильним, для одноразового використання довжиною 1200мм, призначений для промивання шлунку, для взяття зразків шлункового вмісту, відсмоктування вмісту верхніх відділів шлунково-кишечного тракту. Зонд повинен мати еластичну полімерну трубку, закритий, атравматичний, сферичної форми кінчик, чотири бокових дренуючих отвори, рентгеноконтрастну смужку по всій довжині, мітки для візуального контролю глибини введення. Запаковано індивідуально. |
| Зонд шлунковий №21 | Зонд шлунковий №21 має бути стерильним, для одноразового використання довжиною 1200мм, призначений для промивання шлунку, для взяття зразків шлункового вмісту, відсмоктування вмісту верхніх відділів шлунково-кишечного тракту. Зонд повинен мати еластичну полімерну трубку, закритий, атравматичний, сферичної форми кінчик, чотири бокових дренуючих отвори, рентгеноконтрастну смужку по всій довжині, мітки для візуального контролю глибини введення. Запаковано індивідуально. |
| Зонд шлунковий №30 | Зонд шлунковий №30 має бути стерильним, для одноразового використання довжиною 1200мм, призначений для промивання шлунку, для взяття зразків шлункового вмісту, відсмоктування вмісту верхніх відділів шлунково-кишечного тракту. Зонд повинен мати еластичну полімерну трубку, закритий, атравматичний, сферичної форми кінчик, чотири бокових дренуючих отвори, рентгеноконтрастну смужку по всій довжині, мітки для візуального контролю глибини введення. Запаковано індивідуально. |
| Катетер аспіраційний №12 | Катетер аспіраційний з вакуумним контролем – використовується в реаніматології й анастезіо-логії для відсмоктування секрету з бронхів, трахеї й ротової порожнини, санації просвітів ендотрахеальних і трахеостомічних трубок. Виготовлено з прозорого термопластичного нетоксичного полівінілхлориду. Має адаптер зі скошеним отвором для регулювання внутріш-нього тиску на проксимальному кінці. Відкритий, заокруглений дистальний кінець та 2 бокових дренажних отвори на дистальному кінці. Конектор типу «Kap cone» («Кап кон»). Розмір, СН – 12; Внут. d, мм – 2,8; Зовн. d, мм – 4,0; Довжина, мм – 450±2; Розмірний ряд по кольору конектора – Білий. |
| Катетер аспіраційний №18 | Катетер аспіраційний з вакуумним контролем – використовується в реаніматології й анастезіо-логії для відсмоктування секрету з бронхів, трахеї й ротової порожнини, санації просвітів ендотрахеальних і трахеостомічних трубок. Виготовлено з прозорого термопластичного нетоксичного полівінілхлориду. Має адаптер зі скошеним отвором для регулювання внутріш-нього тиску на проксимальному кінці. Відкритий, заокруглений дистальний кінець та 2 бокових дренажних отвори на дистальному кінці. Конектор типу «Kap cone» («Кап кон»). Розмір, СН – 18; Внут. d, мм – 4,5; Зовн. d, мм – 6,0; Довжина, мм – 450±2; Розмірний ряд по кольору конектора – Червоний. |
| Катетер аспіраційний №8 | Катетер аспіраційний з вакуумним контролем – використовується в реаніматології й анастезіо-логії для відсмоктування секрету з бронхів, трахеї й ротової порожнини, санації просвітів ендотрахеальних і трахеостомічних трубок. Виготовлено з прозорого термопластичного нетоксичного полівінілхлориду. Має адаптер зі скошеним отвором для регулювання внутріш-нього тиску на проксимальному кінці. Відкритий, заокруглений дистальний кінець та 2 бокових дренажних отвори на дистальному кінці. Конектор типу «Kap cone» («Кап кон»). Розмір, СН – 8; Внут. d, мм – 1,7; Зовн. d, мм – 2,7; Довжина, мм – 450±2; Розмірний ряд по кольору конектора – Синій.  |
| Катетер венозно-підключичний КВ-3 | Виготовлений з медичного поліетилену. Катетер являє собою поліетиленову трубку, західний кінець який закруглений і атравматичний. У трубку вставлена ​​ліска-провідник. На проксимальному кінці є розтруб під шприц типу «Луєр». Під розтруб в комплекті є дві пробки. Випускається стерильним в індивідуальній упаковці. Діаметр катетера 0,6 мм. Довжина виробу 15-20 см. Стерильний, для одноразового застосування. Виготовлений з нетоксичного поліетилену. Запаковано індивідуально. |
| Катетер Фолея № 20 | Катетер Фолея стерильний двоходовий № 20, колір –жовтий – має бути однаковим, катетер напівпрозорий; поверхня має бути гладенькою, без гострих країв; кінчик має бути еліптичної форми, без ознак шестигранної форми або гострих країв; стовщення на кінці уретрального катетеру не може бути різким, різниця товщини не має бути більшою ніж 1:1.5; шийка не повинна бути м’якою; балон для рідини на повинен мати патьоки або чужорідні включення та ознаки конденсації рідини на стінках; стінки катетеру повинні бути однорідними, не мати отворів; просвіт уретрального катетеру не повинен мати клапанів. Виготовлений з латексу, з силіконовим покриттям, об’єм балону 30 мл. Тиск: ≥ 180 МПа Еластичність: ≥ 800% Постійна деформація: ≥ 30% Коефіцієнт старіння (70°С х72 години): ≥0.75. Простерилізовано оксидом етилену. |
| Катетр Фолея № 18 | Катетер Фолея стерильний двоходовий № 18, колір –червоний – має бути однаковим, катетер напівпрозорий; поверхня має бути гладенькою, без гострих країв; кінчик має бути еліптичної форми, без ознак шестигранної форми або гострих країв; стовщення на кінці уретрального катетеру не може бути різким, різниця товщини не має бути більшою ніж 1:1.5; шийка не повинна бути м’якою; балон для рідини на повинен мати патьоки або чужорідні включення та ознаки конденсації рідини на стінках; стінки катетеру повинні бути однорідними, не мати отворів; просвіт уретрального катетеру не повинен мати клапанів. Виготовлений з латексу, з силіконовим покриттям, об’єм балону 30 мл. Тиск: ≥ 180 МПа Еластичність: ≥ 800% Постійна деформація: ≥ 30% Коефіцієнт старіння (70°С х72 години): ≥0.75. Простерилізовано оксидом етилену. |
| Катетр Фолея № 16 | Катетер Фолея стерильний двоходовий №16, колір –помаранчевий – має бути однаковим, катетер напівпрозорий; поверхня має бути гладенькою, без гострих країв; кінчик має бути еліптичної форми, без ознак шестигранної форми або гострих країв; стовщення на кінці уретрального катетеру не може бути різким, різниця товщини не має бути більшою ніж 1:1.5; шийка не повинна бути м’якою; балон для рідини на повинен мати патьоки або чужорідні включення та ознаки конденсації рідини на стінках; стінки катетеру повинні бути однорідними, не мати отворів; просвіт уретрального катетеру не повинен мати клапанів. Виготовлений з латексу, з силіконовим покриттям, об’єм балону 30 мл. Тиск: ≥ 180 МПа Еластичність: ≥ 800% Постійна деформація: ≥ 30% Коефіцієнт старіння (70°С х72 години): ≥0.75. Простерилізовано оксидом етилену. |
| Пелюшка гігієнічна 60см×90 см | Пелюшки гігієнічні поглинаючі 90×60см. Зовнішній вигляд: чиста, гладенька поверхня, без забруднень, охайні та чисті; відсутність запаху; колір рівномірний без явної пігментації. Поглинаюча здатність: 840 мл; вага суперабсорбенту 4,67 г. Кількість шарів – 6: 1-й шар нетканий матеріал; 2-й, 5-й шар паперовий матеріал; 3-й шар целюлозна вата ; 4-й шар суперабсорбент; 6-й шар поліетиленова мембрана.Індивідуально запаковані. |
| Пелюшка одноразова 75см×90см | Пелюшки гігієнічні поглинаючі з ручками 75×90см. Зовнішній вигляд: чиста, гладенька поверхня, без забруднень, охайні та чисті; відсутність запаху; колір рівномірний без явної пігментації.Поглинаюча здатність: 2130 мл; вага суперабсорбенту 20 г. Кількість шарів – 6: 1-й шар нетканий матеріал; 2-й, 5-й шар паперовий матеріал; 3-й шар целюлозна вата; 4-й шар суперабсорбент; 6-й шар поліетиленова мембрана. Індивідуально запаковані. |
| Пластир медичний 2×500 см, класичний | Пластир для фіксації пов'язок, для захисту невеликих ран, фіксації різних трубок, проводів, катетерів. Пластир закриває і захищає рану від попадання бруду, бактерій, не допускає повторного механічного пошкодження, стягує краї ран. Пластир медичний , склад: бавовна та синтетичний каучуковий клей Розмір: 2×500 см, колір – білий.  |
| Пластир медичний 1см×4м на шовковій основі | Пластир медичний на шовковій основі 1см×4м1. Пластир повинен мати шовкову основу.2. Підкладка 80 г/м2±3 г/м² , клейка речовина – прозора, термостійка.3. Повинен мати вміст клейкої маси 45±5 г/м². 4. Інтенсивність відриву пластиру повинна бути не менше 1,0 Н/см. 5. В’язкість менше ніж 2,5 мм.6. Без в’язкого залишку після висихання протягом 30 хв.7. Розмір 1 см×4 м |
| Поліамід №2 колюча голка | Нитки хірургічні, монофіламентні, синього кольору, що не розсмоктуються, Нейлон USP (EP): 2/0(М3), довжина нитки 0,75м, з однією колючою голкою 30мм 1/2 (кола). Стерильні, упаковані в подвійну упаковку. |
| Поліамід №2 ріжуча голка | Нитки хірургічні, монофіламентні, синього кольору, що не розсмоктуються, Нейлон USP (EP): 2/0(М3), довжина нитки 0,75м, з однією ріжучою голкою 32мм 1/2 (кола). Стерильні, упаковані в подвійну упаковку. |
| Поліамід №3 ріжуча голка | Нитки хірургічні, монофіламентні, синього кольору, що не розсмоктуються, Нейлон USP (EP): 3/0(М2), довжина нитки 0,75м, з однією ріжучою голкою 25мм 1/2 (кола). Стерильні, упаковані в подвійну упаковку. |
| Презервативи для УЗД | Презервативи латексні для ультразвукового дослідження №100. Довжина, (мм) ≥ 210; Ширина (мм) Номінальна ширина 42 мм 42±2; Товщина (мм) 0.080 - 0.085; Тиск розриву (кПа) ≥ 1,00; Об'єм розриву (літри) ≥ 18,0. Індивідуальне пакування. |
| Пробірка вакуумна для збору крові 4мл, з К3 ЕДТА, 13×75мм, стерильна, з бузковою кришкою, IVD. | Пробірка вакуумна для збору крові 4мл, з К3 ЕДТА, 13×75мм, стерильна використовуються для забору, транспортування та обробки крові для подальшого аналізу сироватки, плазми та крові в цілому в клінічній лабораторії. Матеріал кришки – пробка з бутилкаучуку та зовнішній ковпачок з поліетилену бузкового кольору. Етикетка – паперова; стерильно (гамма випромінювання). Призначення для in vitro діагностики. Фізіологічно нешкідливі. Лише для одноразового використання. Ділення – мітка рівня наповнення крові. Пакування 100 шт в одноразовому штативі. |
| Аплікатор на пластиковій паличці ПЛР | Аплікатор в пробірці призначений для взяття, зберігання і транспортування зразків біологічного матеріалу в медичні установи для проведення лабораторних досліджень. Аплікатор складається з трьох основних елементів: • вісь аплікатора, при виготовленні якої використовується пластик; • тампон, який виготовляють з віскози; • пробірка, виготовлена з пластику. |
| Пробірка вакуумна для збору крові 3,6мл, з цитратом натрію 3,2%, 13×75 мм, стерильна, з блакитною кришкою | Пробірка вакуумна для збору крові 3,6мл, з цитратом натрію 3,2%, 13×75 мм використовуються для забору, транспортування та обробки крові для подальшого аналізу сироватки, плазми та крові в цілому в клінічній лабораторії. Пробка з бутилкаучуку та зовнішній ковпачок з поліетилену блакитного кольору. Пробірки для проведення аналізу згортання крові наповнені буферним розчином тринатрію цитрату. Концентрація цитрату становить 0,109 моль/л (3,2%). Етикетка – паперова; стерильно (гамма випромінювання). Призначення для in vitro діагностики. Фізіологічно нешкідливі. Лише для одноразового використання. Ділення – мітка рівня наповнення крові. Пакування 100 шт в одноразовому штативі.  |
| Індикаторні смужки 180/60хвил | Індикатор для стерилізації гарячим повітрям: паперово-картонна смужка, з нанесеною індикаторною композицією і кольоровим еталоном. Маса полоси: 0.3 м Розміри полоси: 35.0 x 10.0 x 1.0 мм. Температура зберігання: від +8 до + 25 ° C. Упаковка 1000 індикаторних смужок. |
| Індикаторні смужки 132/20хвил | Індикатор для парової стерилізації: паперово-картонна смужка, з нанесеною індикаторною композицією і кольоровим еталоном. Маса полоси: 0.3 м Розміри полоси: 35.0 x 10.0 x 1.0 мм. Температура зберігання: від +8 до + 25 ° C. Упаковка 1000 індикаторних смужок. |
| Рукавички медичні нітрилові оглядові н/ст М, L | Рукавички нітрилові без пудри нестерильні М. Оглядові нітрилові медичні рукавички. Рукавички виготовлені з бутадієн-нітрилового каучуку (NBR), Рукавички мають текстуровану структуру пальців, мають валик на манжеті; нестерильні; неприпудрені. Обробка манжети: рівномірно зігнутий край; Рукавички не містить протеїнів натурального латексу та пудри; рукавички всередині мають спеціальне покриття-плівку, що збагачена рідким шовком. «3 в 1»: надійний захист, комфорт і догляд за шкірою рук; відповідає вимогам AQL 1.0; виріб повинен бути протестований відповідно до ISO 374-1, протестований на стійкість до проникнення відповідно до EN 347-2, протестовано на стійкість до проникнення через хвороботворні мікроби відповідно до to ASTM F1671. Ширина долоні: середнє значення, розмір М 95-99 мм, розмір L 106-109 мм. Довжина, середнє значення, 248ммТовщина:- в області зап’ястя(середнє значення), мм – 0.05- в області долоні (середнє значення), мм – 0.06- в області пальців (середнє значення), мм – 0.09 Запаковано по 50 пар(100 шт). |
| Рукавички медичні латексні оглядові н/ст M, L | Рукавички латексні оглядові розмір М повинні мати такі характеристики:-довжина 240 мм(±5);-ширина 107 мм (±10);-товщина долоні не менше 0,08 мм;- товщина в області пальців не менше 0,08 мм.Рукавички латексні оглядові розмір L повинні мати такі характеристики:-довжина 240 мм(±5);-ширина 95 мм (±10);-товщина долоні не менше 0,08 мм;- товщина в області пальців не менше 0,08 мм.Рукавички повинні бути нестерильні, неприпудрені, не токсичні, матеріал-натуральний латекс. Повинні бути запаковані по 100 шт (50 пар) упаковка. Повинні відповідати міжнародним стандартам EN455. |
| Рукавички стерильні хірургічні № 7,5 | Рукавички виготовлені з натурального латекса; припудрені; довжина рукавичок – не менше 270 мм; товщина в зоні пальців і долоні – не менше 0,10 мм; ширина в зоні долонії – не менше 95±5мм; текстурована поверхня долоні та пальців; валик на манжеті для більш зручного одягання; великий палець під кутом; анатомічна форма: ліва та права; термін придатності 3 роки з дати виготовлення, вказаної на упаковці; стерильні, апірогенні, нетоксичні; пакування попарно в стерильну індивідуальну упаковку; для одноразового застосування. |
| Рукавички стерильні хірургічні № 8,0 | Рукавички виготовлені з натурального латекса; припудрені; довжина рукавичок – не менше 270 мм; товщина в зоні пальців і долоні – не менше 0,10 мм; ширина в зоні долонії – не менше 102±6мм; текстурована поверхня долоні та пальців; валик на манжеті для більш зручного одягання; великий палець під кутом; анатомічна форма: ліва та права; термін придатності 3 роки з дати виготовлення, вказаної на упаковці; стерильні, апірогенні, нетоксичні; пакування попарно в стерильну індивідуальну упаковку; для одноразового застосування. |
| Рукавички стерильні хірургічні №8 хірургічні «подвійні» | Для високого ступеню захисту рук медичного персоналу від інфекцій під час хірургічних втручань. Дві пари рукавичок різного матеріалу та забарвлення. Перша пара, що одягається на руку виготовлена з з гіпоалергенного нітрилу:* Без пудри, вкрита полімерами, вдягається на мокру руку;
* Текстурована;
* Зеленого кольору;
* Довжина рукавичок не менше 285 мм;
* Товщина рукавичок в зоні пальців, долоні та манжети не менше 0,13 мм;
* Анатомічна форма - ліва та права.

Друга пара, що одягається поверх першої пари рукавичок виготовлена з латексу:* Текстурована;
* Довжина рукавичок від 285 мм;
* Товщина в зоні пальців в, долоні та манжети не менше 0,13 мм;
* Анатомічна форма ліва та права.
* Валик на манжеті;
* Великий палець під кутом.

Розмір: 8. Стерильні, апірогенні, нетоксичні. Для одноразового застосування. Пакування по 2 пари в стерильну індивідуальну упаковку. |
| Скальпель №11 | Стерильний скальпель одноразового використання, використовуються при проведенні хірургічних втручань для розсічення м'яких тканин та судин. Розмір 11, матеріал –карбонова сталь, стерильні, метод стерилізації – радіація. Розташування ріжучої кромки леза по центру паралельно осі інструменту; леза з ручкою мають індивідуальну упаковку з фольги. Виріб повністю готовий до роботи і додаткової підготовки перед використанням не потребує. |
| Скальпель №15 | Стерильний скальпель одноразового використання, використовуються при проведенні хірургічних втручань для розсічення м'яких тканин та судин. Розмір 15, матеріал –карбонова сталь, стерильні, метод стерилізації – радіація. Розташування ріжучої кромки леза по центру паралельно осі інструменту; леза з ручкою мають індивідуальну упаковку з фольги. Виріб повністю готовий до роботи і додаткової підготовки перед використанням не потребує. |
| Скальпель №21 | Стерильний скальпель одноразового використання, використовуються при проведенні хірургічних втручань для розсічення м'яких тканин та судин. Розмір 21, матеріал –карбонова сталь, стерильні, метод стерилізації – радіація. Розташування ріжучої кромки леза по центру паралельно осі інструменту; леза з ручкою мають індивідуальну упаковку з фольги. Виріб повністю готовий до роботи і додаткової підготовки перед використанням не потребує. |
| Скарифікатори №200 | Ланцет використовується для забору капілярної крові та подальшого аналізу в лабораторії. Скарифікатор з розмірами - 40×5,3×0,2 мм, матеріал - нержавіюча сталь, поверхня - гладка, без плям, без зачіпок. Упакований індивідуально. Метод стерилізації: радіація. |
| Спиртові серветки 60×32мм №100 | Спиртові серветки 30×62мм Серветки медичні спиртові просочені 70% ізопропіловим спиртовим розчином. Матеріал серветки – пористий адсорбуючий нетканий матеріал. Розміри серветки мають бути 30×62мм. Матеріал упаковки – поліетилен, алюмінієва фольга,папір. Серветки повинні бути призначені для зовнішнього застосування як антисептичний і дезінфікуючий засіб для обробки неушкодженої шкіри, а також для обробки виробів медичного призначення, деталей медичної техніки, робочих поверхонь. Запаковані по 100 шт в упаковці. |
| Тест-смужки до глюкометра «IME-DС» №50 | Призначені тест-смужки тільки для використання в глюкометра IME-DC; результати вимірювань знаходяться в межах від 1,1 до 33,3 ммоль/л; точність результатів аналізу дорівнює 96%; тубус на 50 тест-смужок; розмір полоси: 35×5,6 мм; обсяг зразка крові: 2 мкл; склад реактивів тест-смужки: 36,6% - глюкозооксидаза; 41,0% - ферроціанід калію; 23,4% - нереакційноздатні інгредієнти; упаковка: 50 шт. |
| Електроди до холтера №30 | Одноразові електроди для довготривалого нагляду з можливістю установки діагнозу. Основою їх є вспіненний поліетилен, клей використовується дуже міцний для запобігання ковзання. Характеристика: вологонепроникний поліетиленовий пінопласт; високоміцний клей для контакту із шкірою пацієнта; безпечний рідкий гель; діаметр 55 мм. |
| Маски одноразові | Маска медична тришарова: − нижній шар – поліпропілен, щільність 27 г/м²; − верхній шар – поліпропілен, щільність 18 г/м²; − фільтр – фільтрувальна тканина (мельтблаун), щільність 20 г/м²; 2. Алюмінієвий фіксатор; 3. Розміри: − довжина 17,5+1 см; − ширина 9,5+1 см; − довжина петлі 17,0+0,5 см; 4. Ефективність захисту від пилу не менше 99,1%; 5. Ефективність фільтрації бактерій не менше 95%; 6. Гумові петлі; 7. Матеріал нетоксичний та гіпоалергенний; 8. Термін придатності 5 років від дати виготовлення, що зазначено на упаковці. 9. Нестерильна; 10.Запаковані по 50 штук в упаковці (п/е пакет). |
| Шапка одноразова | Виготовлена з нетканого матеріалу – спанбонду; має універсальний розмір; колір білий або блакитний; має резинку для фіксації; термін придатності 5 років від дати виготовлення, що зазначено на упаковці. Нестерильна; запаковані по 100 штук в поліетиленову пакеті. |
| Шпатель отоларингологічний, дерев’яний  | Шпатель одноразового використання – призначений для огляду ротової порожнини при отоларинго-логічному обстеженні. Також використовуються для взяття зразків зі слизової оболонки ротової порожнини, нанесення мазей, кремів і бальзамів. Опис виробу: Шпатель є медичним виробом, що виготовлений з дерева. Шпатель не має запаху, поверхня відшліфована та відполірована з обох сторін, краї закруглені і оброблені. Шпатель стерильний та має індивідуальну упаковку. Розміри: 150×18×1,6 мм |
| Система ПК | Пристрій призначений для переливання реципієнту крові та її компонентів: комплектується ін’єкційною голкою розміром 1,2×38 мм. Голки ін’єкційні мають атравматичну заточку вістря та покриті мастилом. Приєднувальний конус голок – «Луєр» з елементом замикаючого з’єднання «Луєр-Лок». Пристрій комплектується повітроводом. Плавне регулювання швидкості переливання, від крапельного до струминного режиму, забезпечується роликовим затискачем. Конструкція краплеутворюючого елементу забезпечує утворення 20 крапель із 1,0( ± 0,1) г дистильованої води, температура якої 23 (± 2) °С. Пристрій виготовляється без застосування клеїв та токсичних розчинників. З’єднання деталей пристрою (без ін’єкційної голки) герметичне при мінімальному внутрішньому надлишковому тиску 50 кПа. Голка підключення до ємності – металева, має бічний отвір. Довжина пристрою (без голки ін’єкційної) не менше 1550 мм. Пристрої одноразового застосування, стерильні, апірогенні, нетоксичні. Стерилізація пристроїв проводиться газовим методом – оксидом етилену. |
| Канюля інфузійна G18, поліуретанова | Виговлені з високоякісного *поліуретану* (PUR), мають високу біосумісність. Безпечні, стерильні, апірогенні. При необхідності можлива (допускається) заміна поліуретанового катетера через 96 годин (за рахунок покращених матеріалів). Голка має тригранний скошений кінець та зверхточну заточку, для легкого проникнення в вену. Розмір 18G; діаметр голки - 0.85 мм; зовнішній діаметр голки - 1.30 мм; кольоровий код – зелений; довжина катетера: 45 мм; швидкість току рідини – 85 мл/хв.. |
| Канюля інфузійна G20, поліуретанова | Виговлені з високоякісного *поліуретану* (PUR), мають високу біосумісність. Безпечні, стерильні, апірогенні. При необхідності можлива (допускається) заміна поліуретанового катетера через 96 годин (за рахунок покращених матеріалів). Голка має тригранний скошений кінець та зверхточну заточку, для легкого проникнення в вену. Розмір 20G; діаметр голки - 0.70 мм; зовнішній діаметр голки - 1.10 мм; кольоровий код – рожевий; довжина катетера: 32 мм; швидкість току рідини – 55 мл/хв.. |
| Канюля інфузійна G22, поліуретанова | Виговлені з високоякісного *поліуретану* (PUR), мають високу біосумісність. Безпечні, стерильні, апірогенні. При необхідності можлива (допускається) заміна поліуретанового катетера через 96 годин (за рахунок покращених матеріалів). Голка має тригранний скошений кінець та зверхточну заточку, для легкого проникнення в вену. Розмір 22G; діаметр голки - 0.55 мм; зовнішній діаметр голки – 0,90 мм; кольоровий код – синій; довжина катетера: 25 мм; швидкість току рідини – 33 мл/хв.. |
| Канюля інфузійна G24, поліуретанова | Виговлені з високоякісного *поліуретану* (PUR), мають високу біосумісність. Безпечні, стерильні, апірогенні. При необхідності можлива (допускається) заміна поліуретанового катетера через 96 годин (за рахунок покращених матеріалів). Голка має тригранний скошений кінець та зверхточну заточку, для легкого проникнення в вену. Розмір 24G; діаметр голки - 0.45 мм; зовнішній діаметр голки – 0.72 мм; кольоровий код – жовтий; довжина катетера: 19 мм; швидкість току рідини – 18 мл/хв.. |
| Канюля інфузійна G26 | Канюля виготовлена з термопластичного і біосумісного матеріалу, який ідеально підходить для тривалої катетеризації. Трубка катетера виготовлена з політетрафторетилену PUR (Полиуретан) – м’який термопластичний матеріал, призначений для тривалої катетеризації в межах 48-72 годин. Катетер виготовлений без використання латексу. Розмір G26, колір порту – фіолетовий. Внутрішні й діаметр (мм) – 0,4; Зовнішній діаметр (мм) – 0,6; Довжина катетеру (мм) -19; Швидкість потоку (мл/хв) – 19. |
| Шприц ін,єкційний двокомпонентний з голкою 2мл | Шприци в комплекті з однією голкою. Голки мають атравматичну заточку вістря та покриті мастилом. Приєднувальний конус голок – «Луєр» з елементом замикаючого з’єднання «Луєр-Лок». Номінальна місткість шприців: 2 мл. Шприци двохкомпонентні Залишковий об’єм рідини, яка знаходиться у циліндрі при введеному до упору поршні не перевищує: 0,07 мл. Шприци одноразового застосування, стерильні, апірогенні, нетоксичні. Стерилізація шприців проводиться газовим методом – оксидом етилену. Термін придатності шприців – 5 років від дати виготовлення. |
| Шприц ін,єкційний двокомпонентний з голкою 5мл | Шприци в комплекті з однією голкою. Голки мають атравматичну заточку вістря та покриті мастилом. Приєднувальний конус голок – «Луєр» з елементом замикаючого з’єднання «Луєр-Лок». Номінальна місткість шприців: 5 мл. Шприци двохкомпонентні Залишковий об’єм рідини, яка знаходиться у циліндрі при введеному до упору поршні не перевищує: 0,075 мл. Шприци одноразового застосування, стерильні, апірогенні, нетоксичні. Стерилізація шприців проводиться газовим методом – оксидом етилену. Термін придатності шприців – 5 років від дати виготовлення. |
| Шприц ін,єкційний трикомпонентний з голкою 10мл | Трикомпонентний інїєкційний шприц для виконання підшкірних, внутрішньошкірних, внутрішньом’язових і внутрішньовенних ін’єкцій та відсмоктування рідин з організму. Одноразового використання. Об'єм 10,0 мл**.** Вага виробу без голки повинна бути не менше 8,0-8,36 гр. Циліндр, поршень, канюля та ковпачок повинні бути виготовлені з гомополімера поліпропілену. Чітка, стійка до стирання шкала. Стопорне кільце подвійне (блоківник поршня). Гумовий ущільнювач з синтетичного матеріалу, що не викликає алергічних реакцій. Не містить латекс. Матеріал виготовлення голки – аустенітна нержавіюча сталь. З’ємна атравматична голка з тригранним загостренням та ковпачком. Розмір голки 21G, 1 1/2” та метричний розмір голки 0,8 х 38мм. Тип кріплення голки - роз'єм типу Луер сліп. Поверхня шприца чиста та не містить сторонніх часток. Виріб нетоксичний: вміст свинцю, олова, цинку та заліза не більше 5мг/л, а кадмію не більше 0,1мг/л. Мертвий простір не більше 0,1 мл. Змазка не помітна, кількість не перевищує 0,25 мг на см². Стерильний, апірогенний, нетоксичний. Індивідуальне пакування герметичне та цілісне. Виробничі потужності в Україні. Шприц та голка відповідають вимогам ISO 7886-1, ISO 7864. Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці. |
| Шприц ін,єкційний трикомпонентний з голкою 20мл | Трикомпонентний інїєкційний шприц для виконання підшкірних, внутрішньошкірних, внутрішньом’язових і внутрішньовенних ін’єкцій та відсмоктування рідин з організму. Одноразового використання. Об'єм 20,0 мл**.** Вага виробу без голки повинна бути не менше 13,0-13,75 гр. Циліндр, поршень, канюля та ковпачок повинні бути виготовлені з гомополімера поліпропілену. Чітка, стійка до стирання шкала. Стопорне кільце подвійне (блоківник поршня). Гумовий ущільнювач з синтетичного матеріалу, що не викликає алергічних реакцій. Не містить латекс. Матеріал виготовлення голки – аустенітна нержавіюча сталь. З’ємна атравматична голка з тригранним загостренням та ковпачком. Розмір голки 21G, 1 1/2” та метричний розмір голки 0,8 х 38мм. Тип кріплення голки - роз'єм типу Луер сліп. Поверхня шприца чиста та не містить сторонніх часток. Виріб нетоксичний: вміст свинцю, олова, цинку та заліза не більше 5мг/л, а кадмію не більше 0,1мг/л. Мертвий простір не більше 0,15 мл. Змазка не помітна, кількість не перевищує 0,25 мг на см². Стерильний, апірогенний, нетоксичний. Індивідуальне пакування герметичне та цілісне. Виробничі потужності в Україні. Шприц та голка відповідають вимогам ISO 7886-1, ISO 7864. Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці. |
| Шприц інсуліновий 1 мл | Шприц ін'єкційний одноразового використання трикомпонентний «Луер» 1 мл, з голкою 0,4×13 мм (27G×1/2"). Нержавіюча сталь. Виріб має бути стерильним, не повинен містити бактерій. Має бути апірогенним. Межі кислотності або лужності: значення PH має бути ≤ 1. Сила проколу вістря голки 1 мл не більше 0.7 H. Розмір голки: 1 мл довжина 11-14 мм, зовнішній діаметр: 0.4-0.41 мм. З’єднання між ковпачком і основою голки: з’єднання має бути міцним, ковпачок не повинен відламуватись під тиском не більше ніж 15 Н. |
| Джгут Есмарха | Призначений для тимчасової зупинки кровотечі на належній ділянці тіла людини. Стійкі до п’ятикратної дезінфекції. Виготовляється з гуми високої якості. Не містить токсичних та алергенних елементів. Джгут являє собою гумову стрічку з розмірами, мм: довжина – 1400 (+50; -70); ширина – 25 ± 2,5. Гарантійний термін зберігання: 5 років з дати виготовлення.  |
| Стрічка діаграмна 110×20 | Стрічка діаграмна (ЕКГ- плівка) – термочутливий папір в рулоні з нанесеною діаграмною сіткою, призначений для запису показників діагностичного обладнання. Стрічка повинна мати довжину 20 м, ширину– 110 мм, білизну – 92%. Повинна відповідати вимогам ТУ У 17.1-33574560-002:2020. |
| Стрічка діаграмна 80×23 | Стрічка діаграмна (ЕКГ- плівка) – термочутливий папір в рулоні з нанесеною діаграмною сіткою, призначений для запису показників діагностичного обладнання. Стрічка повинна мати довжину 23 м, ширину– 80 мм, білизну – 92%. Повинна відповідати вимогам ТУ У 17.1-33574560-002:2020. |
| КТГ стрічка 112×100×150 | Стрічка для кардіотокографії повинна мати такі характеристики: ширина – 112 мм, довжина – 100 м, кількість листів – 150 шт. Білизна паперу – 92%. Розривна сила, Н/мм²: вздовж – 40, поперек – 20. Гарантійний термін – 3 роки. |

**Додаток 2 до тендерної документації**

**(Проект договору. Порядок змін умов договору про закупівлю)**

ДОГОВІР ПОСТАВКИ ТОВАРУ № \_\_\_\_\_ (вказується замовником)

|  |  |
| --- | --- |
| **смт Крижопіль** | **«\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 202\_\_ р.** |

**КОМУНАЛЬНЕ ПІДПРИЄМСТВО «КРИЖОПІЛЬСЬКА ОКРУЖНА ЛІКАРНЯ ІНТЕНСИВНОГО ЛІКУВАННЯ»**, в особі ДИРЕКТОРА Кубаля Тараса Володимировича, що діє на підставі статуту, з однієї сторони, надалі «Замовник» та \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, в особі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, яка діє на підставі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, з другої сторони, надалі «Постачальник», укладено про наступне :

ПРЕДМЕТ ДОГОВОРУ

1.1. В порядку та на умовах, визначених цим Договором, Постачальник зобов'язується поставляти та передавати у власність Замовнику медичні матеріали, а Замовник зобов'язується приймати цей товар та своєчасно здійснювати його оплату.

1.2. Найменування товару – **Код ДК 021:2015 – 33140000-3 Медичні матеріали (Медичні вироби різні - 70 найменувань)**,згідно специфікації, яка є невід’ємною частиною договору.

Кількість: Медичні вироби різні – 70 найменувань.

Найменування, коди та назви медичних виробів відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів», а також асортимент (кількість), одиниці виміру товару зазначено в Додатку 1 до Договору.

1.3. Постачальник гарантує, що медичні матеріали належить йому на праві власності, не перебуває під забороною відчуження, арештом, не є предметом застави та іншим засобом забезпечення виконання зобов'язань перед будь-якими фізичними або юридичними особами, державними органами і державою, а також не є предметом будь-якого іншого обтяження чи обмеження, передбаченого чинним в Україні законодавством.

2. ЦІНА І ЗАГАЛЬНА СУМА ДОГОВОРУ

2.1. Замовник оплачує поставлені Постачальником медичні матеріали за цінами, що визначені за одиницю товару у видатковій накладній на відпуск медичних матеріалів

2.2. Ціни в видатковій накладній на відпуск медичних матеріалів зазначені з урахуванням ПДВ. В ціну включаються всі затрати учасника, пов’язані з виконанням Договору, в т. ч. сплату податків і зборів (обов’язкових платежів) тощо.

2.3. Ціни на товар встановлюються в національній валюті України.

2.4. 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.

2.5. Загальна сума цього Договору становить \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ грн. (В дужках прописом, заголовна буква велика), у тому числі ПДВ \_\_\_\_\_\_\_ грн. (В дужках прописам, заголовна буква велика), без ПДВ. Загальна сума Договору складається з урахуванням податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені та усіх інших витрат.

2.6. Сума цього договору може бути зменшена залежно від реального фінансування Замовника.

3. ПОРЯДОК РОЗРАХУНКІВ ЗА ДОГОВОРОМ

3.1. Виконання договірних зобов’язань буде здійснюватися залежно від обсягів реального фінансування при наявності відповідного бюджетного призначення у кошторисі Замовника на 2023 рік.

3.2. Розрахунки за отримані медичні матеріали здійснюються в безготівковому порядку протягом 7-ми банківських днів з моменту отримання товару.

3.3. Оплата здійснюється шляхом перерахування Замовником грошових коштів на поточний рахунок Постачальника, що визначений у цьому Договорі за кожну поставлену партію товару, згідно видаткової накладної, до якої додаються документи, які посвідчують якість товару.

3.4. У разі затримки бюджетного фінансування розрахунок за поставлений товар здійснюється протягом 7 (семи) банківських днів з дати отримання Замовником бюджетного призначення фінансування закупівлі на свій реєстраційний рахунок.

4. ЯКІСТЬ МЕДИЧНИХ МАТЕРІАЛІВ

4.1. Якість медичних матеріалів, що поставляється повинна відповідати стандартам, вимогам нормативно-технічної документації, якими встановлені вимоги, щодо якості таких медичних матеріалів, та мати реєстраційне посвідчення, сертифікат аналізу, сертифікат якості, висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи (за наявності), сертифікат відповідності або декларація про відповідність, встановлені технічними регламентами відповідно до чинного законодавства.

4.2. Медичні матеріали, що поставляється по цьому Договору, мають визначений строк придатності щодо його використання. Постачальник обов’язується постачати Замовнику медичні матеріали з таким розрахунком, щоб він міг бути використаний за призначенням до спливу цього строку. Термін придатності повинен бути не менше 80 % загального терміну зберігання, від зазначеного виробником для даної продукції, в інших випадках - за узгодженням.

 4.3. Разом з товаром Постачальник передає документи, які посвідчують якість товару та свідоцтва про державну реєстрацію.

5. ПОРЯДОК ТА ТЕРМІН ПОСТАВКИ

5.1. Постачання товару здійснюється окремими партіями виходячи з поточної потреби Замовника, визначеної у відповідній заявці. При цьому поточну потребу в товарі Замовник визначає самостійно у відповідності до чинного законодавства.

5.2. Місцем поставки є адреса Замовника: Україна, 24600, Вінницька обл., смт Крижопіль, вул. Д.Нечая, будинок 10.

5.3. Доставка товару проводиться Постачальником власним (орендованим за власний рахунок) транспортом із забезпеченням умов належного транспортування товару. Розвантаження товару здійснюється за рахунок Постачальника.

5.4. Строк поставки товару до 31 грудня 2023 року. Поставка здійснюється окремими партіями протягом 5 календарних днів з моменту узгодження відповідного письмового (електронного) замовлення, якщо інше не узгоджено із Замовником.

5.5. Датою поставки товару є дата, коли товар був переданий у власність Замовника. Факт отримання засвідчується підписами особи, що отримала, та особи, що відпустила медичні матеріали в кожному із примірників накладних, виписаних Постачальником з зазначенням дати.

6. ПОРЯДОК ПРИЙОМКИ МЕДИЧНИХ МАТЕРІАЛІВ

 6.1. При отриманні медичних матеріалів матеріально-відповідальна особа Замовника зобов’язана перевірити їх найменування і кількість на відповідність найменуванням і кількостям, проставлених у накладних, в присутності матеріально-відповідальної особи Постачальника. Факт отримання засвідчується підписами особи, що отримала, та особи що відпустила медичні матеріали, в обох примірниках накладних, виписаних Постачальником, з зазначенням дати.

 6.2. Претензії з приводу браку, строку придатності чи нестачі, тощо повинні бути пред’явлені в момент отримання. Претензії, пред’явлені Замовником поза місцем отримання медичних матеріалів, Постачальником після їх приймання, не розглядаються.

 6.3. Постачальник відповідає за відсутність можливості заміни неякісного товару та відшкодовує його вартість в повному обсязі, відшкодовує всі витрати, що виникли внаслідок

невідповідної упаковки чи неналежного маркування товару, повинен замінити товар неналежної якості, доукомплектувати товар неналежної комплектності, якщо якість цього товару не буде відповідати умовам Договору.

 6.4. Допостачання або заміна неякісного товару не звільняє Постачальника від сплати неустойки, передбаченої п.9.1 цього Договору.

7. ПАКУВАННЯ ТА МАРКУВАННЯ

7.1. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці, яка відповідає характеру товару, забезпечує цілісність товару та збереження його якості під час перевезення та зберігання.

7.2. Товар, що надійшов до Замовника розпакованим або у неналежній упаковці, Постачальник має замінити за власні кошти.

8. ПРАВА ТА ОБОВ’ЯЗКИ СТОРІН

8.1. *Замовник зобов’язаний:*

8.1.1. Прийняти поставлений товар.

8.1.2. Своєчасно та в повному обсязі оплатити.

8.1.3. Отримувати накладну при наявності бюджетного фінансування.

8.2. *Замовник має право:*

8.2.1. Достроково розірвати цей Договір у разі невиконання зобов’язань Учасником, повідомивши про це його у строк 30 календарних днів до дати його розірвання.

8.2.2. Контролювати поставку товарів у строки встановлені цим Договором.

8.2.3. Зменшувати обсяг закупівлі товарів та суму цього Договору залежно від реального фінансування видатків та реальної потреби Замовника. У такому разі Сторони вносять відповідні зміни до цього Договору.

8.2.4. Повернути накладну Учаснику без здійснення оплати в разі неналежного оформлення документів (відсутність печатки, підписів, тощо).

8.3 *Постачальник зобов’язаний* :

8.3.1 Забезпечити поставку товару у строки, встановлені цим Договором.

8.3.2. Забезпечити поставку товару, якість якого відповідає умовам згідно пункту 4 цього Договору.

8.3.3. Передати товар Замовнику після укладання даного Договору та одержання від нього відповідної довіреності. Передача товару Замовнику супроводжується підписанням накладної.

8.4. *Постачальник має право:*

8.4.1. Своєчасно та в повному обсязі отримувати плату за поставлений товар.

8.4.2. На дострокову поставку товару за письмовим погодженням Замовника.

8.4.3. У разі невиконання зобов’язань Замовником Постачальник має право достроково розірвати цей Договір, повідомивши про це Замовника у строк 30 календарних днів від такого розірвання.

9. ВІДПОВІДАЛЬНІСТЬ СТОРІН

9.1. У випадку несвоєчасної поставки товару або поставки не в повному обсязі, згідно вимог Договору, Постачальник сплачує неустойку у вигляді пені у розмірі 0,1% від суми невчасно поставленого товару за кожен день затримки.

9.2. У випадку несвоєчасної оплати товару або оплати не в повному обсязі, згідно вимог Договору, Замовник сплачує неустойку у вигляді пені у розмірі 0,1% від суми невчасно оплаченого товару за кожен день затримки.

9.3. Сплата штрафних санкцій не звільняє Сторону, яка їх сплатила, від виконання зобов’язань за цим Договором.

9.4. У випадках, не передбачених цим Договором, Сторони несуть відповідальність, передбачену чинним законодавством України.

10. ФОРС-МАЖОРНІ ОБСТАВИНИ

10.1. Сторони за Договором домовились, що у випадку виникнення форс - мажорних обставин, які виникають поза волею сторін, в тому числі, але не виключно: військових дій, блокади, землетрусів, повені та інших природніх аномалій, дії або бездіяльності органів державної влади, місцевого самоврядування, у випадках заборони повноважними органами, в т.ч. тимчасової, обігу товару на території України та інших випадках, Сторони звільняються від відповідальності за повне чи часткове невиконання своїх обов’язків по даному Договору.

10.2. Сторона, що не може виконувати зобов’язання за цим Договором внаслідок дії обставин непереборної сили, повинна не пізніше ніж протягом 60 днів з моменту їх виникнення повідомити про це Сторону у письмовій формі. У разі попередньої оплати Постачальник повертає Замовнику кошти протягом трьох днів з дня розірвання цього договору.

10.3. Доказом виникнення обставин непереборної сили та строку їх дії є відповідні документи.

10.4. У разі коли строк дії обставин непереборної сили продовжується більш ніж на 90 днів, кожна і Сторін в установленому порядку має право розірвати цей Договір. У разі попередньої оплати Постачальник повертає Замовнику кошти протягом трьох днів з дня розірвання цього Договору.

11. ВИРІШЕННЯ СПОРІВ

11.1. Усі спори, що виникають з цього Договору або пов'язані із ним, вирішуються шляхом переговорів між Сторонами.

11.2. Якщо відповідний спір не можливо вирішити шляхом переговорів, він вирішується в судовому порядку за встановленою підвідомчістю та підсудністю такого спору відповідно до чинного в Україні законодавства.

12. СТРОК ДІЇ ДОГОВОРУ

12.1. Цей Договір вважається укладеним і набирає чинності з моменту його підписання Сторонами та його скріплення печатками Сторін.

12.2. Строк цього Договору починає свій перебіг у момент, визначений у п. 12.1 цього Договору та закінчується 31 грудня 2023 року, а в частині розрахунків - до повного виконання

12.3. Закінчення строку цього Договору не звільняє Сторони від відповідальності за його порушення, яке мало місце під час дії цього Договору.

12.4. Якщо інше прямо не передбачено цим Договором або чинним в Україні законодавством, зміни у цей Договір можуть бути внесені тільки за домовленістю Сторін, яка оформлюється додатковою угодою до цього Договору.

12.5. Зміни у цей Договір набирають чинності з моменту належного оформлення Сторонами відповідної додаткової угоди до цього Договору, якщо інше не встановлено у самій додатковій угоді, цьому Договорі або у чинному в Україні законодавстві.

12.6. Якщо інше прямо не передбачено цим Договором або чинним в Україні законодавством, цей Договір може бути розірваний тільки за домовленістю Сторін, яка оформлюється додатковою угодою до цього Договору.

12.7. Цей Договір вважається розірваним з моменту належного оформлення Сторонами відповідної додаткової угоди до цього Договору, якщо інше не встановлено у самій додатковій угоді, цьому Договорі або у чинному в Україні законодавстві.

12.8. 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 (згідно ч.6 ст. 41 Закону України «Про публічні закупівлі»).

13. ПРИКІНЦЕВІ ПОЛОЖЕННЯ

 13.1. Цей Договір може бути змінено та доповнено за згодою Сторін, а також в інших випадках, передбачених чинним законодавством України.

 13.2. Жодна із Сторін не має права передавати права та обов’язки за цим Договором, третій особі без отримання письмової згоди іншої Сторони.

 13.3. Цей Договір викладений українською мовою в двох примірниках, які мають однакову юридичну силу, по одному для кожної із Сторін.

 13.4. Сторони підписанням цього Договору підтверджують, що вони повідомлені про свої права відповідно до ст.8 Закону України «Про захист персональних даних»

 13.5. Невід’ємною частиною цього договору є:

 Додаток №1 - "Специфікація" на \_\_\_\_ арк.;

 Додаток №2 - "Порядок змін умов договору про закупівлю на \_\_\_ арк.;

14 МІСЦЕЗНАХОДЖЕННЯ ТА БАНКІВСЬКІ РЕКВЗИТИ СТОРІН

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАМОВНИК**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/  | **ПОСТАЧАЛЬНИК**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ |

|  |  |
| --- | --- |
|  |  *Додаток № 1* *до договору про закупівлю* *№ від р.* |

**СПЕЦИФІКАЦІЯ**

**Код ДК 021:2015 – 33140000-3 Медичні матеріали (Медичні вироби різні - 70 найменувань)**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | **Найменування, Код ДК номенклатурної позиції та код і назва за НК 024:2019 (торгівельна назва)** | **Назва виробника та країна походження товару** | Одиниця виміру | Кількість | Ціна за одиницю грн., без ПДВ | Вартість, грн.,без ПДВ |
| **Медичні вироби різні - 70 найменувань** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3… |  |  |  |  |  |  |
|  | **Загальна кількість товару – \_\_\_ найменувань** | \_\_\_\_\_ одиниць |  |  |
|      |  | **Вартість без ПДВ** |  |
|  | **ПДВ** |  |
|  | **Загальна вартість з ПДВ** |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАМОВНИК****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*/**м.п | **ПОСТАЧАЛЬНИК****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*/**м.п |

*Додаток № 2*

*до договору про закупівлю*

*№ від р.*

**Порядок змін умов договору про закупівлю**

1. Зміни до істотних умов цього Договору можуть бути внесені у випадках, що передбачені згідно п. 19 Постанови 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» (надалі – Особливості), та оформлюються в такій самій формі, що й договір про закупівлю, а саме у письмовій формі шляхом укладення додаткової угоди.

2. Пропозицію щодо внесення змін до договору може зробити кожна із сторін договору.

3. Пропозиція щодо внесення змін до договору має містити обґрунтування необхідності внесення таких змін до договору і виражати намір особи, яка її зробила, вважати себе зобов'язаною у разі її прийняття.

4. Відповідь особи, якій адресована пропозиція щодо змін до договору, про її прийняття повинна бути повною і безумовною, та надається у двадцяти денний строк.

5. Зміна договору допускається лише за згодою сторін, якщо інше не встановлено договором або законом. В той же час, договір може бути змінено або розірвано за рішенням суду на вимогу однієї із сторін у разі істотного порушення договору другою стороною та в інших випадках, встановлених договором або законом..

6. У разі зміни договору зобов'язання сторін змінюються відповідно до змінених умов щодо предмета, місця, строків виконання тощо.

7. Істотні умови договору про закупівлю 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;

У випадку коливання ціни Товару на ринку в бік збільшення, Постачальник має право письмово звернутись до Замовника з відповідною пропозицією, при цьому, така пропозиція в кожному окремому випадку, коли на ринку відбувається об’єктивне коливання ціни за одиницю товару в бік збільшення, повинна бути обґрунтована і документально підтверджена. Постачальник разом з письмовою пропозицією щодо внесення змін до договору надає документ (або документи), що підтверджує збільшення середньо ринкової ціни (діапазону цін, тощо) за одиницю товару не менше ніж в тих межах/розмірах, на які Постачальник пропонує змінити ціну товару, при цьому таке документальне підтвердження щодо збільшення середньо ринкової ціни (діапазону цін, тощо) надається окремо кожного разу, коли Постачальник звертається до Замовника щодо зміни ціни за одиницю товару в бік збільшення.

Документ (або документи), що підтверджує збільшення ціни товару, повинен містити дані щодо середньо ринкової ціни (діапазону цін, тощо) за одиницю товару станом на будь-яку дату після укладення Договору або за наявності внесених раніше змін до Договору щодо зміни ціни за одиницю товару – станом на будь-яку дату після останньої зміни Сторонами ціни за одиницю товару, та середньо ринкової ціни (діапазону цін, тощо) за одиницю товару на більш пізню дату та до моменту письмового звернення Постачальника до Замовника щодо збільшення ціни товару, з обов’язковим зазначення розміру коливання ціни за одиницю товару у відсотках (%), і повинен бути наданий у формі належним чином оформленої довідки/інформації (або в іншій документальній формі), виданої Торгово-промисловою палатою України, або регіональною торгово-промисловою палатою, або органами державної статистики, або довідка (лист) від Виробника.

У випадку прийняття рішення Замовником щодо внесення змін до цього Договору у вказаній частині до розрахунку ціни за одиницю товару приймається ціна за одиницю товару, що визначена Сторонами у момент укладення цього Договору (з урахуванням внесених раніше змін до цього Договору, та якщо такі обставини мали місце). При цьому, максимальна сума, на яку Сторонами може бути здійснено підвищення ціни за одиницю товару визначається як різниця між середньо ринковою ціною (діапазоном цін, тощо) за одиницю товару, що передує моменту письмового звернення Постачальника щодо зміни ціни (згідно наданого учасником підтверджуючого документу) та середньо ринкової ціни (діапазону цін, тощо) за одиницю товару станом на дату після укладення цього Договору (згідно наданого учасником підтверджуючого документу), або станом на момент внесення змін до цього Договору в частині ціни за одиницю товару, якщо такі зміни до цього Договору вже були раніше здійснені Сторонами. В будь-якому випадку підвищення ціни за одиницю товару здійснюється з урахуванням вимог п. 19 Особливостей.

Споживач має право відмовитись від зміни ціни за одиницю товару у випадках, якщо Постачальником не надано належне документальне підтвердження підвищення ціни, передбачене цим пунктом.

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

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

5) погодження зміни ціни в договорі про закупівлю в бік зменшення (без зміни кількості (обсягу) та якості товарів, робіт і послуг);

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 з 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;

Порядок зміни ціни:

- за узгодженням з Покупцем при зміні поточного курсу долара США або євро, встановленого Національним банком України (НБУ) по відношенню до курсу долара США або євро на момент надання Покупцю Пропозиції конкурсних торгів, вартість одиниці товару може бути змінена на величину, пропорційну зміні такого курсу долара США або євро за даними НБУ. Розрахунок проводиться за наступною формулою:

Ц = Ц1 × Курс П : Курс 1, де:

Ц – змінена ціна за одиницю товару; Ц1 – первинна ціна за одиницю товару згідно пропозиції конкурсних торгів; Курс П – поточний курс долара США або євро; Курс 1 – курс долара США або євро станом на дату надання Покупцю Пропозиції конкурсних торгів. Поточним курсом долара США або євро є курс долара США або євро, встановлений НБУ станом на дату укладення додаткової угоди до Договору.

Курс долара США на момент надання цінової пропозиції становив \_\_\_\_\_\_\_ грн. за 1 долар США. Курс євро на момент надання цінової пропозиції становив \_\_\_\_\_\_\_\_\_ грн. за 1 євро.

8) зміни умов у зв’язку із застосуванням положень частини шостої статті 41 Закону.

7.1. Зміни умов у зв’язку із застосуванням положень частини шостої статті 41 Закону, а саме 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.

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАМОВНИК****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*/**м.п | **ПОСТАЧАЛЬНИК****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*/**м.п |