|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Комунальне некомерційне підприємство «Міська лікарня №9»** **Запорізької міської ради**

|  |  |
| --- | --- |
|  | **ЗАТВЕРДЖЕНО** |
|  | РІШЕННЯМ УПОВНОВАЖЕНОЇ ОСОБИ  |
|  | Комунального некомерційного підприємства «Міська лікарня №9» Запорізької міської ради |
|  | Протокол № 12 від 26.01.2024 року |
|  | УПОВНОВАЖЕНА ОСОБА  |
|  | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **А.І. Ходаковський** |

 |  |

**ТЕНДЕРНА ДОКУМЕНТАЦІЯ**

|  |
| --- |
| **ВІДКРИТІ ТОРГИ** з особливостями |
|  |

**на закупівлю**

**КОД ДК 021:2015: 33690000-3 - Лікарські засоби різні**

**(Лабораторні реактиви)**

 **Запоріжжя 2024 рік**

**ЗМІСТ**

**Розділ I. Загальні положення**

**1. Терміни, які вживаються в тендерній документації**

**2. Інформація про Замовника торгів:**

**2.1. Повне найменування**

2.2. Місцезнаходження

2.3. Посадова особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками

**3. Процедура закупівлі**

**4. Інформація про предмет закупівлі:**

**4.1.** Назва предмета закупівлі

4.2. Опис окремої частини (частин) предмета закупівлі (лота), щодо якої можуть бути подані тендерні пропозиції

4.3. Місце, кількість, обсяг поставки товарів

4.4. Строк поставки товарів (надання послуг, виконання робіт)

**5. Недискримінація учасників**

**6. Інформація  про  валюту, у якій повинно бути розраховано та зазначено ціну тендерної пропозиції**

**7. Інформація про мову (мови),  якою  (якими)  повинні  бути складені тендерні пропозиції**

**Розділ II. Порядок унесення змін та надання роз`яснень до тендерної документації**

**1. Процедура надання роз'яснень щодо тендерної документації**

**2. Унесення змін до тендерної документації**

**Розділ III. Інструкція з підготовки тендерної пропозиції**

**1. Зміст і с**посіб подання тендерної пропозиції

**2.** Забезпечення тендерної пропозиції

**3.** Умови повернення чи неповернення забезпечення тендерної пропозиції

**4.** Строк, протягом якого тендерні пропозиції є дійсними

**5. Кваліфікаційні критерії до учасників та вимоги, установлені статтею 17 Закону**

**6. Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі**

**7. Інформація про субпідрядника (субпідрядників)**

**8. Унесення змін або відкликання тендерної пропозиції учасником**

**Розділ ІV. Подання та розкриття тендерної пропозиції**

**1.** Кінцевий строк подання тендерної пропозиції

**2. Дата та час розкриття** тендерної пропозиції

**Розділ V. Оцінка тендерної пропозиції**

**1. Перелік критеріїв та методика оцінки** тендерної пропозиції **із зазначенням питомої ваги критерію**

**2. Інша інформація**

**3. Відхилення** тендерних пропозицій

**Розділ VІ. Результати торгів та укладання договору про закупівлю**

1.Відміна замовником торгів чи визнання їх такими, що не відбулися

2.Строк укладання договору

3.Проект договору про закупівлю

4.Істотні умови, що обов’язково включаються до договору про закупівлю

5.Дії замовника при відмові переможця торгів підписати договір про закупівлю

6.Забезпечення виконання договору про закупівлю

**ДОДАТКИ:**

|  |
| --- |
| ДОДАТОК 1: Форма тендерної пропозиції  |
| ДОДАТОК 2: Перелік кваліфікаційних та інших даних, які вимагаються від учасників і способи їх документального підтвердження. |
| ДОДАТОК 3: Медико-технічні вимоги. |
| ДОДАТОК 4: Проект договору про закупівлю товарів за державні кошти . |
| ДОДАТОК 5: Форма листа-згоди на обробку персональних даних учасника |
| № | **I. Загальні положення** |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Терміни, які вживаються в тендерній документації | Тендерну документацію розроблено відповідно до вимог Закону України «Про публічні закупівлі» (зі змінами) (далі – Закон) та постанови Кабінету Міністрів України «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» від 12.10.2022 № 1178 (зі змінами) (далі – Особливості). Терміни вживаються у значенні, наведеному в Законі з урахуванням Особливостей. |
| 2 | Інформація про замовника торгів |  |
| 2.1 | Повне найменування | Комунальне некомерційне підприємство «Міська лікарня №9» Запорізької міської ради |
| 2.2 | Місцезнаходження | вул. Щаслива/Дудикіна,1/6, м. Запоріжжя, Україна, 69065 |
| 2.3 | Посадова особа замовника, уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками | Уповноважена особа : Ходаковський Андрій Іванович, за адресою замовника, тел.: (050)322-73-98 e-mail: *medtender@ukr.net*; |
| 3 | Процедура закупівлі | Відкриті торги з особливостями. |
| 4 | Інформація про предмет закупівлі |  |
| 4.1 | Назва предмета закупівлі | КОД ДК 021:2015: 33690000-3 - Лікарські засоби різні(Лабораторні реактиви) |
| 4.2 | Опис окремої частини (частин) предмета закупівлі (лота), щодо якої можуть бути подані тендерні пропозиції | Не передбачено |
| 4.3 | Місце, кількість, обсяг поставки товарів |  вул. Щаслива/Дудикіна,1/6, м. Запоріжжя, Україна, 69065Кількість докладно визначено у Додатку 3  |
| 4.4 | Строк поставки товарів (надання послуг, виконання робіт) | Протягом 2024 року. Кінцевий строк поставки не пізніше 31.12. 2024 року. |
| 5 | Недискримінація учасників | Вітчизняні та іноземні учасники всіх форм власності та організаційно-правових форм беруть участь у процедурі закупівлі на рівних умовах. |
| 6 | Інформація про валюту, у якій повинно бути розраховано та зазначено ціну тендерної пропозиції | Валютою тендерної пропозиції є гривня.У разі якщо учасником процедури закупівлі є нерезидент, замовник має право встановити, що такий учасник може зазначити ціну тендерної пропозиції у іноземній валюті, зокрема, Євро або долар США.При розкритті тендерних пропозицій ціна такої тендерної пропозиції перераховується у гривні за офіційним курсом до Євро або долару США, установленим Національним банком України на дату розкриття тендерних пропозицій.Перерахунок в національну валюту – гривню здійснюється за наступною формулою:К=К1\*К2, деК1- ціна тендерної пропозиції в іноземній валюті (Євро чи долар США) на момент розкриття тендерних пропозицій;К2 - курс гривні до відповідної іноземної валюти (Євро чи долар США) на момент розкриття тендерних пропозицій. При цьому сторони використовують офіційний курс НБУ гривні до іноземних валют. Курс НБУ гривні до іноземних валют на момент розкриття тендерних пропозицій визначається за даними офіційного веб-сайту НБУ. |
| 7 | Інформація про мову (мови), якою (якими) повинні бути складені тендерні пропозиції | Під час проведення процедур закупівель усі документи, що готуються замовником, викладаються українською мовою, а також за рішенням замовника одночасно всі документи можуть мати автентичний переклад на іншу мову. Визначальним є текст, викладений українською мовою. У випадках, передбачених [частиною четвертою](http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/2289-17) статті 10 цього Закону, документи замовника щодо процедури закупівлі, передбачені цим Законом, викладаються українською та англійською мовами. Тексти повинні бути автентичними, визначальним є текст, викладений українською мовою.Усі документи, що мають відношення до тендерної пропозиції та підготовлені безпосередньо учасником повинні бути викладені українською мовою. Всі інші документи, що мають відношення до тендерної пропозиції, повинні бути викладені українською або російською мовами. Якщо в складі тендерної пропозиції надається документ, що викладений на іншій, ніж українська мова або російській мові, учасник надає переклад цього документу.Якщо учасник торгів є нерезидентом України, він може подавати свою тендерну пропозицію англійською мовою з обов’язковим наданням автентичного перекладу на українську мову. |
| **II. Порядок унесення змін та надання роз’яснень до тендерної документації** |
| 1 | Процедура надання роз’яснень щодо тендерної документації | Фізична/юридична особа має право не пізніше ніж за три дні до закінчення строку подання тендерної пропозиції звернутися через електронну систему закупівель до замовника за роз’ясненнями щодо тендерної документації та/або звернутися до замовника з вимогою щодо усунення порушення під час проведення тендеру. Усі звернення за роз’ясненнями та звернення щодо усунення порушення автоматично оприлюднюються в електронній системі закупівель без ідентифікації особи, яка звернулася до замовника. Замовник повинен протягом трьох днів з дати їх оприлюднення надати роз’яснення на звернення шляхом оприлюднення його в електронній системі закупівель.У разі несвоєчасного надання замовником роз’яснень щодо змісту тендерної документації електронна система закупівель автоматично зупиняє перебіг відкритих торгів.Для поновлення перебігу відкритих торгів замовник повинен розмістити роз’яснення щодо змісту тендерної документації в електронній системі закупівель з одночасним продовженням строку подання тендерних пропозицій не менш як на чотири дні. |
| 2 | Унесення змін до тендерної документації | Замовник має право з власної ініціативи або у разі усунення порушень законодавства у сфері публічних закупівель, викладених у висновку органу державного фінансового контролю відповідно до [статті 8](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/922-19/print#n960)  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 семи днів. Зміни, що вносяться замовником до тендерної документації, розміщуються та відображаються в електронній системі закупівель у вигляді нової редакції тендерної документації додатково до початкової редакції тендерної документації. Замовник разом із змінами до тендерної документації в окремому документі оприлюднює перелік змін, що вносяться. Зазначена інформація оприлюднюється замовником відповідно до статті 10 Закону. |
| **III. 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, інші критерії оцінки (у разі їх встановлення замовником).Електронна система закупівель автоматично формує та надсилає повідомлення учаснику про отримання його тендерної пропозиції із зазначенням дати та часу. Електронна система закупівель повинна забезпечити можливість подання тендерної пропозиції/пропозиції всім особам на рівних умовах. Тендерна пропозиція повинна складатися з:1.1.1. Тендерної пропозиції учасника за формою згідно **Додатка 1** до Документації. Учасник визначає ціни на товар, які він пропонує постачати за Договором з урахуванням усіх своїх витрат, податків і зборів, що сплачуються або мають бути сплачені, усіх інших витрат. 1.1.2. Документів, що підтверджують повноваження посадової особи або представника учасника (уповноваженої особи учасника процедури закупівлі) щодо підпису документів, що входять до складу тендерної пропозиції, договору за результатами закупівлі. Повноваження щодо підпису документів, що входять до складу тендерної пропозиції учасника, договору за результатами закупівлі підтверджуються наступними документами:- у разі, якщо учасником є юридична особа: 1) якщо тендерну пропозицію підписує уповноважена посадова (службова) особа учасника (далі - уповноважена особа) - копією протоколу зборів засновників (учасників) про призначення директора/президента/голови правління та ін., або випискою (витягом) з нього або копією наказу про його призначення або про вступ на посаду; 2) якщо тендерну пропозицію підписує представник учасника (далі - уповноважена особа) – довіреністю, або дорученням разом з наданням документів, що підтверджують право уповноваженої посадової (службової) особи учасника надавати такі повноваження; - у разі, якщо учасником є фізична особа, або фізична особа-підприємець (далі - уповноважена особа) – копією паспорта та копією довідки про присвоєння ідентифікаційного номера.1.1.3. Інформації про підтвердження відсутності підстав для відмови в участі у відкритих торгах, встановлені пунктом 47 Особливостей у відповідності до вимог визначених у Додатку № 2 до тендерної документації;1.1.4. Документально підтвердженої інформації про відповідність тендерної пропозиції Учасника технічним, якісним, кількісним, в тому числі технічній специфікації (опис предмета закупівлі), встановленим в **Додатку 3** до Документації;1.1.5. Листа-згоди учасника з проектом договору, засвідченого підписом уповноваженої особи Учасника, а також підписаний уповноваженою особою учасника проект договору, що викладений в **Додатку 4** до Документації.1.1.6. Підписаного уповноваженою особою Учасника листа-згоди на обробку персональних даних Учасника, форма якого встановлена в **Додатку 5** до Документації.1.1.7. **Ліцензії, у разі, якщо діяльність яка є предметом закупівлі підлягає ліцензуванню згідно норм чинного законодавства (у разі відсутності ліцензії Учасник повинен надати лист-роз’яснення).**1.1.8. Підписаного уповноваженою особою учасника листа-згоди на місце поставки Товару, що викладено в тендерній документації.1.1.9. Технічні, якісні характеристики предмета закупівлі повинні відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства (державним стандартам (технічним умовам)), які передбачають застосування заходів із захисту довкілля ***(Учасник повинен надати довідку у довільній формі).***1.1.10. Довідка, складена у довільній формі, за власноручним підписом уповноваженої особи Учасника яка містить відомості про підприємство:а) реквізити (місцезнаходження, телефон, факс, телефон для контактів);б) керівництво (посада, прізвище, ім’я, по батькові);в) інформація про реквізити банківського рахунку, за якими буде здійснюватися оплата за договором в разі його укладення;1.1.11. Статут (або інший документ, на підставі якого учасник здійснює свою діяльність)Кожен учасник має право подати тільки одну тендерну пропозицію (у тому числі до визначеної в тендерній документації частини предмета закупівлі (лота)). Усі аркуші тендерної пропозиції які містять інформацію, повинні бути посвідчені підписом уповноваженої особи, крім оригіналів документів виданих іншими установами та підприємствами.У випадку, якщо згідно цієї тендерної документації передбачається надання копії документу, це означає, що повинна бути надана копія цього документу за підписом уповноваженої особи Учасника. У всіх інших випадках, вимагається надання оригіналу. У разі надання оригіналу документа замість копії документа, що вимагалось замовником буде вважатись належним чином виконаною вимогою щодо надання копії документа.Електронний вигляд тендерної пропозиції повинен бути чітким та відображати підписи. Забороняється обмежувати перегляд файлів шляхом встановлення на них паролів або у будь-який інший спосіб.Тендерна пропозиція не буде відхилена у разі допущення учасником торгів формальних (несуттєвих) помилок, пов’язаних з оформленням тендерної пропозиції та які не впливають на зміст пропозиції, наприклад: відсутність нумерації окремих сторінок, відсутність підписів, на окремих документах, технічні помилки та описки, арифметичні помилки.Для правильного оформлення тендерної пропозиції учасник вивчає всі інструкції, форми, терміни, наведені у Документації. Неспроможність подати всю інформацію, яку вимагає Документація, або подання пропозиції, яка не відповідає вимогам в усіх відношеннях, буде віднесена на ризик учасника та спричинить за собою відхилення такої пропозиції. Замовник не заперечує щодо надання Учасником за його бажанням будь-яких додаткових документів. Неподання таких додаткових документів, які не вимагаються Документацією, не буде розцінене як невідповідність тендерної пропозиції умовам Документації. |
| 2 | Забезпечення тендерної пропозиції |  Не вимагається |
| 3 | Умови повернення чи неповернення забезпечення тендерної пропозиції | У зв’язку з тим, що забезпечення тендерної пропозиції не вимагається, умови повернення чи неповернення забезпечення тендерної пропозиції не визначені |
| 4 | Строк, протягом якого тендерні пропозиції є дійсними | Тендерні пропозиції вважаються дійсними протягом **100 днів** з дати кінцевого строку подання тендерних пропозицій. До закінчення цього строку замовник має право вимагати від учасників продовження строку дії тендерних пропозицій;Учасник 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 та наданого забезпечення тендерної пропозиції. |
| 5 | Кваліфікаційні критерії до учасників та вимоги, встановлені пунктом 47 Особливостей | Під час здійснення закупівлі замовник може застосовувати один або кілька кваліфікаційних критеріїв відповідно до [статті 16](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/922-19#n1250) Закону з урахуванням положень Особливостей та інформація про спосіб підтвердження відповідності учасників процедури закупівлі установленим критеріям і вимогам згідно із законодавством. Під час здійснення закупівлі товарів замовник може не застосовувати до учасників процедури закупівлі кваліфікаційні критерії, визначені [статтею 16](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/922-19#n1250) Закону.Замовник застосовує до учасників процедури закупівлі наступний кваліфікаційний критерій, визначений статтею 16 Закону:Наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів):для підтвердження досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів) учасником надається довідка в довільній формі.;; скановану копію одного аналогічного договору (з додатками, які є невід’ємною частиною договору (у випадку наявності). Під аналогічним договором слід розуміти поставку товару по предмету закупівлі/або товару з найбільш схожими характеристиками/чи призначенням.Для об’єднання учасників як учасника процедури закупівлі замовником зазначаються умови щодо надання інформації та способу підтвердження відповідності таких учасників об’єднання установленим кваліфікаційним критеріям згідно умов пункту 5 цього Розділу тендерної документації. Інформація щодо наявності/відсутності підстав для відмови в участі у відкритих торгах, встановлені пунктом 47 Особливостей, та інформація про спосіб підтвердження відсутності підстав для відхилення, згідно Додатку 2 до тендерної документації. Замовник приймає рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та зобов’язаний відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі у випадках передбачених пунктом 47 Особливостей.Замовник приймає рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та зобов’язаний відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли:1) замовник має незаперечні докази того, що учасник процедури закупівлі пропонує, дає або погоджується дати прямо чи опосередковано будь-якій службовій (посадовій) особі замовника, іншого державного органу винагороду в будь-якій формі (пропозиція щодо наймання на роботу, цінна річ, послуга тощо) з метою вплинути на прийняття рішення щодо визначення переможця процедури закупівлі;2) відомості про юридичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, внесено до Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення;3) керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією;4) суб’єкт господарювання (учасник процедури закупівлі) протягом останніх трьох років притягувався до відповідальності за порушення, передбачене [пунктом 4](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2210-14#n52) частини другої статті 6, [пунктом 1](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2210-14#n456) статті 50 Закону України “Про захист економічної конкуренції”, у вигляді вчинення антиконкурентних узгоджених дій, що стосуються спотворення результатів тендерів;5) фізична особа, яка є учасником процедури закупівлі, була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено в установленому законом порядку;6) керівник учасника процедури закупівлі був засуджений за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якого не знято або не погашено в установленому законом порядку;7) тендерна пропозиція подана учасником процедури закупівлі, який є пов’язаною особою з іншими учасниками процедури закупівлі та/або з уповноваженою особою (особами), та/або з керівником замовника;8) учасник процедури закупівлі визнаний в установленому законом порядку банкрутом та стосовно нього відкрита ліквідаційна процедура;9) у Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань відсутня інформація, передбачена [пунктом 9](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/755-15#n174) частини другої статті 9 Закону України “Про державну реєстрацію юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань” (крім нерезидентів);10) юридична особа, яка є учасником процедури закупівлі (крім нерезидентів), не має антикорупційної програми чи уповноваженого з реалізації антикорупційної програми, якщо вартість закупівлі товару (товарів), послуги (послуг) або робіт дорівнює чи перевищує 20 млн. гривень (у тому числі за лотом);11) учасник процедури закупівлі або кінцевий бенефіціарний власник, член або учасник (акціонер) юридичної особи - учасника процедури закупівлі є особою, до якої застосовано санкцію у вигляді заборони на здійснення у неї публічних закупівель товарів, робіт і послуг згідно із [Законом України](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1644-18) “Про санкції”;12) керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми.Замовник може прийняти рішення про відмову учаснику процедури закупівлі в участі у відкритих торгах та може відхилити тендерну пропозицію учасника процедури закупівлі в разі, коли 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 цьому абзаці, може надати підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у відкритих торгах. Для цього учасник (суб’єкт господарювання) повинен довести, що він сплатив або зобов’язався сплатити відповідні зобов’язання та відшкодування завданих збитків. Якщо замовник вважає таке підтвердження достатнім, учаснику процедури закупівлі не може бути відмовлено в участі в процедурі закупівлі.Переможець процедури закупівлі у строк, що не перевищує чотири дні з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, повинен надати замовнику шляхом оприлюднення в електронній системі закупівель документи, що підтверджують відсутність підстав, зазначених у [підпунктах 3](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n401), [5](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n403), [6](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n404) і [12](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n410) та в [абзаці чотирнадцятому](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n411) цього пункту. Замовник не вимагає документального підтвердження публічної інформації, що оприлюднена у формі відкритих даних згідно із [Законом України](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/2939-17) “Про доступ до публічної інформації” та/або міститься у відкритих публічних електронних реєстрах, доступ до яких є вільним, або публічної інформації, що є доступною в електронній системі закупівель, крім випадків, коли доступ до такої інформації є обмеженим на момент оприлюднення оголошення про проведення відкритих торгів.Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстав, зазначених в цьому пункті, шляхом самостійного декларування відсутності таких підстав в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції.Замовник не вимагає від учасника процедури закупівлі під час подання тендерної пропозиції в електронній системі закупівель будь-яких документів, що підтверджують відсутність підстав, визначених у пункті 47 Особливостей, крім самостійного декларування відсутності таких підстав учасником процедури закупівлі відповідно до пункту 47 Особливостей. У разі коли учасник процедури закупівлі має намір залучити інших суб’єктів господарювання як субпідрядників/співвиконавців в обсязі не менш як 20 відсотків вартості договору про закупівлю у разі закупівлі робіт або послуг для підтвердження його відповідності кваліфікаційним критеріям відповідно до [частини третьої](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/922-19#n1257) статті 16 Закону (у разі застосування таких критеріїв до учасника процедури закупівлі), замовник перевіряє таких суб’єктів господарювання на відсутність підстав, визначених пунктом 47 Особливостей. У разі, якщо учасником процедури закупівлі є об’єднання учасників, то на кожного з учасників такого об’єднання надається окрема довідка (інформація) згідно Додатку 2 щодо наявності/відсутності підстав для відмови в участі у відкритих торгах, встановлені пунктом 47 Особливостей. |
| 6 | Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі | Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі тендерних пропозицій заповнену таблицю відповідності, а також інформацію та документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, установленим даною тендерною документацією.Замовником зазначаються вимоги до предмета закупівлі згідно з [частиною другою](http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/2289-17) статті 22 Закону та ст. 23 Закону.Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, в тому числі технічна специфікація (опис предмета закупівлі) та документи, які повинен надати учасник для підтвердження відповідності зазначеним характеристикам, запропонованого ним товару, визначені у **Додатку 3** до Документації.Усі посилання у Додатку 3 до Документації на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, вважати такими, що містять вираз "або еквівалент".Невідповідність запропонованого Учасником товару встановленим медико-технічним вимогам (Додаток 3 до Документації) розцінюється як невідповідність пропозиції умовам тендерної документації. |
| 7. | Інформація про субпідрядника (субпідрядників) | У разі якщо учасник процедури закупівлі має намір залучити спроможності інших суб’єктів господарювання як субпідрядників/співвиконавців в обсязі не менше ніж 20 відсотків від вартості договору про закупівлю у випадку закупівлі робіт або послуг для підтвердження його відповідності кваліфікаційним критеріям відповідно до частини третьої статті 16 Закону, замовник перевіряє таких суб’єктів господарювання на відсутність підстав, визначених у частині першій статті 17.. |
| 8 | 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. |
| **ІV. Подання та розкриття тендерних пропозицій** |
| 1 | Кінцевий строк подання тендерної пропозиції | Кінцевий строк подання тендерних пропозицій визначений в системі електронних закупівель. Отримана тендерна пропозиція автоматично вноситься до реєстру.Електронна система закупівель автоматично формує та надсилає повідомлення учаснику про отримання його пропозиції із зазначенням дати та часу.Тендерні пропозиції, отримані електронною системою закупівель після закінчення строку подання, не приймаються та автоматично повертаються учасникам, які їх подали. |
| 2 | Дата та час розкриття тендерних пропозицій | Електронною системою закупівель після закінчення строку для подання тендерних пропозицій, визначеного замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів, розкривається вся інформація, зазначена в тендерній пропозиції (тендерних пропозиціях), у тому числі інформація про ціну/приведену ціну тендерної пропозиції (тендерних пропозицій).Не підлягає розкриттю інформація, що обґрунтовано визначена учасником як конфіденційна, у тому числі інформація, що містить персональні дані. Конфіденційною не може бути визначена інформація про запропоновану ціну, інші критерії оцінки, технічні умови, технічні специфікації та документи, що підтверджують відповідність кваліфікаційним критеріям відповідно до [статті 16](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/922-19#n1250)Закону, і документи, що підтверджують відсутність підстав, визначених47 Особливостей. Замовник, орган оскарження та Держаудитслужба мають доступ в електронній системі закупівель до інформації, яка визначена учасником процедури закупівлі конфіденційною.Протокол розкриття тендерних пропозицій формується та оприлюднюється електронною системою закупівель автоматично в день розкриття тендерних пропозицій. Протокол розкриття тендерних пропозицій повинен містити інформацію про:найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі підприємств і організацій України, його категорію;унікальний номер оголошення про проведення відкритих торгів, присвоєний електронною системою закупівель;назву предмета закупівлі;дату та час розкриття тендерної пропозиції;найменування (для юридичної особи) або прізвище, ім’я, по батькові (за наявності) (для фізичної особи) учасника (учасників) процедури закупівлі;інформацію та документи, що підтверджують відповідність учасника кваліфікаційним критеріям та вимогам до предмета закупівлі, а також інформацію та документи, що містять технічний опис предмета закупівлі;інформацію щодо ціни тендерної пропозиції (тендерних пропозицій).Протокол розкриття тендерних пропозицій може містити іншу інформацію. |
| **V. Оцінка тендерної пропозиції** |
| 1 | Перелік критеріїв та методика оцінки тендерної пропозиції із зазначенням питомої ваги критерію |  Оцінка тендерної пропозиції проводиться електронною системою закупівель автоматично на основі критеріїв і методики оцінки, визначених замовником у тендерній документації, шляхом визначення тендерної пропозиції найбільш економічно вигідною. Найбільш економічно вигідною тендерною пропозицією електронна система закупівель визначає тендерну пропозицію, ціна/приведена ціна якої є найнижчою.Критеріями оцінки є: ціна.Визначення найбільш економічно вигідної тендерної пропозиції здійснюється на основі єдиного критерію “Ціна” (питома вага критерію – 100% (з ПДВ)). Під терміном “Ціна” мається на увазі ціна учасника з урахуванням усіх податків, зборів та обов’язкових платежів, які сплачує учасник згідно обраної системи оподаткування. До оцінки тендерних пропозицій приймається сума, що становить загальну вартість тендерної пропозиції кожного окремого учасника, розрахована з урахуванням вимог щодо технічних, якісних та кількісних характеристик предмету закупівлі, визначених цією документацією, в тому числі з урахуванням включення до ціни податку на додану вартість (ПДВ) (якщо учасник є платником ПДВ) інших податків та зборів, що передбачені чинним законодавством, та мають бути включені таким учасником до вартості товарів, робіт або послуг.Ціна тендерної пропозиції не може перевищувати очікувану вартість предмета закупівлі, зазначену в оголошенні про проведення відкритих торгів. Замовник не приймає до розгляду тендерну пропозицію, 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, то замовник відхиляє таку тендерну пропозицію відповідно до пункту 44 Особливостей.Замовник розглядає тендерну пропозицію, яка визначена найбільш економічно вигідною відповідно до цих особливостей (далі — найбільш економічно вигідна тендерна пропозиція), щодо її відповідності вимогам тендерної документації.Строк розгляду найбільш економічно вигідної тендерної пропозиції не повинен перевищувати п’яти робочих днів з дня визначення її електронною системою закупівель найбільш економічно вигідною. Такий строк може бути аргументовано продовжено замовником до 20 робочих днів. У разі продовження строку замовник оприлюднює повідомлення в електронній системі закупівель протягом одного дня з дня прийняття відповідного рішення.У разі відхилення замовником найбільш економічно вигідної тендерної пропозиції відповідно до цих особливостей замовник розглядає наступну тендерну пропозицію у списку пропозицій, що розташовані за результатами їх оцінки, починаючи з найкращої, у порядку та строки, визначені цими особливостями.Замовник та учасники процедури закупівлі не можуть ініціювати будь-які переговори з питань внесення змін до змісту або ціни поданої тендерної пропозиції.Учасник процедури закупівлі, 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 тендерної пропозиції.Замовник може відхилити аномально низьку тендерну пропозицію, якщо учасник не надав належного обґрунтування зазначеної в ній ціни або вартості, та відхиляє аномально низьку тендерну пропозицію в разі ненадходження такого обґрунтування протягом строку, визначеного абзацом п’ятим цього пункту.Обґрунтування аномально низької тендерної пропозиції може містити інформацію про:досягнення економії завдяки застосованому технологічному процесу виробництва товарів, порядку надання послуг чи технології будівництва;сприятливі умови, за яких учасник процедури закупівлі може поставити товари, надати послуги чи виконати роботи, зокрема спеціальну цінову пропозицію (знижку) учасника процедури закупівлі;отримання учасником процедури закупівлі державної допомоги згідно із законодавством.За результатами розгляду та оцінки тендерної пропозиції замовник визначає переможця процедури закупівлі та приймає рішення про намір укласти договір про закупівлю відповідно до Закону з урахуванням цих особливостей.Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником процедури закупівлі, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції.У разі отримання достовірної інформації про невідповідність учасника процедури закупівлі вимогам кваліфікаційних критеріїв, наявність підстав, визначених пунктом 47 Особливостей, або факту зазначення у тендерній пропозиції будь-якої недостовірної інформації, що є суттєвою під час визначення результатів відкритих торгів, замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника процедури закупівлі.У разі коли учасник процедури закупівлі стає переможцем кількох або всіх лотів, замовник може укласти один договір про закупівлю з переможцем, об’єднавши лоти.Якщо замовником під час розгляду тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі виявлено невідповідності в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у тендерній пропозиції та/або подання яких передбачалося тендерною документацією, він розміщує у строк, який не може бути меншим ніж два робочі дні до закінчення строку розгляду тендерних пропозицій, повідомлення з вимогою про усунення таких невідповідностей в електронній системі закупівель. Під невідповідністю в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у складі 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 відсутності інформації (та/або документів) про технічні та якісні характеристики предмета закупівлі, що пропонується учасником процедури в його тендерній пропозиції). Невідповідністю в інформації та/або документах, які надаються учасником процедури закупівлі на виконання вимог технічної специфікації до предмета закупівлі, вважаються помилки, виправлення яких не призводить до зміни предмета закупівлі, запропонованого учасником процедури закупівлі у складі його тендерної пропозиції, найменування товару, марки, моделі тощо.Замовник не може розміщувати щодо одного і того ж учасника процедури закупівлі більше ніж один раз повідомлення з вимогою про усунення невідповідностей в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, крім випадків, пов’язаних з виконанням рішення органу оскарження. |
| 2 | Інша інформація |  Замовник самостійно перевіряє інформацію про те, що учасник процедури закупівлі не є громадянином Російської Федерації / Республіки Білорусь (крім тих, що проживають на території України на законних підставах); юридичною особою створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації / Республіки Білорусь; юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків, якої є Російська Федерація / Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації / Республіки Білорусь (крім тих, що проживають на території України на законних підставах), або юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації / Республіки Білорусь.У разі якщо учасник або його кінцевий бенефіціарний власник, член або учасник (акціонер), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків є громадянином Російської Федерації / Республіки Білорусь та проживає на території України на законних підставах, то учасник у складі тендерної пропозиції має надати:* у паспорті громадянина колишнього СРСР зразка 1974 року відмітку про постійну чи тимчасову прописку на території України або зареєстрували на території України свій національний паспорт

або* посвідку на постійне чи тимчасове проживання на території України

або* військовий квиток, виданий іноземцю чи особі без громадянства, які в установленому порядку уклали контракт про проходження військової служби у Збройних Силах України, Державній спеціальній службі транспорту або Національній гвардії України

або* посвідчення біженця чи документ, що підтверджує надання притулку в Україні.

У разі якщо учасник або його кінцевий бенефіціарний власник, член або учасник (акціонер), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків є громадянином Російської Федерації / Республіки Білорусь проживає на території України на законних підставах, але у складі тендерної пропозиції не надав відповідні документи, що визначені тендерною документацією або замовником виявлено інформацію у Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань про те, що учасник процедури закупівлі є громадянином Російської Федерації / Республіки Білорусь (крім тих, що проживають на території України на законних підставах); юридичною особою створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації / Республіки Білорусь; юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків, якої є Російська Федерація / Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації / Республіки Білорусь (крім тих, що проживають на території України на законних підставах), або юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації / Республіки Білорусь, замовник відхиляє такого учасника на підставі абзацу 7 підпункту 1 пункту 41 Особливостей, а саме: учасник процедури закупівлі є громадянином Російської Федерації / Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах); юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації / Республіки Білорусь; юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків, якої є Російська Федерація / Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації / Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах), або юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації / Республіки Білорусь; або пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації / Республіки Білорусь (за винятком товарів, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. № 1178 “Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування” (Офіційний вісник України, 2022 р., № 84, ст. 5176).Замовник самостійно перевіряє інформацію про те, що учасник  не здійснює господарську діяльність або його місцезнаходження (місце проживання – для фізичних осіб-підприємців) не знаходиться на тимчасово окупованій території у Переліку територій, на яких ведуться (велися) бойові дії або тимчасово окупованих Російською Федерацією, затвердженого наказом Міністерства з питань реінтеграції тимчасово окупованих територій України від 22.12.2022 № 309 (зі змінами). У разі, якщо місцезнаходження учасника зареєстроване на тимчасово окупованій території, учасник у складі тендерної пропозиції має надати підтвердження зміни податкової адреси на іншу територію України видане уповноваженим на це органом. У випадку якщо учасник зареєстрований на тимчасово окупованій території та учасником не надано у складі тендерної пропозиції підтвердження зміни податкової адреси на іншу територію України видане уповноваженим на це органом, замовник відхиляє його тендерну пропозицію на підставі абзацу 5 підпункту 2 пункту 41 Особливостей, а саме: тендерна пропозиція не відповідає вимогам, установленим у тендерній документації відповідно до абзацу першого частини третьої статті 22 Закону.«Аномально низька ціна тендерної пропозиції» (далі — аномально низька ціна) розуміється ціна / приведена ціна найбільш економічно вигідної тендерної пропозиції, яка є меншою на 40 або більше відсотків середньоарифметичного значення ціни / приведеної ціни тендерних пропозицій інших учасників процедури закупівлі, та / або є меншою на 30 або більше відсотків наступної ціни / приведеної ціни тендерної пропозиції. Аномально низька ціна визначається електронною системою закупівель автоматично за умови наявності не менше двох учасників, які подали свої тендерні пропозиції щодо предмета закупівлі або його частини (лота).Учасник процедури закупівлі, 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 тендерної пропозиції.Замовник може відхилити аномально низьку тендерну пропозицію, якщо учасник не надав належного обґрунтування зазначеної в ній ціни або вартості, та відхиляє аномально низьку тендерну пропозицію в разі ненадходження такого обґрунтування протягом строку, визначеного абзацом п’ятим цього пункту.Обґрунтування аномально низької тендерної пропозиції може містити інформацію про:* досягнення економії завдяки застосованому технологічному процесу виробництва товарів, порядку надання послуг чи технології будівництва;
* сприятливі умови, за яких учасник процедури закупівлі може поставити товари, надати послуги чи виконати роботи, зокрема спеціальну цінову пропозицію (знижку) учасника процедури закупівлі;
* отримання учасником процедури закупівлі державної допомоги згідно із законодавством.

Якщо замовником під час розгляду тендерної пропозиції учасника процедури закупівлі виявлено невідповідності в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у тендерній пропозиції та/або подання яких передбачалося тендерною документацією, він розміщує у строк, який не може бути меншим ніж два робочі дні до закінчення строку розгляду тендерних пропозицій, повідомлення з вимогою про усунення таких невідповідностей в електронній системі закупівель.Під невідповідністю в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у складі 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 відсутності інформації (та/або документів) про технічні та якісні характеристики предмета закупівлі, що пропонується учасником процедури в його тендерній пропозиції). Невідповідністю в інформації та/або документах, які надаються учасником процедури закупівлі на виконання вимог технічної специфікації до предмета закупівлі, вважаються помилки, виправлення яких не призводить до зміни предмета закупівлі, запропонованого учасником процедури закупівлі у складі його тендерної пропозиції, найменування товару, марки, моделі тощо.Замовник не може розміщувати щодо одного і того ж учасника процедури закупівлі більше ніж один раз повідомлення з вимогою про усунення невідповідностей в інформації та/або документах, що подані учасником процедури закупівлі у складі тендерної пропозиції, крім випадків, пов’язаних з виконанням рішення органу оскарження.Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником процедури закупівлі, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції.У разі отримання достовірної інформації про невідповідність учасника процедури закупівлі вимогам кваліфікаційних критеріїв, наявність підстав, визначених пунктом 47 цих особливостей, або факту зазначення у тендерній пропозиції будь-якої недостовірної інформації, що є суттєвою під час визначення результатів відкритих торгів, замовник відхиляє тендерну пропозицію такого учасника процедури закупівлі. |
| 3 | Відхилення тендерних пропозицій | Замовник відхиляє тендерну пропозицію із зазначенням аргументації в електронній системі закупівель у разі, коли: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 пункту 44 цих особливостей;не надав забезпечення тендерної пропозиції, якщо таке забезпечення вимагалося замовником; не виправив виявлені замовником після розкриття тендерних пропозицій невідповідності в інформації та/або документах, що подані ним у складі своєї тендерної пропозиції, та/або змінив предмет закупівлі (його найменування, марку, модель тощо) під час виправлення виявлених замовником невідповідностей, протягом 24 годин з моменту розміщення замовником в електронній системі закупівель повідомлення з вимогою про усунення таких невідповідностей;не надав обґрунтування аномально низької ціни тендерної пропозиції протягом строку, визначеного пункту 37 цих особливостей; визначив конфіденційною інформацію, що не може бути визначена як конфіденційна відповідно до вимог абзацу другого пункту 40 цих особливостей;є громадянином Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах); юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь; юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства України, кінцевим бенефіціарним власником, членом або учасником (акціонером), що має частку в статутному капіталі 10 і більше відсотків, якої є Російська Федерація/Республіка Білорусь, громадянин Російської Федерації/Республіки Білорусь (крім того, що проживає на території України на законних підставах), або юридичною особою, створеною та зареєстрованою відповідно до законодавства Російської Федерації/Республіки Білорусь; або пропонує в тендерній пропозиції товари походженням з Російської Федерації/Республіки Білорусь (за винятком товарів, необхідних для ремонту та обслуговування товарів, придбаних до набрання чинності постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 р. [№ 1178](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n2) “Про затвердження особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України “Про публічні закупівлі”, на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування” (Офіційний вісник України, 2022 р., № 84, ст. 5176);2) тендерна пропозиція:не відповідає умовам технічної специфікації та іншим вимогам щодо предмета закупівлі тендерної документації, крім невідповідності у інформації та/або документах, що може бути усунена учасником процедури закупівлі відповідно до [пункту 40](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n131) цих особливостей; є такою, строк дії якої закінчився;є такою, ціна якої перевищує очікувану вартість предмета закупівлі, визначену замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів, якщо замовник у тендерній документації не зазначив про прийняття до розгляду тендерної пропозиції, ціна якої є вищою, ніж очікувана вартість предмета закупівлі, визначена замовником в оголошенні про проведення відкритих торгів, та/або не зазначив прийнятний відсоток перевищення або відсоток перевищення є більшим, ніж зазначений замовником в тендерній документації;не відповідає вимогам, установленим у тендерній документації відповідно до абзацу першого частини третьої статті 22 Закону;3) переможець процедури закупівлі:відмовився від підписання договору про закупівлю відповідно до вимог тендерної документації або укладення договору про закупівлю;не надав у спосіб, зазначений в тендерній документації, документи, що підтверджують відсутність підстав, визначених [пунктом 44](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1178-2022-%D0%BF#n159) цих 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 пункту 44 цих особливостей.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). Інформація про відхилення тендерної пропозиції, у тому числі підстави такого відхилення (з посиланням на відповідні положення цих особливостей та умови тендерної документації, яким така тендерна пропозиція та/або учасник не відповідають, із зазначенням, у чому саме полягає така невідповідність), протягом одного дня з дати ухвалення рішення оприлюднюється в електронній системі закупівель та автоматично надсилається учаснику процедури закупівлі/переможцю процедури закупівлі, тендерна пропозиція якого відхилена, через електронну систему закупівель.У разі коли учасник процедури закупівлі, тендерна пропозиція якого відхилена, вважає недостатньою аргументацію, зазначену в повідомленні, такий учасник може звернутися до замовника з вимогою надати додаткову інформацію про причини невідповідності його пропозиції умовам тендерної документації, зокрема технічній специфікації, та/або його невідповідності кваліфікаційним критеріям, а замовник зобов’язаний надати йому відповідь з такою інформацією не пізніш як через чотири дні з дати надходження такого звернення через електронну систему закупівель, але до моменту оприлюднення договору про закупівлю в електронній системі закупівель відповідно до статті 10 Закону. |
| **VІ. Результати торгів та укладання договору про закупівлю** |
| 1. | Відміна замовником торгів чи визнання їх такими, що не відбулися | Замовник відміняє відкриті торги у разі:1) відсутності подальшої потреби в закупівлі товарів, робіт чи послуг;2) неможливості усунення порушень, що виникли через виявлені порушення вимог законодавства у сфері публічних закупівель, з описом таких порушень;3) скорочення обсягу видатків на здійснення закупівлі товарів, робіт чи послуг;4) коли здійснення закупівлі стало неможливим внаслідок дії обставин непереборної сили.У разі відміни відкритих торгів замовник протягом одного робочого дня з дати прийняття відповідного рішення зазначає в електронній системі закупівель підстави прийняття такого рішення. Відкриті торги автоматично відміняються електронною системою закупівель у разі:1) відхилення всіх тендерних пропозицій (у тому числі, якщо була подана одна тендерна пропозиція, яка відхилена замовником) згідно з цими особливостями;2) неподання жодної тендерної пропозиції для участі у відкритих торгах у строк, установлений замовником згідно з цими особливостями.Електронною системою закупівель автоматично протягом одного робочого дня з дати настання підстав для відміни відкритих торгів, визначених цим пунктом, оприлюднюється інформація про відміну відкритих торгів.Відкриті торги можуть бути відмінені частково (за лотом).Інформація про відміну відкритих торгів автоматично надсилається всім учасникам процедури закупівлі електронною системою закупівель в день її оприлюднення. |
| 2 | Строк укладання договору | Рішення про намір укласти договір про закупівлю приймається замовником відповідно до статті 33 Закону та пункту 49 Особливостей.Повідомлення про намір укласти договір про закупівлю автоматично формується електронною системою закупівель протягом одного дня з дати оприлюднення замовником рішення про визначення переможця процедури закупівлі в електронній системі закупівель.З метою забезпечення права на оскарження рішень замовника до органу оскарження договір про закупівлю не може бути укладено раніше ніж через п’ять днів з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю.Замовник укладає договір про закупівлю з учасником, який визнаний переможцем процедури закупівлі, протягом строку дії його пропозиції, не пізніше ніж через 15 днів з дати прийняття рішення про намір укласти договір про закупівлю відповідно до вимог тендерної документації та тендерної пропозиції переможця процедури закупівлі. У випадку обґрунтованої необхідності строк для укладення договору може бути продовжений до 60 днів. У разі подання скарги до органу оскарження після оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю перебіг строку для укладення договору про закупівлю зупиняється.У разі відхилення тендерної пропозиції з підстави, визначеної пункту 44 Особливостей, замовник визначає переможця процедури закупівлі серед тих учасників процедури закупівлі, тендерна пропозиція (строк дії якої ще не минув) якого відповідає критеріям та умовам, що визначені у тендерній документації, і може бути визнана найбільш економічно вигідною відповідно до вимог Закону та цих особливостей, та приймає рішення про намір укласти договір про закупівлю у порядку та на умовах, визначених статтею 33 Закону та цим пунктом.У разі відхилення тендерної пропозиції, що за результатами оцінки визначена найбільш економічно вигідною, замовник розглядає наступну тендерну пропозицію у списку тендерних пропозицій, розташованих за результатами їх оцінки, починаючи з найкращої, яка вважається в такому випадку найбільш економічно вигідною, у порядку та строки, визначені цими особливостями. |
| 3 | Проект договору про закупівлю | Разом з тендерною документацією замовником в окремому файлі подається проект договору про закупівлю з обов’язковим зазначенням змін його умов. Проект договору наведено у Додатку 4 тендерної документації.  |
| 4 | Істотні умови, що обов’язково включаються до договору про закупівлю |  Відповідно до вимог частини 2 статті 41 Закону 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 та у разі якщо про це було зазначено у тендерній документації.У разі якщо переможцем процедури закупівлі є об'єднання учасників, копія ліцензії або дозволу надається одним з учасників такого об'єднання учасників.Проєкт договору (порядок його змін) та істотні умови Договору про закупівлю наведено у Додатку 3 до тендерної документації.Істотні умови договору про закупівлю, укладеного відповідно до пунктів 10 і 13 (крім підпункту 13 пункту 13) Особливостей, не можуть змінюватися після його підписання до виконання зобов’язань сторонами в повному обсязі, крім випадків:1) зменшення обсягів закупівлі, зокрема з урахуванням фактичного обсягу видатків замовника;2) погодження зміни ціни за одиницю товару в договорі про закупівлю у разі коливання ціни такого товару на ринку, що відбулося з моменту укладення договору про закупівлю або останнього внесення змін до договору про закупівлю в частині зміни ціни за одиницю товару. Зміна ціни за одиницю товару здійснюється пропорційно коливанню ціни такого товару на ринку (відсоток збільшення ціни за одиницю товару не може перевищувати відсоток коливання (збільшення) ціни такого товару на ринку) за умови документального підтвердження такого коливання та не повинна призвести до збільшення суми, визначеної в договорі про закупівлю на момент його укладення;3) покращення якості предмета закупівлі за умови, що таке покращення не призведе до збільшення суми, визначеної в договорі про закупівлю;4) продовження строку дії договору про закупівлю та/або строку виконання зобов’язань щодо передачі товару, виконання робіт, надання послуг у разі виникнення документально підтверджених об’єктивних обставин, що спричинили таке продовження, у тому числі обставин непереборної сили, затримки фінансування витрат замовника, за умови, що такі зміни не призведуть до збільшення суми, визначеної в договорі про закупівлю;5) погодження зміни ціни в договорі про закупівлю в бік зменшення (без зміни кількості (обсягу) та якості товарів, робіт і послуг);6) зміни ціни в договорі про закупівлю у зв’язку з зміною ставок податків і зборів та/або зміною умов щодо надання пільг з оподаткування - пропорційно до зміни таких ставок та/або пільг з оподаткування, а також у зв’язку 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;8) зміни умов у зв’язку із застосуванням положень частини шостої статті 41 Закону.У разі внесення змін до істотних умов договору про закупівлю у випадках, передбачених цим пунктом, замовник обов’язково оприлюднює повідомлення про внесення змін до договору про закупівлю відповідно до вимог Закону з урахуванням цих особливостей.Повідомлення про внесення змін до договору про закупівлю повинно містити таку інформацію:1) найменування, місцезнаходження та ідентифікаційний код замовника в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань, його категорія;2) унікальний номер оголошення про проведення відкритих торгів/закупівлі, здійсненої з використанням електронного каталогу/звіту про договір про закупівлю, укладений без використання електронної системи закупівель, присвоєний електронною системою закупівель;3) дата укладення та номер договору про закупівлю;4) найменування (для юридичної особи) або прізвище, ім’я, по батькові (за наявності) (для фізичної особи) учасника, з яким укладено договір про закупівлю;5) ідентифікаційний код в Єдиному державному реєстрі юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань/реєстраційний номер облікової картки платника податків учасника, з яким укладено договір про закупівлю;6) місцезнаходження (для юридичної особи) або місце проживання (для фізичної особи) учасника, з яким укладено договір про закупівлю, номер телефона;7) дата внесення змін до договору про закупівлю;8) випадки для внесення змін до істотних умов договору відповідно до цього пункту;9) опис змін, що внесені до істотних умов договору.Повідомлення про внесення змін до договору про закупівлю може містити іншу інформацію.У разі коли оприлюднення в електронній системі закупівель інформації про місцезнаходження замовника та/або місцезнаходження постачальника (виконавця робіт, надавача послуг), та/або місце поставки товарів, виконання робіт чи надання послуг (оприлюднення якої передбачено Законом та/або цими особливостями) несе загрозу безпеці замовника та/або постачальника, така інформація в повідомленні про внесення змін до договору про закупівлю може зазначатися як назва населеного пункту місцезнаходження замовника та/або місцезнаходження постачальника (виконавця робіт, надавача послуг), та/або назва населеного пункту, в який здійснюється доставка товару (в якому виконуються роботи чи надаються послуги).Договір про закупівлю є нікчемним у разі:1) коли замовник уклав договір про закупівлю з порушенням вимог, визначених пунктом 5 цих особливостей;2) укладення договору про закупівлю з порушенням вимог пункту 18 цих особливостей;3) укладення договору про закупівлю в період оскарження відкритих торгів відповідно до статті 18 Закону та цих особливостей;4) укладення договору з порушенням строків, передбачених пункту 49 цих особливостей, крім випадків зупинення перебігу строків у зв’язку з розглядом скарги органом оскарження відповідно до статті 18 Закону з урахуванням цих особливостей;5) коли найменування предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником не відповідає товарам, роботам чи послугам, що фактично закуплені замовником.Державне регулювання, контроль у сфері публічних закупівель та громадський контроль здійснюються відповідно до статті 7 Закону.Моніторинг відкритих торгів здійснюється Держаудитслужбою та її міжрегіональними територіальними органами відповідно до статті 8 Закону.Дані автоматичних індикаторів ризиків застосовуються з урахуванням Особливостей |
| 5 | Дії замовника при відмові переможця торгів підписати договір про закупівлю або ненадання переможцем необхідних документів | У разі відхилення тендерної пропозиції з підстави, визначеної підпунктом 3 пункту 44 цих особливостей, замовник визначає переможця процедури закупівлі серед тих учасників процедури закупівлі, тендерна пропозиція (строк дії якої ще не минув) якого відповідає критеріям та умовам, що визначені у тендерній документації, і може бути визнана найбільш економічно вигідною відповідно до вимог Закону та цих особливостей, та приймає рішення про намір укласти договір про закупівлю у порядку та на умовах, визначених статтею 33 Закону та строки, визначені цими особливостями (пункт 49 Особливостей). |
| 6 | Забезпечення виконання договору про закупівлю | Не вимагається |

**Додаток 1**

**до Документації**

**ФОРМА**

**тендерної пропозиції**

**ТЕНДЕРНА ПРОПОЗИЦІЯ**

*(подається на фірмовому бланку Учасника, по кожному лоту окремо (у разі якщо предмет закупівлі розділено на лоти))*

*Форма "* *Тендерна пропозиція", яка подається Учасником у складі Тендерної пропозиції подається у вигляді, наведеному нижче.*

*Учасник не повинен вносити будь-які зміни до змісту форми, окрім заповнення полів форми, призначених для внесення інформації (визначені шляхом зазначення символів «\_\_\_\_» у тексті форми).*

Вивчивши тендерну документацію, а також технічні, якісні та кількісні вимоги, ми пропонуємо до участі в закупівлі наступний Товар:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  | Код та назва відповідно до національного класифікатораНК 024:2023Назва предмету закупівлі  | Найменування товару згідно декларації про відповідність, або сертифіката про відповідність  | Виробник, країна походження | Од. виміру | Кіль-кість | Ціна за одну одиницю товару, в грн. | Загальна вартість, в грн. |
|  | без ПДВ | з ПДВ | без ПДВ | з ПДВ |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Вартість пропозиції без ПДВ, грн. (прописом)** |  |
| **ПДВ, грн. (прописом)** |  |
| **Загальна вартість з ПДВ** |  |

**Примітки *(обов’язково для виконання Учасником)*:**

**\*** - Учасник вказує назву одного товару, що пропонується Учасником, у тому вигляді, як він буде зазначатися у специфікації до майбутнього договору про закупівлю та у видаткових накладних Учасника у разі визначення його переможцем торгів. Назва та країна виробника товару також заповнюється Учасником у суворій відповідності з можливими майбутніми видатковими накладними.

1. Ми погоджуємося дотримуватися умов тендерної пропозиції протягом \_\_\_ днів із дати кінцевого строку подання тендерних пропозицій. Наша пропозиція буде обов'язковою для нас і може бути прийняте рішення про намір укласти договір Вами у будь-який час до закінчення зазначеного терміну.

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

3. Якщо буде прийняте рішення про намір укласти договір, ми зобов’язуємося підписати договір із Замовником не раніше ніж через 5 днів з дати оприлюднення в електронній системі закупівель повідомлення про намір укласти договір про закупівлю, але не пізніше ніж через 15 днів з дня прийняття рішення про намір укласти договір про закупівлю.

***Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи Учасника.***

**Примітки:**

1.Тендерна пропозиція подається на бланку Учасника (за наявності). Учасник не повинен відступати від даної форми.

*2.Учасники - фізичні особи, фізичні особи-підприємці складають тендерну пропозицію за цією ж формою, але від імені першої особи.*

 **Додаток 2**

**до Документації**

**І. Кваліфікаційні критерії до учасника відповідно до статті 16 Закону**

**та спосіб їх документального підтвердження**

Замовник установлює наступні кваліфікаційні критерії:

1) наявність в учасника процедури закупівлі обладнання, матеріально-технічної бази та технологій.

Учасник надає інформацію у довільній формі про наявність обладнання та матеріально-технічної бази для виконання умов договору про закупівлю, за підписом уповноваженої особи учасника;

2) наявність в учасника процедури закупівлі працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід.

Учасник надає інформацію у довільній формі про наявність працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід та які будуть залучені до виконання умов договору, за підписом уповноваженої особи учасника;

3) наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів).

На підтвердження досвіду виконання аналогічного за предметом закупівлі договору Учасник має надати:

|  |
| --- |
|  1.1 Довідку про виконання аналогічного(их) договору(ів) з постачання товару, що є предметом закупівлі\*  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Повна назва, код ЄДРПОУ організації (замовника), з якою було укладено договір | Адреса, контактний телефон | Предмет договору (закупівлі) | Номер та дата укладання договору | Сума договору |
|  |  |  |  |  |  |

\*Під аналогічним договором мається на увазі договір з постачання за кодом КОД ДК 021:2015: 33690000-3 - Лікарські засоби різні(Лабораторні реактиви)

 1.2. скан-копію договору, зазначеного в довідці та наданого у складі тендерної пропозиції з усіма додатками та додатковими угодами.

 1.3. скан-копії/ю документів/а на підтвердження виконання договору, зазначеного в наданій Учасником довідці на всю суму договору або  Позитивний лист-відгук від контрагента, зазначеного у довідці, у довільній формі, зміст якого підтверджує якісне виконання договору, із зазначенням номеру та дати укладення такого договору.

**ІІ. Підтвердження відсутності обставин для відмови в участі у процедурі закупівлі, передбачених пунктом 47 Особливостей**

**Для юридичних осіб**

Документи для юридичних осіб на підтвердження відповідності пропозиції вимогам, визначеним у пункті 47 Особливостей:

Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстав, зазначених у пункті 47 Особливостей (крім абзацу чотирнадцятого цього пункту), шляхом самостійного декларування відсутності таких підстав в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції.

Замовник не вимагає від учасника процедури закупівлі під час подання тендерної пропозиції в електронній системі закупівель будь-яких документів, що підтверджують відсутність підстав, визначених у цьому пункті (крім абзацу чотирнадцятого цього пункту), крім самостійного декларування відсутності таких підстав учасником процедури закупівлі відповідно до абзацу шістнадцятого пункту 47 Особливостей.

Враховуючи, що в електронній системі закупівель не реалізовано технічну можливість самостійно декларувати відсутність підстави, передбаченої абзацом чотирнадцятим пункту 47 Особливостей ***Учасник забезпечує самостійне декларування інформації, у вигляді Довідки довільної форми, що підтверджує відсутність підстав, визначених*** абзацом чотирнадцятим пункту 47 Особливостей***.***

*У разі коли учасник процедури закупівлі має намір залучити інших суб’єктів господарювання як субпідрядників/співвиконавців в обсязі не менш як 20 відсотків вартості договору про закупівлю у разі закупівлі робіт або послуг для підтвердження його відповідності кваліфікаційним критеріям відповідно до*[*частини третьої*](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/922-19#n1257)*статті 16 Закону (у разі застосування таких критеріїв до учасника процедури закупівлі), замовник перевіряє таких суб’єктів господарювання на відсутність підстав, визначених пунктом 47 Особливостей.*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Вимоги пункту 47 Особливостей** | **Переможець процедури закупівлі на виконання вимог пункту 47 Особливостей повинен надати такі документи шляхом оприлюднення їх в електронній системі закупівель:** |
| **1** | Керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією (**пп. 3 п. 47 Особливостей**) | Інформаційна довідка з Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення, згідно з якою не буде знайдено інформації про корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення керівника учасника процедури закупівлі. Довідка надається в період відсутності функціональної можливості перевірки інформації на вебресурсі Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення, яка не стосується запитувача |
| **2** | Керівник учасника процедури закупівлі був засуджений за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якого не знято або не погашено в установленому законом порядку **(пп. 6 п. 47 Особливостей)** | Повний витяг з інформаційно-аналітичної системи «Облік відомостей про притягнення особи до кримінальної відповідальності та наявності судимості» сформований у паперовій або електронній формі, що містить інформацію про відсутність судимості або обмежень, передбачених кримінальним процесуальним законодавством України щодо керівника учасника процедури закупівлі. Документ повинен бути не більше тридцятиденної давнини від дати подання документа |
| **3** | Керівника учасника процедури закупівлі, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми (**пп. 12 п. 47 Особливостей**) | Повний витяг з інформаційно-аналітичної системи «Облік відомостей про притягнення особи до кримінальної відповідальності та наявності судимості» сформований у паперовій або електронній формі, що містить інформацію про відсутність судимості або обмежень, передбачених кримінальним процесуальним законодавством України щодо керівника учасника процедури закупівлі. Документ повинен бути не більше тридцятиденної давнини від дати подання документа |
| **4** | 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 **(абз. 14 п. 47 Особливостей)** | Переможець процедури закупівлі подає Довідку в довільній формі, яка містить інформацію про те, що між переможцем та замовником раніше не було укладено договорів, або про те, що переможець процедури закупівлі виконав свої зобов’язання за раніше укладеним із замовником договором про закупівлю, відповідно, підстав, що призвели б до його дострокового розірвання і до застосування санкції у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків, не було, або довідка з інформацією про те, що він надав підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у відкритих торгах.  |

**Для фізичних осіб чи фізичних осіб-підприємців**

Документи для фізичних осіб чи фізичних осіб-підприємців на підтвердження відповідності пропозиції вимогам, визначеним у пункті 47 Особливостей:

Учасник процедури закупівлі підтверджує відсутність підстав, зазначених у пункті 47 Особливостей (крім абзацу чотирнадцятого цього пункту), шляхом самостійного декларування відсутності таких підстав в електронній системі закупівель під час подання тендерної пропозиції.

Замовник не вимагає від учасника процедури закупівлі під час подання тендерної пропозиції в електронній системі закупівель будь-яких документів, що підтверджують відсутність підстав, визначених у цьому пункті (крім абзацу чотирнадцятого цього пункту), крім самостійного декларування відсутності таких підстав учасником процедури закупівлі відповідно до абзацу шістнадцятого пункту 47 Особливостей.

Враховуючи, що в електронній системі закупівель не реалізовано технічну можливість самостійно декларувати відсутність підстави, передбаченої абзацом чотирнадцятим пункту 47 Особливостей ***Учасник забезпечує самостійне декларування інформації, у вигляді Довідки довільної форми, що підтверджує відсутність підстав, визначених*** абзацом чотирнадцятим пункту 47 Особливостей***.***

*У разі коли учасник процедури закупівлі має намір залучити інших суб’єктів господарювання як субпідрядників/співвиконавців в обсязі не менш як 20 відсотків вартості договору про закупівлю у разі закупівлі робіт або послуг для підтвердження його відповідності кваліфікаційним критеріям відповідно до*[*частини третьої*](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/922-19#n1257)*статті 16 Закону (у разі застосування таких критеріїв до учасника процедури закупівлі), замовник перевіряє таких суб’єктів господарювання на відсутність підстав, визначених пунктом 47 Особливостей.*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Вимоги пункту 47 Особливостей** | **Переможець процедури закупівлі на виконання вимог пункту 47 Особливостей повинен надати такі документи шляхом оприлюднення їх в електронній системі закупівель:** |
| **1** | Керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення корупційного правопорушення або правопорушення, пов’язаного з корупцією (**пп. 3 п. 47 Особливостей**) | Інформаційна довідка з Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення, згідно з якою не буде знайдено інформації про корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення фізичної особи, яка є учасником процедури закупівлі. Довідка надається в період відсутності функціональної можливості перевірки інформації на вебресурсі Єдиного державного реєстру осіб, які вчинили корупційні або пов’язані з корупцією правопорушення, яка не стосується запитувача. |
| **2** | Фізична особа, яка є учасником процедури закупівлі, була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов’язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено в установленому законом порядку (**пп. 5 п. 47 Особливостей**) | Повний витяг з інформаційно-аналітичної системи «Облік відомостей про притягнення особи до кримінальної відповідальності та наявності судимості» сформований у паперовій або електронній формі, що містить інформацію про відсутність судимості або обмежень, передбачених кримінальним процесуальним законодавством України щодо фізичної особи, яка є учасником процедури закупівлі.Документ повинен бути не більше тридцятиденної давнини від дати подання документа. |
| **3** | Керівника учасника процедури закупівлі, фізичну особу, яка є учасником процедури закупівлі, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов’язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми. (**пп. 12 п. 47 Особливостей**) | Повний витяг з інформаційно-аналітичної системи «Облік відомостей про притягнення особи до кримінальної відповідальності та наявності судимості» сформований у паперовій або електронній формі, що містить інформацію про відсутність судимості або обмежень, передбачених кримінальним процесуальним законодавством України щодо фізичної особи, яка є учасником процедури закупівлі. Документ повинен бути не більше тридцятиденної давнини від дати подання документа. |
| **4** | 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 **(абз. 14 п. 47 Особливостей)** | Переможець процедури закупівлі подає довідку в довільній формі, яка містить інформацію про те, що між переможцем та замовником раніше не було укладено договорів, або про те, що переможець процедури закупівлі виконав свої зобов’язання за раніше укладеним із замовником договором про закупівлю, відповідно, підстав, що призвели б до його дострокового розірвання і до застосування санкції у вигляді штрафів та/або відшкодування збитків, не було, або довідка з інформацією про те, що він надав підтвердження вжиття заходів для доведення своєї надійності, незважаючи на наявність відповідної підстави для відмови в участі у відкритих торгах. |

Якщо переможцем процедури закупівлі є об’єднання учасників, то документи подаються по кожному з учасників, які входять у склад об’єднання.

 **Додаток 3**

**до Документації**

**Інформація про технічні, якісні та кількісні характеристики**

**предмета закупівлі**

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**I. ЗАГАЛЬНІ ВИМОГИ**

 1. Місце і строк поставки товарів: за адресою замовника протягом 3-х робочих днів на підставі замовлення (заявки) надісланих Постачальнику. (Надати гарантійний лист).

 2. Додаткові послуги, які обов’язково надає учасник та включає в ціну товару: транспортування товару; навантаження, розвантаження товару; інші послуги, які обов’язково включаються при умовах поставки DDP-склад Замовника (у редакції Інкотермс -2010). (Надати гарантійний лист).

 3. Загальні вимоги до предмету закупівлі:

 Учасники процедури закупівлі повинні надати в складі своїх тендерних пропозицій наступні документи, які підтверджують відповідність тендерних пропозицій учасника технічним та якісним вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником:

3.1 Копії Свідоцтв про державну реєстрацію медичних виробів або копії декларації або копії документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичних виробів за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту.

3.2Гарантійний лист про надання копій інструкцій по використанню на українській мові при здійсненні поставки товару.

3.3Якщо Учасник не є виробником, він повинен надати оригінал гарантійного листа виробника (уповноваженої особи виробника, представництва, філії виробника - якщо їх повноваження поширюються на територію України), яким підтверджується те, що Учасник має можливість постачання запропонованого товару для потреб Замовника у відповідній кількості, якості та терміни, визначені тендерною документацією. Гарантійний лист виробника повинен включати: номер оголошення про проведення відкритих торгів, оприлюдненого на веб - порталі Уповноваженого органу, а також назву предмету закупівлі та назву Замовника згідно оголошення.

**Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі**

до предмета закупівлі за кодом 33690000-3 - Лікарські засоби різні:(код за НК 024:2023 — 59058 – Мийний / очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем ; 58237 - Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro ), автоматичні/ напівавтоматичні системи; 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro ); 58237 Буферний розчинник зразків ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи; 55859 Підрахунок лейкоцитів IVD, реагент; 55860 Підрахунок лейкоцитів IVD, реагент; 55865 Підрахунок клітин крові IVD, калібратор; 55866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал; 52866 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), набір, йон-селективні електроди; 59240 Хлоридний (Cl-) електрод IVD (діагностика in vitro ); 59249 Натрієвий електрод, IVD (діагностика in vitro ); 59248 Калійний електрод IVD (діагностика in vitro ); 52868 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал; 52861-Множинні аналіти газів крові/гемоксиметрія/електроліти IVD, реагент; 59058 Миючий / очищаючий розчин ІВД, для автоматизованих / напівавтоматичних систем; 54313 Прокальцитонін IVD (діагностика in vitro ), набір, імунофлюоресцентнний аналіз; 46989 Тропонін I IVD (діагностика in vitro ), набір, імунохроматографічний аналіз, експрес-аналіз; 47343 D-димер IVD (діагностика in vitro ), набір, імунохроматографічний тест (ІХТ), експрес-тест; 52647 Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла; 52688 Групові еритроцитарні варіабельні Rh(D) категорії VI IVD (діагностика in vitro ), антитіла, реакція аглютинації; 52532 Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла; 52538 Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла; 52543 Панель еритроцитів для ідентифікування антитіл IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації; 51819 -Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації; 44946 Фарбування за Романовським IVD, набір; 42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD; 43550 Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro); 42694 Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD; 48322 Вірус гепатиту В, поверхневий антиген IVD (in vitro), набір, імунохроматоргафічний, експрес-аналіз; 30829 Набір для якісного та / або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз; 46994 Множинні наркотики IVD, набір, імунохроматографічний аналіз, експрес-аналіз; 60775 Кальпротектін ІВД, набір, імунохроматографічним аналіз, експрес-аналіз; 48282 Вірус гепатиту A, імуноглобулін M (IgM), антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА), експрес-аналіз; 54514 Численні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз; 54514-Численні аналізи сечі ІВД, набір, колометрична тест-смужка, експрес-аналіз.; 58236 Буферний промивання та розчин ІВД / напівавтоматичні системи; 52923 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 52954 Аспартатамінотрансфераза (АСТ) (кінетичний метод); 53587 Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53583 Сечова кислота IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 54758 Залізо IVD, набір, спектрофотометричний аналіз; 53233 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз; 53229 Загальний білірубін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз; 53003 Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз; 53108 Ліпаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 46795 Магній (Mg2 +) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз; 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор; 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал; 59005 Білок 5 мініхромосомного захисту IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); 55111 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричним аналіз; 42230 Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro); 53705 C-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз; 41838 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), калібратор; 41839 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), контроль; 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем; 53904 Загальна залізозв’язувальна здатність (TIBC) IVD, набір, спектрофотометрія; 59041 Трансферин IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз; 52994 Серцевий ізофермент креатинкінази IVD (діагностика in vitro ); 53342 Лактат IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53460 Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 63271 - Бета-гемолітична численна група стрептококів стрептолізин O, антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація; 63410-Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro ), комплект, спектрофотометрія; 41830 Загальний білірубін IVD, калібратор; 55112 - Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації; 53301-Глюкоза IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 63234 - C-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro ), набір, аглютинація, експрес-аналіз; 53251-Креатинін IVD (діагностика in vitro ), набір,спектрофотометричний аналіз; 43203 - Набір для проведення тимолової проби; 53359-Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53587- Сечовина (Urea) IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53597-Альбумін IVD (діагностика in vitro ), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз; 53393-Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro ), реаген; 59085 -Мікропротеїн IVD (діагностика in vitro ), набір,спектрофотометричний аналіз; 56227Загальний гемоглобін IVD(діагностика in vitro ), калібратор; 55868- Підрахунок еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал; 56225 -Лейкоцити, підрахунок клітин IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал; 53988 - Загальний білок IVD (діагностика in vitro ), калібратор; 47869 - Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал; 55874- Загальний гемоглобін IVD, контрольний матеріал; 52924 -Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro ), набір, спектрофотометричний аналізз; 32430 -Набір для визначення концентрації гемоглобіну ціанметгемоглобіновим методом; 55981 Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку; 55987 Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку; 55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку; 55983 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку; 55995 Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro ), калібратор; 30590 Набір реагентів для вимірювання множинних чинників згортання IVD (діагностика in vitro ); 55986 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), реагент; 61031 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання; 61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання)

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№п/п** | **Найменування виробу** | **код НК 024:2023** | **Одиниця виміру** | **Кількість** | **Характеристики (параметри)** |
|  | ABX Cleaner 1 л (L), ферментативний розчин | 59058 – Мийний / очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | шт | 70 | До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти:Органічний буфер менше 50 мл Протеолітичний ензим менше 10 мл Консервант менше 10 мл.PH розчину повинен бути в діапазоні 8,1 ± 0,5Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії ABX Micros 60 |
|  | ABX Minidil LMG 20 л (L), ізотонічний розчин | 58237 - Буферний розчинник зразків IVD (діагностика in vitro ), автоматичні/ напівавтоматичні системи | шт | 34 | До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти:Органічний буфер менше 1000 мл Консервант менше 20 мл.PH розчину повинен бути в діапазоні 7,0 ± 0,5Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії ABX Micros 60 |
|  | ABX Minilyse LMG 1 л (L), лізуючий розчин | 61165 - Реагент для лізису клітин крові IVD (діагностика in vitro ) | шт | 68 | До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти:Лізуюча речовина менше 1 мл Детергент менше 50 мл.PH розчину повинен бути в діапазоні 10,17 ± 0,5Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії ABX Micros 60 |
|  | ABX Minoclair 0,5 л (L), розчин для промивки | 59058 – Мийний / очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro ) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | шт | 10 | До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти:Агент хімічної очистки менше 25 мл Стабілізатор менше 5 мл.PH розчину повинен бути в діапазоні 12,51 ± 0,5Адаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії ABX Micros 60 |
|  | ABX Minotrol 16 (2N), розчин для контролю | 55866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика     in vitro ), контрольний матеріал | набір | 12 | В наборі 2 флакониКонтрольні значення не менше як для 15 параметрів, обов’язкова наявність таких параметрів лімфоцити, гранулоцити, моноцитиАдаптовані для аналізатора автоматичного гематологічного серії ABX Micros 60Діапазон нормальних значень для вимірювання для:WBC не більше ±0,8 109/LHct не більше ±2,7 %MCV не більше ±4 flRDW не більше ±3 % |
|  | Ділуент Swelab Lumi-D-20 л | 58237 Буферний розчинник зразків ІВД, автоматичні / напівавтоматичні системи | Штуки | 9 | загальний об'єм 20 л, сумісність з аналізатором SWELAB Lumi  |
|  | Лізуючий Swelab Lumi-L1-200 мл | 55859 Підрахунок лейкоцитів IVD, реагент | Штуки | 8 | загальний об'єм  200мл, сумісність з аналізатором SWELAB Lumi  |
|  | Лізуючий Swelab Lumi-L2-500 мл | 55860 Підрахунок лейкоцитів IVD, реагент | Штуки | 8 | загальний об'єм  500 мл, сумісність з аналізатором SWELAB Lumi  |
|  | Easy очищувач Boule, 50 мл | 59058 Миючий / очищаючий розчин ІВД, для автоматизованих / напівавтоматичних систем | Штуки | 5 | сумісність з аналізатором SWELAB Lumi  та MEDONIC M51 , містить гіпохлоритний очищувач, призначений для очищення внутрішніх гідравлічних компонентів аналізатора  |
|  | Boule Калібратор 5-диф А1, 1x3 мл\* | 55865 Підрахунок клітин крові IVD, калібратор | Штуки | 1 | сумісність з аналізатором SWELAB Lumi  та MEDONIC M51, призначений для використання в якості імітатора клітин крові, калібратора  |
|  | Boule Контроль 5-диф А1 нормальний,1х3 мл | 55866 - Підрахунок клітин крові IVD (діагностика     in vitro ), контрольний матеріал | Штуки | 6 | сумісність з аналізатором SWELAB Lumi  та MEDONIC M51, призначений для здійснення контрольних вимірювань |
|  | EasyLyte Maintenance Kit   Експлуатаційний набір EasyLyte | 52866  Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), набір, йон-селективні електроди | Компл | 1 | Для діагностики In Vitro в аналізаторах електролітів EasyLyte.Склад: мембрана 1шт, внутрішній заповнюючий розчин 125 мл, трубка помпи, трубка зразка. |
|  | EasyLyte Cl- Electrode   Cl- електрод EasyLyte | 59240 Хлоридний (Cl-) електрод IVD (діагностика in vitro ) | Штуки | 1 | Для визначення концентраціх іонів. Лише для використання в аналізаторах електролітів серії EasyLyte Натрій/Хлорід, в пробі (сироватка, кров, плазма,моча). Лише для використання в аналізаторах серії EasyLyte. Контрольний матеріал для ведення внутрішньо лабораторного контролю якості за двома рівнями (10мл норма, 10 мл аномально високий, 10 мл аномально низький) при роботі з іонселективними аналізаторами серії EasyLyte |
|  | EasyLyte Na+ Electrode Na+ електрод EasyLyte | 59249 Натрієвий електрод, IVD (діагностика in vitro ) | Штуки | 1 | Для визначення концентраціх іонів. Лише для використання в аналізаторах електролітів серії EasyLyte Натрій/Хлорід, в пробі (сироватка, кров, плазма,моча). Лише для використання в аналізаторах серії EasyLyte. Контрольний матеріал для ведення внутрішньо лабораторного контролю якості за двома рівнями (10мл норма, 10 мл аномально високий, 10 мл аномально низький) при роботі з іонселективними аналізаторами серії EasyLyte |
|  | EasyLyte K+ Electrode K+ електрод EasyLyte | 59248 Калійний електрод IVD (діагностика in vitro ) | Штуки | 1 | Для визначення концентраціх іонів. Лише для використання в аналізаторах електролітів серії EasyLyte Натрій/Хлорід, в пробі (сироватка, кров, плазма,моча). Лише для використання в аналізаторах серії EasyLyte. Контрольний матеріал для ведення внутрішньо лабораторного контролю якості за двома рівнями (10мл норма, 10 мл аномально високий, 10 мл аномально низький) при роботі з іонселективними аналізаторами серії EasyLyte |
|  | EasyQC Tri-Level Quality Control Kit EasyQC Трирівневий набір для контролю якості  | 52868 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), контрольний матеріал | набір | 4 | Для визначення концентраціх іонів. Лише для використання в аналізаторах електролітів серії EasyLyte Натрій/Хлорід, в пробі (сироватка, кров, плазма,моча). Лише для використання в аналізаторах серії EasyLyte. Контрольний матеріал для ведення внутрішньо лабораторного контролю якості за двома рівнями (10мл норма, 10 мл аномально високий, 10 мл аномально низький) при роботі з іонселективними аналізаторами серії EasyLyte |
|  | EasyLyte PLUS Solution Pack (800 ml) Блок розчинів для EasyLyte PLUS 800 mL (мл) | 52866 Множинні електроліти IVD (діагностика in vitro ), набір, йон-селективні електроди | Штуки | 8 | Блок розчинів (800 мл) , який складається з реагентів, що вимірюють концентрацію Nа+, K+, Cl - в пробі (реагент 1, реагент 2, реагент 3) у відсотковому співвідношенні. Лише для використання в аналізаторах електролітів (Натрій/Калій/Хлорид) EasyLyte |
|  | Стандартний розчин 1 для аналізатора Ex-D,Ds | 52861-Множинні аналіти газів крові/гемоксиметрія/електроліти IVD, реагент | Штуки | 8 | Реагентні матеріали до аналізаторів електролітів Jokoh EX-D та EX-Ds |
|  | Стандартний розчин 2 для аналізатора Ex-D,Ds | 52861-Множинні аналіти газів крові/гемоксиметрія/електроліти IVD, реагент | Штуки | 8 | Реагентні матеріали до аналізаторів електролітів Jokoh EX-D та EX-Ds |
|  | Електролітний миючий розчин | 59058 Миючий / очищаючий розчин ІВД, для автоматизованих / напівавтоматичних систем | Штуки | 6 | Реагентні матеріали до аналізаторів електролітів Jokoh EX-D та EX-Ds |
|  | Експрес-тест PCT/прокальцитонін (кількісний) CG 1007 | 54313 Прокальцитонін IVD (діагностика in vitro ), набір, імунофлюоресцентнний аналіз | упаковка | 60 | Експрес–тест для кількісного визначення прокальцитоніну, тетст-ситсема повинна бути сумісна з аналізатором FIA 8000; склад набору:  тест – касета Getein для визначення PCT у герметичній упаковці з осушувачем – 25 штодноразові піпетки – 25 штрозріджувач для зразків цільної крові – 25 штSD карта - 1 штінструкція з використання – 1 шт |
|  | Експрес-тест cTnI/тропонін (кількісний) CG 1001 | 46989 Тропонін I IVD (діагностика in vitro ), набір, імунохроматографічний аналіз, експрес-аналіз | упаковка | 100 | Експрес–тест для кількісного визначення тропоніну І, тест-система повинна бути сумісна з аналізаторм FIA 8000; склад набору:  тест – касета Getein для визначення cTnI у герметичній упаковці з осушувачем - 25одноразові піпетки - 25 буфер для зразків цільної крові - 1SD карта - 1 інструкція з використання - 1 |
|  | Експрес-тест D-Dimer (кількісний) CG 1006 | 47343 D-димер IVD (діагностика in vitro ), набір, імунохроматографічний тест (ІХТ), експрес-тест | упаковка | 100 | Експрес–тест для кількісного визначення Д-димеру, тест-система повинна бути сумісна з аналізатором FIA 8000; склад набору:  тест – касета Getein для визначення D-Dimer у герметичній упаковці з осушувачем,фосфатно-буферний фізіологічний розчин, білки, миючий засіб, консервант,стабілізатор - 25 штодноразові піпетки – 25 штрозріджувач для зразків - 25 штSD карта – 1 штінструкція з використання – 1 шт |
|  | Діагностичний моноклональний реагент анти-D | 52647Анти-Rh(D) групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла | фл. | 190 | Діагностичний моноклональний реагент анти-D, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації у будь-якій її модифікаці: в пробірках, на площині, в мікроплаті та нейтральних гелевих картах.Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина.Загальний термін придатності 2,5 роки. |
|  | Діагностичний моноклональний реагент анти-D/DVIIgМ/ IgG | 52688Групові еритроцитарні варіабельні Rh(D) категорії VI IVD (діагностика in vitro ), антитіла, реакція аглютинації | фл. | 2 | Діагностичний моноклональний реагент анти-D IgM/IgG, системи Rhesus, призначений для виявлення антигену D, включаючи D слабкі, еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації в будь-якій її модифікацій (на площині,в пробірках, мікроплатах та гелевих картах), непрямим антиглобуліновим тестом (непрямим тестом Кумбса) та реакцією конглютинації із застосуванням желатину розчину. Кожний з цих методів можна використовувати як самостійний так і в комплексі залежно від мети дослідження..Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією з рожевим або жовтуватим відтінком рідина. Загальний термін придатності 2 роки. |
|  | Діагностичний моноклональний реагент анти-А | 52532Анти-A групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла | фл. | 280 | Діагностичний моноклональний реагент анти-А призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл Прозора або з незначною опалесценцією рідина різних відтінків червоного кольору.  Загальний термін придатності 2.5 роки. |
|  | Діагностичний моноклональний реагент анти-В | 52538Анти-B групове типування еритроцитів IVD (діагностика in vitro ), антитіла | фл. | 270 | Діагностичний моноклональний реагент анти-В призначений для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигену В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації на площині та в нейтральних гелевих картах. Флакон з вмістом моноклональних антитіл. Прозора або з незначною опалесценцією рідина від блідо-фіолетового до синього кольору. Загальний термін придатності 2,5 роки. |
|  | НАБІР №1-20: 20% суспензія стандартних еритроцитів групи 0 Rh+поз. CcDEe;0 Rh-нег. сcdеe; А1 Rh+поз.; В Rh+поз. | 52543Панель еритроцитів для ідентифікування антитіл IVD (діагностика in vitro ), набір, реакція аглютинації | наб | 154 | Набір №1-20 призначений для визначення груп крові за системою АВ0 шляхом виявлення антитіл анти-А і анти-В в сироватці крові людини, для контролю якості (специфічності та активності) діагностичних моноклональних реагентів шляхом виявлення моноклональних антитіл за допомогою реакції прямої аглютинації на площині, в пробірках та мікроплатах; а також для визначення імунних антиеритроцитарних антитіл за системою антигенів АВ0 та Rhesus з використанням розчину желатину 10% або непрямим антиглобуліновим тестом (НАГТ) в пробірках. Термін придатності - не менше 30 діб. |
|  | RPR-carbon-тест | 51819 -Treponema pallidum reaginantibody IVD (діагностикаin vitro ), набір, реакціяаглютинації | пак | 72 | RPR-carbon-тест - нетрепонемний аглютинаційний тест для якісного та напівкількісного виявлення плазмових реагінів в сироватці людини. Метод заснований на реакції преципітації між стабілізованою суспензією вугільних часток, оброблених ліпідним комплексом, та антитілами присутніми в сироватці чи в плазмі хворих на сифіліс, які в результаті аглютинації утворюють комплекс «антиген-антитіло» у вигляді преципітату, що спостерігається візуально. Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості реагінів. Склад набору1. Реагент 1. Вугільна суспензія: частинки вугілля, покриті сумішшю ліпідів, кардіоліпіну, лецитину і холестерину в фосфатному буфері, 5 ml (мл) (1 фл.)2. Реагент 2. Позитивний контроль, який дає реакцію на 3+ або 4+, 0.5 ml (мл) (1 фл.)3. Реагент 3. Негативний контроль, 0.5 ml (мл) (1 фл.)4. Палички для перемішуваня (250 шт.)5. Тестовий слайд (5 шт.)6. Інструкція з використання7. Паспорт або сертифікатАналітичні характеристикиЕфект прозони: ефект прозони не спостерігається до титру ≥1/128 |
|  | Забарвлювач за Романовським-набір реагентів для диференціального забарвлення азур-еозином за Романовським (1000 мл/ 2000 макс. визнач.) | 44946 Фарбування за Романовським IVD, набір | набір | 40 | СКЛАД НАБОРУРозчин азур - еозину за Романовським- 1 флакон з (1000 ± 40) мл.. АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИАзур-еозін по Романовському - в'язка рідина темно-синього кольору. Набір розрахован на 2000 аналізів (при затраті реагента 0,5 на визначення). Призначен для забарвлення формених елементів крові. |
|  | Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду | 42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD | Літри | 50 | КількістьНе менше 1000 млЗовнішній виглядРідина синьо-червоного кольоруВипробування на дійсністьДиференціація формених елементів кровіТермін придатності2 роки при температурі від 2°С до 25°С |
|  | Імерсійна олія для мікроскопів 100 мл | 43550 Фіксувальна рідина длямікроскопії, IVD(діагностика in vitro) | Флакон | 30 | СКЛАД НАБОРУІмерсійна олія для мікроскопії - 1 флакон з (100 ± 4) млАНАЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на 4000 визначень. |
|  | Забарвлення за ЦІЛЕМ-НІЛЬСЕНОМ-набір для диференціального забарвлення мікобактерій туберкульозу (4х100мл/ 200 макс. визнач.) | 42694 Барвник для кислотостійких бактерій, набір, IVD | набір | 10 | СКЛАД НАБОРУ1. Карболовий розчин фуксину - 1 флакон з (100 ± 4) мл;2. Знебарвлюючий розчин 1 - 1 флакон з (100 ± 4) мл;3. Знебарвлюючий розчин 2 - 1 флакон з (100 ± 4) мл;4. Розчин метиленового синього - 1 флакон з (100 ± 4) мл.АНЛІТИЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИНабір розрахований на проведення 200 аналізів (при витраті розчинів реагентів 0,5 мл на визначення). |
|  | Тест багатопрофільний для виявлення метадону у сечі | 46994 Множинні наркотики IVD, набір, імунохроматографічний аналіз, експрес-аналіз | шт | 200 | Принцип визначення: якісний швидкий тест для виявлення метадону у сечі людини. Порогові рівні наркотичних речовин або їх метаболітів: 300 нг/мл Результати вимірювання: якісні. Зразок для аналізу: сеча. Зберігання: тест можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°C. Термін придатності: не менше 24 міс. Процедура тестування: довести зразки сечі та тест до кімнатної температури (15-30˚С). Тест повинен забезпечити швидке однокрокове виявлення наркотичних речовин та/або їх метаболітів у сечі без спеціального обладнання та забезпечити візуальну оцінку результатів дослідження. Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.  |
|  | Тест-система для виявлення HBsAg вірусу гепатиту В CITO TEST® HBsAg, 40шт | 48322 Вірус гепатиту В, поверхневий антиген IVD (in vitro), набір, імунохроматоргафічний, експрес-аналіз | шт | 40 | Принцип визначення: швидкий імунохроматографічний тест для якісного виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg) в цільній крові, сироватці чи плазмі крові людини. Результати вимірювання: якісні.Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка чи плазма.Зберігання: тест можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°C.Термін придатності: не менше 24 місяці.Процедура тестування: довести тест-касету, зразок крові, буфер до кімнатної температури (15°-30°C) перед проведенням тестування.Отримання результатів: облік результату провести через 15-30 хвилин. Не підлягає обліку результат тестування після 30 хвилин.Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.Пороговий рівень: 1 нг/млХарактеристики роботи тесту:чутливість: більше 99.9%специфічність: 99.9%Перехресна реактивність: перехресна реактивність до: антитіл до ВІЛ 1 та 2 типів, антитіл до вірусу гепатиту С, антитіл до Treponema pallidum, антитіл до Chlamydia trachomatis повинна бути відсутня.Комплектація:тест-касетаінструкціяпіпеткабуфер |
|  | Тест-система для виявлення вірусу гепатиту С CITO TEST HСV, 40шт | 30829 Набір для якісного та / або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експрес-аналіз | шт | 40 | Принцип визначення: швидкий імунохроматографічний для якісного виявлення антитіл до вірусу гепатиту С в цільній крові, сироватці чи плазмі з метою діагностики гепатиту С. Результати вимірювання: якісні.Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка чи плазма.Зберігання: тест можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°C.Термін придатності: не менше 24 міс.Процедура тестування: довести тест-касету, зразки, буфер до кімнатної температури (15°-30°C) перед проведенням тестування.Отримання результатів: облік результату провести через 10 хвилин. Не підлягає обліку результат тестування по завершенню 20 хвилин.Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.Характеристики роботи тесту:чутливість: більше 99.9%специфічність: 99.9%Перехресна реактивність: перехресна реактивність до HBsAg, антитіл до ВІЛ 1 та 2 типів, антитіл до Treponema pallidum, антитіл до Chlamydia trachomatis повинна бути відсутня.Об’єм зразку:Для зразків сироватки та плазми:1 крапля сироватки або плазми (25 мкл) + 2 краплі буфера (80 мкл). Для зразків цільної крові:2 краплі цільної венозної крові (50 мкл) + 2 краплі буфера (80 мкл). Для зразків капілярної крові:2 краплі (50 мкл) + 2 краплі буфера (80мкл).Комплектація:Тест-касетаПіпеткаБуферІнструкція |
|  | SNIPER® 5 Тест багатопрофільний для виявлення наркотиків у сечі: морфіну, кокаїну, амфетеміну, метамфетамину, маріхуани | 46994 Множинні наркотики IVD, набір, імунохроматографічний аналіз, експрес-аналіз | шт | 300 | Принцип визначення: багатопрофільний швидкий тест для виявлення наркотичних речовин або їхніх метаболітів.Порогові рівні наркотичних речовин або їх метаболітів: Вид наркотику /Пороговий рівень (ng/ml (нг/мл))Амфетамін АМР / 1000Кокаїн СОС / 300Метамфетамін MET / 1000Морфін/опіати MOP/OPI / 300Маріхуана/гашиш THC / 50Результати вимірювання: якісні.Зразок для аналізу: сеча.Зберігання: тест можна зберігати і транспортувати при температурі 15°-30°C.Термін придатності: не менше 24 міс.Процедура тестування: перед процедурою довести зразки сечі та тест до кімнатної температури (15-30˚С). Використання тесту повинно бути можливе у двох варіантах: метод занурення; крапельний метод - рекомендований для малої кількості зразка. Тест повинен забезпечити швидке однокрокове виявлення наркотичних речовин та/або їх метаболітів у сечі без спеціального обладнання та забезпечити візуальну оцінку результатів дослідження.Отримання результатів: 4-7 хвилин. Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.Характеристики роботи теста:Точність – порівняльні дослідження з ГХ/МС повинні показати збіг >90% по кожному аналіту.Перехресна реактивність – повинна бути відсутня до структурно близьких речовинІнтерференція – не повинно бути впливу структурно неспоріднених речовин на тестуванняКомплектація:Тест-касета в індивідуальній запаяній упаковці з вологопоглиначем і піпеткою Інструкція |
|  | Тест-система для виявлення кальпротектину у фекаліях CITO TEST Calprotectin | 60775 Кальпротектін ІВД, набір, імунохроматографічним аналіз, експрес-аналіз | шт | 2 | Принцип визначення: швидкий імунохроматографічний однокроковий тест для виявлення кальпротектину (hCp) в зразках фекалій людини.Пороговий рівень: 500 нг/мл (50 мкг/г).Зразок для аналізу: фекалії. Зразки можуть зберігатись в холодильнику (2°-8°С) протягом 7 днів. Для тривалого зберігання (6 міс.) зразки повинні зберігатися при температурі -20°С.Зберігання: тест може зберігатись при температурі 2-30°C.Термін придатності: не менше 24 міс.Процедура тестування: довести тест та зразки клінічного матеріалу до кімнатної температури (15-30°С). Використання тесту повинно бути можливе у двох варіантах:Використання тест-системи як тест-касети.Використання тест-системи методом занурення.Отримання результатів: через 10 хв.Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.Характеристики роботи тесту:чутливість: більше 94%специфічність: 93%VPP: більше 94%VPN: 93%Перехресна реактивність: повинна бути відсутня до: бичачого і свинячого гемоглобіну, бичачого і свинячого трансферину, бичачого лактоферину, гемоглобіну людини, трансферину людини, лактоферину людини.Комплектація:ТестПробірка з розчинникомІнструкція з використання |
|  | Швидкий тест для виявлення антитіл IgM до вірусу гепатиту А HAV IgM Rapid Test Cassette, №25 | 48282 Вірус гепатиту A, імуноглобулін M (IgM), антитіла IVD (діагностика in vitro ), набір, імуноферментний аналіз (ІФА), експрес-аналіз | шт | 10 | Принцип визначення: швидкий імунохроматографічний тест для якісного виявлення антитіл IgМ до вірусу гепатиту А в цільній крові, сироватці та плазмі крові людини. Результати вимірювання: якісні.Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка та плазма крові.Зберігання: тест можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°C.Термін придатності: тест повинен зберігати стабільність до моменту закінчення терміну придатності, надрукованого на запаяному пакеті.Процедура тестування: довести тест-касету, зразок крові, буфер до кімнатної температури (15°-30°C) перед проведенням тестування.Отримання результатів: облік результату провести через 15 хв. Не підлягає обліку результат тестування після 20 хв.Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.Характеристики роботи тесту:чутливість: 95,7%специфічність: 99.1%точність: 98,6%Комплектація:Тест-касетаПіпеткаБуферІнструкція |
|  | Діагностичні тест-смужки для аналізу сечі CITOLAB 3GK | 54514 Численні аналіти сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз | шт | 90 | Принцип визначення: тест-смужки діагностичні для визначення глюкози та кетонів (ацетооцтової кислоти) та білку у зразках сечі. Можливість використання для самоконтролю. Реагенти: Глюкоза: глюкооксидаза 430 Од, пероксидаза 200 Од, йодид калію 12 мг.Кетони: нітропрусид натрію 23 мг.Білок: тетрабромфенол синій 0,34 мг.Зразок для аналізу: сеча.Зберігання: можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°C.Термін придатності: не менше 24 міс. Отримання результатів: облік результату провести через 60 сек.Поріг чутливості: Глюкоза: 50 мг/длКетони: 5 мг/длБілок: 10-15 мг/дц, альбумінКомплектація: 100 тест-смужок та осушувач в контейнеріІнструкція з використання |
|  | Тестові смужки для сечі Self-Stik 10L (100 шт.) | 54514-Численні аналізи сечі ІВД, набір, колометрична тест-смужка, експрес-аналіз. | Упаковки | 40 | Сумісність з Аналізатором сечі CK60, Аналізатором сечі AnyScan 300, Аналізатором сечі AnyScan 72 |
|  | Cистемна рідина1 л | 58236 Буферний промивання та розчин ІВД / напівавтоматичні системи | Штуки | 8 | "Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProMКонцентрований системний розчин 1 л, концентрація поліетиленгліколь-октилфенілу < 0,5%, концентрація азиду натрію < 0,1%, " |
|  | АЛТ/ГПТ 4+1 СР 5×125мл | 52923 Аланінамінотрансфераза (ALT) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Штуки | 26 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProМ. Метод: без пиридоксаль фосфату, кінетичнийСклад пакунку:Реагент 1: 5 x 100 млРеагент 2: 1 x 127 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | АСТ/ГОТ 4+1 СР 5×125мл | 52954 Аспартатамінотрансфераза (АСТ) (кінетичний метод) | Пак | 15 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProМ, Метод: без пиридоксаль фосфату, кінетичнийСклад пакунку:Реагент 1: 5 x 100 млРеагент 2: 1 x 127 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Сечовина УФ СР 5×125мл | 53587 Сечовина (Urea) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Упаковки | 14 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод - ферментативний, кінетичний.Склад пакунку:Реагент 1: 5 x 100 млРеагент 2: 1 x 127 млСтандарт (50 мг/дл): 1 х 5 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Сечова кислота моно СР 6×50мл | 53583 Сечова кислота IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Штуки | 4 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод - ферментативно-колориметричний за кінцевою точкоюСклад пакунку:Реагент 1: 6 x 50 млСтандарт (6 мг/дл): 1 х 5 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Лужна фосфатаза (ДЕА) СР 4×62,5мл | 52928 Загальна лужна фосфатаза (ALP) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Штуки | 5 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод - ферментативний, кынеичнийСклад пакунку:Реагент 1: 4 x 50 мл Реагент 2: 2 x 26 мл склад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Гамма-ГТ ПЛЮС СР 4х62,5 мл | 53027 Гама-глутамілтрансфераза (ГГТ) IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Штуки | 4 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод - ферментативний, кінетичний.Склад пакунку:Реагент 1: 4 x 50 млРеагент 2: 2 x 26 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Залізо Ферене 2×125мл | 54758 Залізо IVD, набір, спектрофотометричний аналіз | Штуки | 2 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод - Ферене за кінцевою точкоюСклад пакунку:Реагент 1: 2 x 100 млРеагент 2: 1 x 50 млСтандарт (100 мкг/дл): 1 х 5 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Білірубін Прямий 4+1 1х125 мл | 53233 Кон'югований (прямий, зв'язаний) білірубін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProМ. Метод: модифікований метод Малой-Евеліна, за кінцевою точкоюСклад пакунку:Реагент 1: 1 x 100 млРеагент 2: 1 x 25 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Білірубін Загальний 4+1 2х125 мл | 53229 Загальний білірубін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз | Штуки | 3 | Сумісність з біохімічним аналізатором. Метод: модифікований метод Малой-Евеліна, за кінцевою точкоюСклад пакунку:Реагент 1: 2 x 100 млРеагент 2: 1 x 50 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Креатинкіназа НАК СР 2х62,5мл | 53003 Загальна креатинкіназа IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM Метод - IFCC - КінетичнийСклад пакунку:Реагент 1: 2 x 50 млРеагент 2: 1 x 26 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Ліпаза СР 2x8 мл/2х6 мл | 53108 Ліпаза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод - колориметричний, кінеичнийСклад пакунку:Реагент 1: 2 x 8 мл Реагент 2: 2 x 6 мл склад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Магній (Xylidyl Blue) 2×100мл | 46795 Магній (Mg2 +) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод - ксилідиловий синій за кінцевою точкоюСклад пакунку:Реагент 1: 2 x 100 млСтандарт (2 мг/дл): 1 х 5 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Мультикалібратор Елікал 2 4×3мл | 47868 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), калібратор | Штуки | 2 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM,сухий ліофілізований мультипараметровий калібрувальний матеріал виготовлений з сироватки крові людини,Склад пакунку: 4 x 3 мл,склад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Контрольна сироватка Елітрол І Норма 10×5мл | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProMсухий ліофілізований мультипараметровий контрольний матеріал виготовлений з сироватки крові людини,Склад пакунку: 10 x 5 мл,склад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Контрольна сироватка Елітрол ІІ Патологія 10х5мл | 47869 Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал | Штуки | 3 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProMсухий ліофілізований мультипараметровий контрольний матеріал виготовлений з сироватки крові людини,Склад пакунку: 10 x 5 мл,склад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Антистрептолізин О 2x25 мл+1x6 мл+1x1 мл | 59005 Білок 5 мініхромосомногозахисту IVD (діагностикаin vitro ), набір,імуноферментний аналіз(ІФА) | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM Набір призначений для використання у лабораторній діагностиці in vitro для кількісного визначення стрептолізіну-О (СЛО) в зразках сироватки крові та плазми людини. Метод: імунотурбідиметрія з латексним посиленнямза кінцевою точкою, Реагент 1: 2 x 25 млРеагент 2: 1 x 6 мл Реагент 3 К.: 1х1 мл склад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці |
|  | Ревматоїдний Фактор 2x20 мл + 2x5 мл | 55111 Ревматоїдний чинник IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричним аналіз | Штуки | 2 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM Набір призначений для використання у лабораторній діагностиці для визначення кількості ревматоїдного фактору в сироватці крові людини.Метод: імуно-турбідиметрія з латексним посиленням Склад пакунку:Реагент 1: 2 x 20 млРеагент 2: 2 x 5 мл склад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Ревматоїдний Фактор Калібратор 2x2 мл | 42230 Ревматоїдний чинник, калібратор, IVD (діагностика in vitro) | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM Ревматоїдний Фактор Калібратор призначений для калібрування реагенту Ревматоїдного факторуЛіофілізований калібратор, приготований з сироватки крові людини,Склад пакунку: 2 x 2 мл,склад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці.  |
|  | С-реактивний Білок ІП 5+2х25 мл | 53705 C-реактивний білок (СРБ) IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз | Штуки | 30 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод - Імуно-турбідиметрія за кінцевою точкоюСклад пакунку:Реагент 1: 2 x 25 млРеагент 2: 1 x 5 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | С-реактивний Білок ІП Калібратор 5х1 мл | 41838 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), калібратор | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProMНабір калібраторів з різними концентраціями виготовлений з плазми крові людини та плевральної рідини з очищеним С-реактивним білком. Склад пакунку: 5 x 1 мл,склад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | С-реактивний Білок ІП Контроль 2х1 мл | 41839 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), контроль | Штуки | 2 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProMРідкий контроль виготовлений з плазми крові людини та плевральної рідини з очищеним С-реактивним білком. Склад пакунку: 2 x 1 мл,склад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Кислотний розчин 1л | 59058 Мийний/очищувальний розчин IVD (діагностика in vitro) для автоматизованих/ напівавтоматизованих систем | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM Технічний реагент Кислий розчин (pH 1) готовий до використання |
|  | Загальна здатність до зв’язування заліза (прямий) 2 x 25 мл + 2 x 7 мл | 53904 Загальна залізозв’язувальна здатність (TIBC) IVD, набір, спектрофотометрія | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод - Хромазурол В – кінцева точка.Склад пакунку:Реагент 1: 2 x 25 млРеагент 2: 2 x 7 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Трансферин 2 х 7 мл / 2 х 26 мл | 59041 Трансферин IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод - Імуно-турбідиметрія за кінцевою точкоюСклад пакунку:Реагент 1: 2 x 7 млРеагент 2: 2 x 26 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Креатинкіназа МВ СР 2х62.5 мл  | 52994 Серцевий ізофермент креатинкінази IVD (діагностика in vitro ) | Штуки | 1 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM, Метод: кінетичнийСклад пакунку:Реагент 1: 2 x 50 млРеагент 2: 1 x 26 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Креатинін Яффе 2х125 мл | 53251 Креатинін IVD, набір, спектрофотометричний аналіз | Штуки | 30 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM Метод – колориметричний Яффе, кінетичнийСклад пакунку:Реагент 1: 1 x 125 млРеагент 2: 1 x 125 млСтандарт (2 мг/дл): 1 х 5 млСклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці. |
|  | Лактат 2 x 8 мл + 1 x 5 мл | 53342 Лактат IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Штуки | 5 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProMМетод - ПАП за кінцевою точкоюСклад пакунку:Реагент 1: 2 x 8 млРеагент 2: 1 x 5 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці |
|  | Тригліцериди моно СР Новий 6х50 мл | 53460 Тригліцериди IVD, набір, ферментний спектрофотометричний аналіз | Штуки | 8 | Сумісність з біохімічним аналізатором Selectra ProM,Склад пакунку:Реагент 1: 6 x 50 млСтандарт (200мг/дл): 1 х 5 млсклад та об’єм фасування має відповідати та зазначатись на упаковці.  |
|  | АСЛ-О - латекс-тест | 63271 - Бета-гемолітичначисленна групастрептококів стрептолізинO, антитіла IVD(діагностика in vitro ),набір, аглютинація | Пак | 6 | У наданому діагностикумі використовується принцип латексної аглютинації. Антиген (стрептолізин-О), що адсорбований на нейтральних частинках латексу, вступає в реакцію аглютинації з антистрептолізином-О. Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості АСЛ-О. Склад набору 1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 ml (мл) (1 шт.)2. Реагент 2. Розчинник, 14 ml (мл) (1 шт.)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить АСЛО більш 200 IU/ml (МОд/(мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить АСЛО менш 200 IU/ml (МОд/мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.)5. Палички для перемішування (100 шт.)6. Тестовий слайд (2 шт.)7. Інструкція з використання8. Паспорт або сертифікатАналітичні характеристикиЧутливість тесту становить 200 IU/ml (МОд/мл) (аглютинація на 2+). Стандартизація виконана по міжнародному стандарту NIBSC ASO. |
|  | Білірубін по Йєндрашіку Спл | 63410-Загальний/кон'югований(прямий) білірубін IVD(діагностика in vitro ),комплект,спектрофотометрія | Пак | 11 | Діазотована сульфанілова кислота в присутності кофеїну утворює з прямим і непрямим білірубіном азобілірубін рожево-фіолетового кольору. Інтенсивність кольору пропорційна концентрації загального білірубіну у зразку. У відсутності кофеїнового реактива в реакцію вступає тільки прямий білірубін. Концетрацію непрямого білірубіну можна визначити за різницею між загальним та прямим білірубіном. Склад набору1. Реагент 1. Сульфанілова кислота - 30 mmol/l (ммоль/л), соляна кислота - 400 mmol/l (ммоль/л).2. Реагент 2. Нітрит натрію - 50 mmol/l (ммоль/л).3. Реагент 3. Кофеїн - 100 mmol/l (ммоль/л).4. Інструкція з використання.5. Паспорт або сертифікат. Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 3.4-340 µmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 3.4 µmol/l (мкмоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. |
|  | Білірубин еталон  | 41830 Загальний білірубін IVD, калібратор | Пак | 2 | Для контролю та калібрування білірубину при визначенні в біологічному матеріалі. Реактиви в сухому стані: 1. Еталон білірубину (2 флакона на 4 мл, точна концентрація вказана на флаконі). 2. Альбумін (2 флакона на 8 мл з концентрацією 20 г/л). |
|  | РФ - латекс-тест | 55112 - Ревматоїдний чинник IVD(діагностика in vitro ),набір, реакція аглютинації | Пак | 30 | У наданому діагностикумі використовується принцип латексної аглютинації. Антиген (людський гамма-глобулін), що адсорбований на нейтральних частинках латексу, вступає в реакцію аглютинації з ревматоїдним фактором (Ig M проти Fc-фрагменту Ig G). Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості РФ. Склад набору 1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 ml (мл) (1 шт.)2. Реагент 2. Розчинник, 14 ml (мл) (1 шт.)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить РФ більш 12 IU/ml (МОд/мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить РФ менш 12 IU/ml (МОд/мл), 0.2 ml (мл) (1 шт.)5. Палички для перемішування (100 шт.)6. Тестовий слайд (2 шт.)7. Інструкція з використання8. Паспорт або сертифікатАналітичні характеристикиЧутливість тесту становить 12 IU/ml (МОд/мл) (аглютинація на 2+). Стандартизація виконана по міжнародному стандарту РФ NIBSC 64/002. |
|  | Глюкоза СпЛ | 53301-Глюкоза IVD (діагностикаin vitro ), набір,ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Пак | 80 | Гіперглікемія є показником захворювання на діабет. У пацієнтів хворих на діабет виникають деякі проблеми з синтезом інсуліну.Склад набору1. Реагент 1. Буфер: трис рН 7.4 - 92 mmol/l (ммоль/л); фенол – 0.3 mmol/l (ммоль/л); глюкозооксидаза - 1500 U/l (Од/л); пероксидаза - 1000 U/l (Од/л); 4-амінофеназон – 2.6 mmol/l (ммоль/л).2. Стандарт. Водний розчин глюкози – 10.0 mmol/l (ммоль/л).3. Антикоагулянт. Концентрат 25х: натрій хлористий - 4.2 g (г), натрій фтористий – 0.11 g (г), ЄДТА – 0.2 g (г).4. Інструкція з використання.5. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 1 - 30 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2.2. Чутливість не менш 1 mmol/l (ммоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. |
|  | СРБ - латекс-тест | 63234 - C-реактивний білок (CRP)IVD (діагностика in vitro ),набір, аглютинація,експрес-аналіз | пак | 50 | У наданому діагностикумі використовується принцип латексної аглютинації. Антиген (антитіла проти С-реактивного білку), що адсорбований на нейтральних частинках латексу, вступає в реакцію аглютинації з С-реактивним білком. Інтенсивність аглютинації прямо пропорційна кількості СРБ. Склад набору 1. Реагент 1. Латексна суспензія, 2 ml (мл) (1 шт.)2. Реагент 2. Розчинник, 14 ml (мл) (1 шт.)3. Реагент 3. Позитивний контроль, який містить СРБ більш 6 mg/l (мг/л), 0.2 ml (мл) (1 шт.)4. Реагент 4. Негативний контроль, який містить СРБ менш 6 mg/l (мг/л), 0.2 ml (мл) (1 шт.)5. Палички для перемішування (100 шт.)6. Тестовий слайд (2 шт.)7. Інструкція з використання8. Паспорт або сертифікатАналітичні характеристикиЧутливість тесту становить 6 mg/l (мг/л) (аглютинація на 2+). Стандартизація виконана по референсному матеріалу ERM-DA 474/IFCC. |
|  | Креатинін СпЛ | 53251-Креатинін IVD(діагностика in vitro ),набір,спектрофотометричнийаналіз | пак | 40 | В сироватці підвищений рівень креатиніну може вказувати не тільки на ниркову недостатність і прогресуючі захворювання нирок, але і на кишкову непроходимість, важкий діабет, декомпенсації серця, механічну жовтільницю, вагітність, голодування. Зниження рівня – при анеміях, після назначення АКТГ.В сечі підвищення залежить від харчування, при посиленой роботі м'язів, лихоманних станах, недостатності функцій печінки, пневмонії. Зниження – при м'язовій атрофії, голодуванні, дегенерації нирок, лейкемії, амілоїдозі нирок.Склад набору1. Реагент 1. Пікриновий реагент: пікринова кислота – 32 mmol/l (ммоль/л).2. Реагент 2. Лужний реагент: натрію гідроксид - 1.15 mol/l (моль/л).3. Реагент 3. Осаджувач: трихлороцетова кислота – 1.22 mol/l (моль/л).4. Стандарт. Водний розчин креатиніну, 166 µmol/l (мкмоль/л).5. Інструкція з використання.6. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики 1.Лінійністьвимірювального діапазону: 30 - 885 µmol/l (мкмоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на 2.2. Чутливість не менш 30 µmol/l (мкмоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5% |
|  | Тимолова проба СпЛ | 43203 - Набір для проведення тимолової проби | пак | 30 | Сироваткові бета-глобуліни, гама-глобуліни та ліпопротеїни осаджуються при рН 7.55 тимоловим реактивом. Залежно від кількості та взаємного співвідношення окремих білкових фракцій при реакції виникає помутніння, інтенсивність якого вимірюють турбідиметрично.Склад набору1. Реагент 1. Концентрований розчин тимолу.2. Реагент 2. Сірчана кислота – 2.5 mol/l (моль/л).2. Реагент 3. Барію хлорид – 48 mmol/l (ммоль/л).3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.5 - 20 S-H. Відхилення від лінійності не перевищує 10 %. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 0.5 S-H.3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10 %. |
|  | Холестерин СпЛ | 53359-Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro ),набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Пак | 10 | Загальний холестерин крові, утворює кольоровий комплекс, а ряді складних ферментативних реакцій.Інтенсивність забарвлення прямо пропорційна концентрації холестерину у зразку.Склад набору1. Реагент 1. PIPES рН 6.9 - 90 mmol/l (ммоль/л); фенол - 26 mmol/l (ммоль/л); ХЕ - 1000 U/l (Од/л); ХО - 300 U/l (Од/л), пероксидаза - 650 U/l (Од/л); 4-амінофеназон – 0.4 mmol/l (ммоль/л).2. Стандарт. Розчин холестерину - 5.16 mmol/l (ммоль/л).3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.25 - 20 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 0.25 mmol/l (ммоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5%. |
|  | Сечовина СпЛ | 53587- Сечовина (Urea) IVD(діагностика in vitro ),набір, ферментнийспектрофотометричнийаналіз | Пак | 20 | Підвищений рівень сечовини в крові спостерігається при захворюванні нирок, злоякісних пухлинах сечовивідних шляхів та передміхурової залози, хворобі Аддісона, посиленому розпаду білків, шоці, зневодненні, дієтах з надлишковим рівнем білків. Зниження сечовини в крові буває фізіологічним при вагітності. Склад набору1. Реагент 1. Буфер: фосфат - 50 mmol/l (ммоль/л); ЭДТА - 2 mmol/l (ммоль/л); натрію саліцилат - 400 mmol/l (ммоль/л); натрію нітропрусид - 10 mmol/l (ммоль/л).2. Реагент 2. Буфер: Натрію гіпохлорит - 140 mmol/l (ммоль/л); натрію гідроксид - 150 mmol/l (ммоль/л).3. Реагент 3. Ензими: уреаза - 3000 Од/ml (мл).4. Стандарт. Водний розчин сечовини - 8.3 mmol/l (ммоль/л). 5. Інструкція з використання6. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 2-33.3 mmol/l (ммоль/л). Відхилення від лінійності не перевищує 5%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 2 mmol/l (ммоль/л). |
|  | Альбумін СпЛ | 53597-Альбумін IVD(діагностика in vitro ),набір, ферментнийспектрофотометричнийаналізз | пак | 8 | Зміна рівня альбуміну вказує на захворювання печінки, недоїдання, ураження шкіри (дерматит, опіки або зневоднення). Гіпоальбумінемія майже завжди пов’язана с гіпопротеінемією.Склад набору1. Реагент 1. Бромкрезоловий зелений рН 4.2 – 0.12 mmol/l (ммоль/л).2. Стандарт. Водний розчин альбуміну, 50 g/l (г/л) 3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 5 - 60 g/l (г/л). Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 5 g/l (г/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. |
|  | ЛПВЩ-Холестерин СпЛ. Осаджуючий реагент (200 мл) | 53393-Холестерин ліпопротеїніввисокої щільності IVD(діагностика in vitro ),реаген | пак | 8 | ЛПВЩ залишаються в сироватці крові після осадження ЛПОНЩ та ЛПНЩ розчином фосфорновольфрамової кислоти присутності хлористого магнію. По величині адсорбції визначають вміст холестерину в ЛПВЩ.Склад набору1. Реагент 1. Осаджуючий реагент: фосфорновольфрамова кислота – 0.56 mmol/l (ммоль/л), магнію хлорид - 30 mmol/l (ммоль/л).2. Інструкція з використання.3. Паспорт або сертифікат.Додатковий реагент набір для визначення холестерину Холестерин СпЛ.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.5-5.0 mmol/l (ммоль/л) Відхилення від лінійності не перевищує 5 %. 2. Чутливість не менш 0.5 mmol/l (ммоль/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 5 %. |
|  | Білок в сечі та лікворі СпЛ | 59085 -Мікропротеїн IVD(діагностика in vitro ),набір,спектрофотометричнийаналіз | пак | 4 | Виявлення стійкої протеїнурії є найважливішим індикатором захворювання нирок. Підвищена концентрація білку в лікворі (спинномозковій рідині) може бути причиною виникнення інфекцій та внутрішньочерепного тиску. Склад набору 1. Реагент 1. Барвник: пірогалоловий червоний - 50 mmol/l (ммоль/л), молібдат натрію – 0.04 mmol/l (ммоль/л).2. Стандарт. Водний розчин альбуміну – 0.5 g/l (г/л).3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.05 - 3 g/l (г/л). Відхилення від лінійності не перевищує 3%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість не менш 0.05 g/l (г/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 3%. |
|  | СпЛ HbCN - калібратор 60, 90, 120, 150, 200 g/L | 56227Загальний гемоглобін IVD(діагностика in vitro ),калібратор | пак | 4 | СпЛ HbCN-калібратор 60, 90, 120, 150, 200 g/l (г/л) призначений для побудови калібрувального графіка при визначенні гемоглобіну в крові гемоглобінцианідним методом в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях.Склад набору1. Реагент 1. HbCN-калібратор 60 g/l (г/л) ±2%.2. Реагент 2. HbCN-калібратор 90 g/l (г/л) ±2%.3. Реагент 3. HbCN-калібратор 120 g/l (г/л) ±2%.4. Реагент 4. HbCN-калібратор 150 g/l (г/л) ±2%.5. Реагент 5. HbCN-калібратор 200 g/l (г/л) ±2%.6. Інструкція з використання.7. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Діапазон калібрувальних концентрацій: 60-200 g/l (г/л). 2. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 2%.Реагенти готові до використання. Усі компоненти набору стабільні до закінчення терміну придатності, не менше 12 місяців |
|  | СпЛ RBC - контроль Н+П (2 фл х 2,5 мл) | 55868- Підрахунок еритроцитівIVD (діагностика in vitro ),контрольний матеріал | наб | 1 | Набір «RBC-контроль Н+П» призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку ерітроцитів в лічильнiй камері Горяєва.  Склад набору1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин.2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин.3. Інструкція з використання.4. Паспорт або сертифікат.Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%.У відкритих і щільно закритих пробкою флаконах суспензія повинна зберігатися при температурі 2-8ºС не менше 30 d (доб).Термін придатності набору не менше 12 mth (міс). |
|  | СпЛ WBC - контроль Н+П (2 фл х 2,5 мл) | 56225 -Лейкоцити, підрахунокклітин IVD (діагностика invitro ), контрольнийматеріал | наб | 1 | Набір «WBC-контроль Н+П» призначений для контролю правильності і відтворюваності підрахунку лейкоцитів в лічильній камері Горяєва. Значення концентрації відповідає концентрації лейкоцитів в крові людини. В суспензії частинки імітують розміри лейкоцитів, але не морфологічні ознаки. Склад набору1. Реагент 1. Нормальна концентрація клітин.2. Реагент 2. Патологічна концентрація клітин.4. Інструкція з використання.5. Паспорт або сертифікат.Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 10%.У відкритих і щільно закритих пробкою флаконах суспензія повинна зберігатися при температурі 2-8ºС не менше 30 d (доб).Термін придатності набору не менше 12 mth (міс). |
|  | Калібратори білку СпЛ (5 мл/фл) | 53988 - Загальний білок IVD(діагностика in vitro ),калібратор | пак | 2 | Реагенти застосовують для для побудови калібрувального графіка при кількісному визначенні загального білку в біологічних рідинах в межах від 20 g/l (г/л) до 100 g/l (г/л) клініко-діагностичних і біохімічних лабораторіях, науково-дослідницькій практиці. Склад набору1. Калібратори 20, 40, 60, 80, 100 g/l (г/л).2. Інструкція з використання.3. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристикиКонцентрація білку 20, 40, 60, 80, 100 g/l (г/л) (точне значення концентрації вказано на флаконах).Коефіціент варіації 3%.Готові до використання. Після розкриття флакону стійкі протягом терміну придатності, не менше 12 місяців, при 2-8ºC |
|  | СпЛ Контроль НОРМА | 47869 - Множинні аналітиклінічної хімії IVD(діагностика in vitro ),контрольний матеріал | упаковок | 20 | СпЛ Контроль Норма - це ліофілізована людська сироватка, призначена для контролю правильності кількісних біохімічних методів визначення електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків в клініко-діагностичних та біохімічних лабораторіях. Склад:Людська сироватка з нормальним вмістом електролітів, субстратів, ферментів, ліпідів, і білків 1 фл для 5 ml (мл). Консервована. Зберігання і стабільність: Гарантійний термін зберігання становить 24 mth (міс) з дня виготовлення набору. Розведений: Стабільний 12 h (год) при 15-25ºC ; 5 d (доб) при 2-8ºC ; 4 wk (тижд) при -20ºC (одноразове заморожування) |
|  | Калібратори гемоглобіну (HK008.04) 3 х 1,5 мл | 55874- Загальний гемоглобін IVD, контрольний матеріал |  | 4 | Калібратори гемоглобіну-набір для використання контрольних розчинів гемоглобінів ГН,ГС,ГВ для калібрування і контролю якості визначення гемоглобіну у крові гемоглобінціанідним методом (REF НК008.04) (3 фл х 1,5 мл) СКЛАД НАБОРУ 1. Калібратор гемоглобіну-ГН - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл; (з низькою концентрацією гемоглобіну а г/л); 2. Калібратор гемоглобіну-ГС - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл; (з середньою концентрацією гемоглобіну б г/л); 3. Калібратор гемоглобіну-ГВ - 1 флакон з (1,5 ± 0,1) мл. (з високою концентрацією гемоглобіну в |
|  | Аланінамінотрансфераза СпЛ (АЛТ СпЛ) | 52924 -Аланінамінотрансфераза(ALT) IVD (діагностика invitro ), набір,спектрофотометричнийаналізз | пак | 12 | Визначення активності АЛТ вважається більш специфічним для діагностики хвороб печінки.Визначення АЛТ в поєднанні з визначенням AСТ використовують для діагностики інфаркту міокарда. Склад набору1. Реагент 1. Субстрат: DL-Аланін - 200 mmol/l (ммоль/л); α- кетоглютарат - 2 mmol/l (ммоль/л).2. Реагент 2. Проявник: 2,4-динітрофенілгідразин - 1 mmol/l (ммоль/л).3. Реагент 3. Натрію гідроксид 0.4 N концентрат 20х.4. Калібратор. Розчин пірувату - 2.0 mmol/l (ммоль/л).5. Інструкція з використання.6. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 0.028 - 1.01 µkat/l (мккат/л). Відхилення від лінійності не перевищує 6%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності розведіть зразки NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на фактор розведення.2. Чутливість не менш 0.028 µkat/l (мккат/л) .3. Коефіцієнт варіації результатів визначень - не більш 6%. |
|  | Гемоглобін СпЛ | 32430 -Набір для визначенняконцентрації гемоглобінуціанметгемоглобіновимметодом | уп | 10 | Гемоглобін крові при взаємодії з залізосиньородистим калієм окислюється в метгемоглобін, який утворює з ацетонціангідріна гемоглобінціанід (ціанметгемоглобін). Інтенсивність забарвлення прямо пропорційна концентрації гемоглобіну в зразку. 1. Реагент 1. Трансформуючий реагент - натрій вуглекислий кислий – 1 g(г), калій залізосиньородистий – 0,2 g(г).2. Реагент 2. Ацетонціангідрін. 3. Стандарт. Розчин гемоглобінціаніду – 150 g/l (г/л). 4. Інструкція з використання.5. Паспорт або сертифікат.Аналітичні характеристики1. Лінійність вимірювального діапазону: 10 - 200 g/l (г/л). Відхилення від лінійності не перевищує 2%. Якщо отримані результати були більше, ніж межі лінійності, розведіть зразки 1:1 (в два рази) NaCl 9 g/l (г/л) та помножте результат на два.2. Чутливість – не менш 10 g/l (г/л).3. Коефіцієнт варіації результатів визначень – не більш 2%. |
|  | Набір Активований частковий тромбопластиновий час 5х5мл. у складі: R1 5х5 мл; R2 5х5 мл. | 55981 Активований частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку | набір | 36 | APTT реагент (R1) (АЧТЧ реагент): елагова кислота 0,3%, фосфоліпіди сої, 0,2% азид натрію, буфер 3%, ПАР, дистильована вода;CaCl2 (R2): кальцій хлорістий 0,025м, дистильована вода. Реагенти готові до застосування.Фасування: R1 5фл х 5мл; R2 5фл х 5мл.(500 тестів) |
|  | Набір Тромбіновий час 10х5мл. у складі: R1 10х5 мл. | 55987 Тромбіновий час IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку | набір | 36 | TT реагент (R1): рекомбінантний тромбін (близько 10 IU/ml), рН 7,2 ± 0,2; 3% трис-буфер; 0,2% азид натрію як стабілізатор, HCl, ПАР, дистильована вода.Активність тромбіну - 10 IU/ml.Реагент готовий до застосування і не потребує розведення.Фасування: R1 10фл х 5мл. (500 тестів) |
|  | Набір Фібріноген 5х5мл. у складі: R1 5х5мл; R2 3х30мл. | 55997 Фібриноген (чинник I) IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку | набір | 36 | FIB реагент (R1): Рекомбінантний тромбін (Близько 100 IU/ml), 0,2% азид натрію, ПАР, дистильована вода.FIB Buffer (R2): імідазолу буферний розчин (IBS) - сольовий розчин імідазолового буфера (рН 7,2 ± 0,2), 0,2% азид натрію в якості консерванту, ПАР, дистильована вода.Реагенти готові до застосування.Фасування: R1 5фл х 5мл; R2 3фл х 30мл.(500 тестів) |
|  | Кювети (для коагулометрів SC20/SC40) | 61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання | Набір | 36 | призначені для коагулометрів Steellex SC-40, SC-20, LG-Paber-2CH, LG-Paber-IФасування 288шт/пак |
|  | Вимірювальні кульки  | 55983 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку | Набір | 30 | призначені для коагулометрів Steellex SC-40, SC-20, LG-Paber-2CH, LG-Paber-I Фасування 300 шт/фл. |
|  | Набір Протромбіновий час 10х5мл. у складі: R1 10х5 мл. | 55983 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro ), набір, аналіз утворення згустку | Набір | 6 | РТ реагент (R1): Рекомбінантний тромбопластин, CaCI2 0,025 М, NaCl, буфер 3%, азид натрію 0,2%, стабілізатори, ПАР, дистильована вода.Реагент готовий до застосування і не потребує розведення.Фасування 10фл х 5 мл. (500 тестів) |
|  | Патологічна контрольна плазма (ANCP) | 55995 Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro ), калібратор | фл. | 4 | Призначено у якості матеріалу для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу виробництва Taizhou Steellex Biotech Co.Сухий порошок. Фасування: 1мл/фл |
|  | Нормальна контрольна плазма (NCP) | 5995 Численні чинники зсідання IVD (діагностика in vitro ), калібратор | фл. | 10 | Призначено у якості матеріалу для проведення контролю якості в тестах системи гемостазу виробництва Taizhou Steellex Biotech Co.Сухий порошок. Фасування: 1мл/фл |
|  | Плазма-контроль Клот П, 4 параметри | 30590 Набір реагентів для вимірювання множиннихчинників згортання IVD (діагностика in vitro ) | фл. | 30 | Реагент є ліофілізованою бідною тромбоцитами плазмою крові, атестованою за 4 параметрами в патологічному діапазоні. «Плазма-Контроль Клот П, 4 параметри» застосовують для контролю якості аналізів при дослідженні системи гемостазу. «Плазма-Контроль Клот П, 4 параметри» використовується в наступних тестах: АПТЧ/АЧТЧ; протромбіновий час; тромбіновий час; фібриноген (методом Клаусса).Склад набору1. Плазма-Контроль Клот П, 4 параметри (ліофільно висушена контрольна плазма крові людини з нормальним діапазоном значень), на 1 ml (мл) – 1 фл.2. Інструкція з використання.3. Паспорт або сертифікат.Гарантійний термін зберігання становить 15 mth (міс) з дня виготовлення набору. Наявна можливість заморожування |
|  | Плазма-контроль Клот Н, 4 параметри | 30590 Набір реагентів для вимірювання множиннихчинників згортання IVD (діагностика in vitro ) | фл. | 30 | Реагент є ліофілізованою бідною тромбоцитами плазмою крові, атестованою за 4 параметрами в нормальному діапазоні. «Плазма-Контроль Клот Н, 4 параметри» застосовують для контролю якості аналізів при дослідженні системи гемостазу. «Плазма-Контроль Клот Н, 4 параметри» використовується в наступних тестах: АПТЧ/АЧТЧ; протромбіновий час; тромбіновий час; фібриноген (методом Клаусса).Склад набору1. Плазма-Контроль Клот Н, 4 параметри (ліофільно висушена контрольна плазма крові людини з нормальним діапазоном значень), на 1 ml (мл) – 1 фл.2. Інструкція з використання.3. Паспорт або сертифікат.Гарантійний термін зберігання становить 15 mth (міс) з дня виготовлення набору. Наявна можливість заморожування |
|  | Тромбопластин  | 55986 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), реагент | фл. | 80 | Зовнішній вигляд - Ліофільна маса світло коричневого кольоруВага - 1г ±0,05гАктивність по Квіку - 14-17с |
|  | Кювети для Coatron X, 500 шт. | 61031 Кювета длялабораторногоаналізатора IVD(діагностика in vitro ) одноразовоговикористання | наб | 4 | Кювети для використання на напівавтоматичному коагулометрі Coatron X, 500 шт |
|  | Реакційні кювети (700 шт.). | 61032 Кювета для лабораторного аналізатора IVD (діагностика in vitro ) одноразового використання | Упаковка | 10 | Реакційні кювети призначені для діагностичних досліджень для коагулометра TS-4000, виробництва High Technology, Inc.Розмір 11х30 мм, діаметр 5 мм.4 кювети в стрипі.Фасування 700 шт/упаковкаСумісність з Коагулометром HTI TS-4000Надати лист-рекомендацію від виробника обладнання, або офіційного представника на території України. |

Примітка: У разі, якщо у Медико-Технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то слід вважати,вираз «або еквівалент».

 **Додаток 4**

**до Документації**

 **ДОГОВІР № \_\_\_\_\_**

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

ЗАМОВНИК: Комунальне некомерційне підприємство «Міська лікарня №9» Запорізької міської ради, в особі Директора Нерянова К.Ю., що діє на підставі Статуту, з однієї сторони і ПОСТАЧАЛЬНИК:**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,** в особі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (найменування Учасника)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, що діє на підставі (посада, прізвище, ім**’**я та по батькові)

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

 (найменування документа, номер, дата та інші необхідні реквізити)

з іншої сторони, разом - Сторони, керуючись Законом України «Про публічні закупівлі» (далі - Закон); ст. ст. 15, 179, 180, 183, 185, 188, 199, 200, 216, 217, 231, 232, 235-237, 264-271 Господарського кодексу України; ст.ст. 509-568, 594-597, 610-625, 655-697, 712 Цивільного кодексу України , уклали цей Договір про наступне: КОД ДК 021:2015:33690000-3 - Лікарські засоби різні

**1. Предмет договору.**

 1.1.Постачальник зобов'язується у 2024 році поставити Замовникові товари, перелік, кількість, ціни та ідентифікаційні особливості яких зазначені у Специфікації (далі - Товар, Додаток № 1), що додається до цього Договору та є невід’ємною частиною, а Замовник – прийняти і оплатити ці товари.

Найменування та код групи Товару за Державним класифікатором продукції та послуг 33690000-3 - Лікарські засоби різні

 1.2 . Найменування та кількість Товару згідно зі Специфікацією (Додаток № 1).

1.3. Загальні обсяги та сума Договору підлягають зменшенню у разі зменшення фінансових надходжень, а також у випадку обмеження або припинення фінансових надходжень, згідно чинного законодавства України, про що Сторони зобов’язані укласти та підписати додаткову угоду до даного договору.

1.4. Перехід права власності на товар Постачальника до Замовника здійснюється після підписання видаткової накладної.

1.5. Під час укладання договору Постачальник надає копію дозволу або копію ліцензії на провадження певного виду господарської діяльності, якщо отримання такого дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законодавством.

1.6. Постачальник гарантує, що товари належать йому на праві власності, не перебувають 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. Якість товарів.**

 2.1. Постачальник повинен поставити Товар, якість якого відповідає вимогам чинної нормативної документації стосовно предмету Договору, що підтверджується наданням Замовнику товаросупровідних документів в залежності від виду Товару:

2.1.1. У випадку, якщо предметом даного договору є вироби медичного призначення: завірених копій чинних свідоцтв про державну реєстрацію виробів медичного призначення або сертифікатів чи декларацій про відповідність виробів медичного призначення вимогам відповідних технічних регламентів згідно з чинним законодавством разом з додатками до них (за наявності), сертифікатів якості від виробника (за наявності), та інших документів, наявність яких передбачена чинними нормативно-правовими актами України.

2.2. Товар, поставлений з дефектами або після закінчення терміну придатності, або з терміном придатності меншим ніж було встановлено у тендерній документації чи не внесений до державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення або не пройшов процедуру оцінки відповідності вимогам відповідного технічного регламенту, вважається непридатним для використання і повертається Постачальнику за рахунок Постачальника. Постачальник на вимогу Замовника зобов’язаний забезпечити вивезення (повернення) непридатного для використання Товару за свій рахунок протягом 3 (трьох) днів з дати отримання повідомлення Замовника про повернення. Крім того, Постачальник зобов’язаний здійснити заміну непридатного для використання Товару на аналогічний Товар придатний до використання протягом 10 (десяти) робочих днів з дати отримання Постачальником повідомлення про повернення Товару, якщо інший строк письмово не буде узгоджено Сторонами.

У випадку порушення Постачальником виконання зобов’язання із повернення та/або заміни непридатного для використання Товару у зазначений в даному пункті договору строк Замовник має право в односторонньому порядку розірвати даний договір, повідомивши про це Постачальника. Даний договір вважається достроково розірваним з ініціативи Замовника у день отримання Постачальником письмового повідомлення Замовника про таке розірвання договору.

2.3. В період дії Договору можливе покращення якості Товару.

**3. Сума договору.**

3.1. Сума Договору встановлюється у національній валюті України та становить: **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, 00 грн. (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ грн. 00 коп.), в т.ч. ПДВ – \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ грн. (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ грн. \_\_ коп.). Кошти \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Сума цього Договору може бути змінена згідно чинного законодавства України за взаємною згодою Сторін шляхом укладення відповідної додаткової угоди до цього Договору.

3.2. Ціна за одиницю Товару, у тому числі ПДВ, визначається згідно Специфікації та може бути змінена відповідно до вимог чинного законодавства України.

У випадку ігнорування або відмови Постачальника підписати та/або укласти додаткову угоду, ініційовану Замовником, Замовник має право в односторонньому порядку розірвати даний договір, повідомивши про це Постачальника. Даний договір вважається достроково розірваним з ініціативи Замовника у день отримання Постачальником письмового повідомлення Замовника про таке розірвання договору.

3.3. В ціну Товару включається вартість пакування, навантаження, доставки, експедирування, охорони, розвантаження у місці постачання, сплата податків, сплата митних тарифів та інші обов`язкові платежі, що встановлені діючим законодавством та тендерною документацією.

**4. Порядок здійснення оплати.**

4.1. Розрахунки проводяться відповідно чинного законодавства України шляхом оплати Замовником вартості товарів, зазначених в специфікації до цього Договору, після їх отримання та згідно пред'явленої Постачальником видаткової накладної, протягом 90 календарних днів.

4.2. Документом, що підтверджує зобов'язання Замовника сплатити Постачальнику кошти за придбання Товару є видаткова накладна на поставку Товару, в якій Постачальником обов’язково зазначено: назва Замовника; номер і дата Договору; асортимент (найменування) Товару (у точній відповідності до Специфікації Договору); назва і країна виробника Товару (у точній відповідності до Специфікації Договору); серія/партія, одиниця виміру Товару; кількість одиниць; відпускна ціна за одиницю (з ПДВ), сума по кожному найменуванню (з ПДВ), а також загальна сума накладної з окремим зазначенням розміру ПДВ.

**5. Поставка товарів.**

5.1. Термін поставки Товару до 31 грудня 2024 року, протягом 3 робочих днів з моменту подання заявки Замовником.

5.2. Місце поставки Товару – КНП «Міська лікарня №9» ЗМР. Фактична адреса поставки: вул. Щаслива/Дудикіна,1/6, м. Запоріжжя, Україна, 69065

5.3. Поставка Товару здійснюється транспортом Постачальника із суворим забезпеченням

належних умов додержання спеціальних заходів щодо уникнення механічних, хімічних, термічних ушкоджень Товару та інших умов належного транспортування Товару.

5.4. Постачальник будь-яким доступним способом повідомляє Замовника про дату поставки Товару не пізніше ніж за 2 робочих дні до означеної події.

5.5. Постачання Товару здійснюється за видатковими накладними (оформленими Постачальником за формою, яка надається Замовником після укладання договору), в яких Постачальником обов’язково зазначено: назва Замовника ; асортимент (найменування) Товару у точній відповідності до Специфікації (Додаток 1 Договору), серія/партія, одиниця виміру Товару; кількість одиниць; відпускна ціна за одиницю (з ПДВ), сума по кожному найменуванню (з ПДВ), а також загальна сума накладної.

5.6. При поставці кожної партії Товару Постачальник зобов’язаний одночасно з видатковими накладними на Товар надати Замовнику повний комплект завірених належним чином копій усіх чинних товаросупровідних документів на Товар, що підтверджують його походження, якість, можливість реалізації та використання в Україні та наявність яких вимагається чинним законодавством України (зазначені в розділі 2 Договору "Якість Товару").

5.7. Усі розвантажувально-завантажувальні роботи у місці постачання виконуються силами Постачальника та за рахунок його коштів.

5.8. **Датою доставки Товару** вважається дата надання Замовнику уповноваженою особою Постачальника підтвердження отримання Товару в місці поставки, визначених у порядку встановленому п. 5.2. даного Договору, а саме: видаткових накладних, які підписуються відповідальними особами Замовника та Акту приймання товару (оформленого Постачальником за формою, яка надається Замовником після укладання договору), за підписом уповноважених осіб Замовника і Постачальника, в якому зазначається, що претензій по кількості, якості (окрім скритих дефектів) та терміну придатності одержаного Товару немає.

5.9. **Прийом Товару** по кількості та якості здійснюється уповноваженою особою Замовника за участю представника Постачальника в порядку, який визначається діючим законодавством України. Товар вважається переданим Замовнику по кількості, асортименту та якості (окрім скритих дефектів) після отримання Замовником від уповноваженої особи Постачальника:

- Акту приймання товару (оформленого Постачальником за формою, яка надається Замовником після укладання договору), за підписом уповноважених осіб Замовника Постачальника, в якому зазначається, що претензій по кількості, якості (окрім скритих дефектів) та терміну придатності одержаного Товару немає;

- видаткової накладної, яка підписується відповідальними особами Замовника

- доручення на отримання Товару Замовником

5.10. Після отримання у порядку встановленому п. 5.11 даного договору належним чином оформлених документів Замовник підписує видаткову накладну між Постачальником та Замовником на поставку Товару. У випадку недостачі, некомплектності або пересортиці поставленого товару складається відповідний акт про недостачу і підписання Замовником накладних на поставку Товару відбувається тільки після допоставки недостаючого Товару чи його частини і одержання додаткового Акту приймання допоставленого Товару.

5.11. Комплектність Товару визначається виробником Товару та повинна забезпечити ефективне та якісне використання Товару.

5.12. У випадках встановлення Замовником скритих дефектів у вигляді: нестачі, невідповідності Товару якісним показникам відповідно до Специфікації, пересортиці, будь-якого пошкодження Товару, виявлення частини Товару з простроченими строками його використання чи вживання, чи строками що не відповідають умовам Договору та тендерної документації і таке інше, що не могло бути виявлено під час прийомки Товару у місці поставки, Замовник повідомляє про це Постачальника в термін не пізніше 3-х робочих днів після виявлення зазначених обставин та, складає дефектний акт по кількості та/або якості , який з відповідною претензією направляє дефектний акт Постачальнику для урегулювання розбіжності по поставці Товару. Постачальник зобов’язаний власними силами та за власні кошти, без будь-якої додаткової оплати вивезти дефектний Товар зазначений у дефектному акті і допоставити відсутній та/або замінити неякісний (дефектний) Товар на Товар належної якості протягом 10 (десяти) днів з дня отримання претензії Замовника, або повернути сплачені Замовником грошові кошти пропорційно вартості виявленого відсутнього, дефектного, неякісного Товару.

5.13.У випадку ігнорування або не задоволення Постачальником претензії Замовника, визначеної пунктом 5.12. даного Договору, повністю чи частково, Сторони вирішують спір у судовому порядку згідно діючого законодавства України

5.14. Датою виконання зобов’язань Постачальника по даному договору є дата підписання Постачальником та Замовником видаткової накладної.

**6. Права та обов'язки Сторін.**

6.1. Замовник зобов'язаний:

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

6.1.2. Приймати поставлений Товар при виконанні умов Розділу 5 цього Договору;

6.2. Замовник має право:

6.2.1. Достроково в односторонньому порядку розірвати даний Договір за умови порушення Постачальником своїх зобов’язань за даним договором, повідомивши про це Постачальника. Даний договір вважається достроково розірваним з ініціативи Замовника у день отримання Постачальником письмового повідомлення Замовника про таке розірвання договору;

6.2.2. Контролювати поставку товарів у строки, встановлені цим Договором;

6.2.3. Зменшувати обсяг закупівлі товарів та загальну вартість цього Договору залежно від реального фінансування видатків. У такому разі Сторони зобов’язані внести відповідні зміни до Договору шляхом укладення додаткової угоди до даного договору. У випадку ігнорування або відмови Постачальника підписати та/або укласти угоду про зменшення обсягу закупівлі Товару ініційовану Замовником, Замовник має право в односторонньому порядку розірвати даний договір, повідомивши про це Постачальника. Даний договір вважається достроково розірваним з ініціативи Замовника у день отримання Постачальником письмового повідомлення Замовника про таке розірвання договору;

6.2.4. Повернути видаткову накладну Постачальнику без здійснення оплати в разі її неналежного оформлення (відсутність підписів, не відповідність Товару зазначеному у специфікації) предмету закупівлі.

6.2.5. Здійснювати замовлення товару в межах фактичного надходження коштів на рахунок Замовника

6.3. Постачальник зобов'язаний:

6.3.1. Забезпечити поставку Товару за ціною, кількістю, комплектністю та у строки (з урахуванням Графіку поставки), встановлені цим Договором;

6.3.2. Забезпечити поставку Товарів, якість яких відповідає умовам, установленим розділом 2 цього Договору;

6.3.3. Нести всі ризики, яких може зазнати Товар до моменту його належної передачі визначеній Замовником;

6.3.4. Скласти та підписати у Замовника товару Актів приймання Товару;

6.3.5. Скласти, підписати у Замовника Товару видаткових накладних та повернути Замовнику разом з Дорученнями та Актами приймання Товару.

6.3.6. Здійснити вивезення, заміну неякісного Товару, допоставку Товару у порядку та строки встановлені даним договором.

6.4. Постачальник має право:

6.4.1. На оплату у строки та у порядку встановленому даним Договором належним чином поставленого комплектного та якісного Товару;

6.4.2. На дострокову поставку товарів за письмовим погодженням Замовника;

6.5. Права та обов’язки Сторін за цим Договором не можуть бути передані третім особам без згоди іншої сторони.

**7. Відповідальність сторін**

7.1. У разі невиконання або неналежного виконання своїх зобов’язань за Договором Сторони несуть відповідальність, передбачену вимогами діючого законодавства та цим Договором.

7.2. У разі невиконання або несвоєчасного виконання зобов’язань при закупівлі

 Товару, Сторони сплачують штрафні санкції згідно п. 8.3 Розділу 8 цього Договору.

7.3. Види порушень Сторонами зобов’язань та санкції за них, установлені Договором:

7.3.1. У випадку порушення строків виконання зобов'язання Постачальника з поставки Товару чи його частини Постачальник зобов’язаний сплатити на користь Замовника пеню у розмірі 0,1 (нуль цілих одна десята) відсотка вартості Товару/частини Товару, за яким допущено прострочення виконання за кожний день прострочення, а за прострочення понад тридцять днів додатково стягується штраф у розмірі 7 (семи) відсотків вказаної вартості;

7.3.2. За поставку неякісного або некомплектного Товару, невідповідності його медико-технічним вимогам, зазначеним у тендерній документації Замовника або поставки Товару з порушенням умов, викладених у цьому Договорі, Постачальник згідно зі ст.ст. 216, 217, 231 Господарського кодексу України сплачує штраф у розмірі 20% від вартості поставленого неякісного або некомплектного Товару та Товару, що надійшов з порушенням умов поставки.

7.4. Замовник при наявності умов, передбачених ст.ст. 235-237 Господарського кодексу України, застосовує до Постачальника оперативно-господарські санкції, згідно ст.236 Господарського кодексу України , у тому числі але не виключно:

7.4.1. відмову Замовника від оплати за зобов'язанням, яке виконано Постачальником неналежним чином або виконано ним достроково без згоди Замовника;

7.4.2. відмову Замовника від зобов'язання прийняття подальшого виконання зобов'язання, порушеного Постачальником.

7.5.Оперативно-господарські санкції застосовуються Замовником до Постачальника одночасно з відшкодуванням збитків та стягненням штрафних санкцій.

7.6. Фінансові санкції сплачуються Сторонами на основі претензій Сторін, які пред’являються після виявлення порушення прав Сторони по Договору.

7.7. У випадку порушення термінів поставки Товару умови договору щодо ціни та обсягів Товару залишаються незмінними до повного виконання Постачальником зобов’язань по договору, з урахуванням положень, закріплених п.п. 1.3, 3.2, 4.1 даного договору.

7.8. Замовник не несе відповідальності за порушення термінів оплати у разі відсутності коштів на рахунках на зазначені цілі, що підтверджується банківськими виписками по рахунку замовника.

7.9. У випадку неможливості Постачальником виконувати свої зобов’язання по Договору він письмово попереджає Замовника про події, які заважають Постачальнику виконувати прийняті зобов’язання у термін не менше ніж за 30 календарних днів до припинення дії Договору, при цьому обов`язки по Договору на цей період залишаються без змін.

**8. Обставини непереборної сили.**

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

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

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

документи, які видаються Запорізькою Торгово-Промисловою палатою або іншим уповноваженим на це органом.

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

**9. Вирішення спорів.**

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

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

**10. Строк дії договору.**

10.1. Цей Договір набирає чинності з дня його підписання і діє до 31.12.2024 року або до повного виконання Сторонами своїх зобов’язань за Договором..

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

10.3. Строк дії Договору може бути подовжений згідно чинного законодавства України або до повного виконання сторонами зобов’язань по договору.

.

**11. Інші умови.**

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

11.2. Жодна зі Сторін Договору не має права передавати права та обов’язки за цим Договором третім особам без письмової згоди на це другої Сторони.

11.3. Договір може бути змінено у випадках, передбачених чинним законодавством. Внесення доповнень і змін в умови даного Договору проводиться його Сторонами по взаємній згоді та оформлюється додатковою угодою, яка є невід’ємною частиною даного Договору.

11.4. Сторони зобов’язуються повідомляти один одного про зміни правового статусу, юридичної та фактичної адреси, банківських реквізитів та ін. протягом 10 днів з дня настання таких змін.

11.5. У випадках, не передбачених цим Договором, Сторони керуються чинним законодавством України.

11.6. Приймання товару за кількістю і якістю здійснюється Замовником відповідно до чинного законодавства України, а також відповідно до умов цього Договору.

11.7. Постачальник несе відповідальність за постачання якісного Товару та в кількості, замовленій Замовником.

11.8. Постачальник здійснює доставку товару своїм транспортом та за свій рахунок.

11.9. Умови договору про закупівлю не повинні відрізнятися від змісту тендерної пропозиції за результатами аукціону (у тому числі ціни за одиницю товару) переможця процедури закупівлі.

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

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

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

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

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

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

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

11.11. Дія договору про закупівлю може продовжуватися на строк, достатній для проведення процедури закупівлі на початку наступного року, в обсязі, що не перевищує 20 відсотків суми, визначеної в договорі, укладеному в попередньому році, якщо видатки на цю мету затверджено в установленому порядку.

11.12. Сторони домовились про те, що текст Договору, будь-які матеріали, інформація та відомості, які стосуються Договору, є конфіденційними і не можуть передаватися третім особам без попередньої письмової згоди на це іншої Сторони, окрім випадку, коли така передача пов’язана з отриманням офіційних дозволів, документів для виконання умов Договору чи сплати податків, інших обов'язкових платежів, а також у випадках, передбачених діючим законодавством.

11.13. Всі зміни та доповнення до цього Договору вносяться шляхом укладення додаткових угод у письмовому вигляді та підписуються Сторонами по Договору.

11.14.У всіх відносинах, не врегульованих цим Договором, Сторони керуються нормами чинного законодавства.

11.15. Внесення змін щодо реквізитів сторін, місцезнаходження, графіку поставок та інших відомостей, що зазначені в проекту Договору, а також внесення змін до Договору відповідно до чинного законодавства за згодою Сторін оформляються в письмовому вигляді, підписуються уповноваженими представниками Сторін.

**12. Місцезнаходження та банківські реквізити сторін:**

|  |  |
| --- | --- |
|  **Постачальник:****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ЄДРПОУ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Юридична адреса:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Поштова адреса:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Тел./факс: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_р/р \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_в \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_МФО \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**\_\_\_\_\_\_\_ П.І.БМ.П.*Постачальник є \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_* | **Замовник:****КНП « Міська лікарня №9» ЗМР**код ЄДРПОУ 0549869469065, м. Запоріжжя, вул. Щаслива/Дудикіна 1/6,р/р \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_МФО\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ , ІПН 054986908284св-во №100112940тел. 224-76-76Директор\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **К.Ю. Нерянов***Не є платником податку на прибуток.* |

**Додаток 1**

 **до Договору №\_\_\_ від «\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2024 року**

**Специфікація**

**на закупівлю ДК 021:2015: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_:**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  | **Найменування товару згідно свідоцтва про державну реєстрацію, або іншого відповідного документу**  | **Виробник,** **країна** **походження** | **Одиниця виміру** | **Кількість**  | **Ціна за одиницю без ПДВ, грн.** | **Загальна вартість, грн., без ПДВ**  |
|  |  |  |  |  |  |  |
| **Всього по договору без ПДВ, грн. (прописом)** |  |
| **ПДВ, грн. (прописом)** |  |
| **Загальна вартість з ПДВ (прописом)** |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Постачальник:****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ЄДРПОУ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Юридична адреса:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Поштова адреса:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Тел./факс: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_р/р \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_в \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_МФО \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**\_\_\_\_\_\_\_ П.І.Б М.П.*Постачальник є \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_* | **Замовник:****КНП « Міська лікарня №9» ЗМР**код ЄДРПОУ 0549869469065, м. Запоріжжя, вул. Щаслива/Дудикіна 1/6,р/р \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ , ІПН 054986908284св-во №100112940тел. 224-76-76Директор\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **К.Ю. Нерянов***Замовник не є платником податку на прибуток.* |

**Додаток 5**

**до Документації**

**ФОРМА ЛИСТА-ЗГОДИ**

**НА ОБРОБКУ ПЕРСОНАЛЬНИХ ДАНИХ УЧАСНИКА**

**Лист-згода**

Відповідно до Закону України «Про захист персональних даних» від 01.06.2012 № 2297-VI даю згоду на обробку, використання, поширення та доступ до персональних даних, які передбачено Законом України «Про публічні закупівлі», а також згідно з нормами чинного законодавства, моїх персональних даних (у т.ч. паспортні дані, ідентифікаційний код, свідоцтво про державну реєстрацію, свідоцтво платників податків, банківські реквізити, розрахункові рахунки, електронні ідентифікаційні дані: номери телефонів, електронні адреси або інша необхідна інформація, передбачена законодавством), відомостей, які надають про себе для забезпечення участі у процедурі торгів, цивільно-правових та господарських відносин.

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

 (підпис) (ПІБ)