

**ДЕРЖАВНА УСТАНОВА**

**«ЦЕНТР ГРОМАДСЬКОГО ЗДОРОВ’Я**

**МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ’Я УКРАЇНИ»**

вул. Ярославська, 41, м. Київ, 04071, тел. (044) 425-43-54

E-mail: info@phc.org.ua, код ЄДРПОУ 40524109

|  |
| --- |
| ЗАТВЕРДЖЕНО  Рішенням тендерного комітету  від "18" листопада 2022 року № 142  Голова тендерного комітету  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ О.Ю. Вовченко |

**ОГОЛОШЕННЯ № 142**

**про проведення запиту цінових пропозицій**

Державна установа «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України» (далі – Замовник) оголошує закупівлю за процедурою «запит цінових пропозицій» згідно коду **ДК 021:2015: 33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Портативний апарат ультра-звукової діагностики з датчиками, НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 40761 – Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації)** (далі – Товар) та запрошує Вас подати цінову пропозицію.

Закупівля здійснюється з метою реалізації механізму реагування на COVID-19 (C19RM 2021-2023) в рамках виконання програми Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією в рамках реалізації програми Прискорення прогресу у зменшенні тягаря туберкульозу та ВІЛ-інфекції в Україні (англійською мовою: «Gain momentum in reducing TB/ HIV burden in Ukraine») (далі – програма Глобального фонду) за договором про надання гранту від 04 грудня 2020 року № 1936 (UKR-C-PHC).

1. **Назва предмету закупівлі****:** ДК 021:2015: 33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Портативний апарат ультра-звукової діагностики з датчиками, НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 40761 – Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації).

1. **Характеристика предмету закупівлі, у тому числі необхідні** **технічні, якісні, кількісні та інші параметри:** визначені в Додатку 2 «Медико-технічні вимоги».
2. **Кінцевий термін подання цінових пропозицій:**    
   «28» листопада 2022 року до 13:00 (включно) за київським часом.
3. **Адреса веб-сайту, на якому розміщена інформація про закупівлю:** <https://phc.org.ua> в розділі «Закупівлі».
4. **Очікувана вартість закупівлі:** 8 100 000,00 грн.
5. **Строк дії цінової пропозиції:** цінова пропозиція повинна бути дійсна протягом 90 календарних днів.
6. **Строк поставки Товару:** до 23 грудня 2022 року.
7. Умови поставки: DDP Інкотермс 2010.

Поставка товару відбуватиметься на умовах DDP правил Інкотермс.

Постачання товару планується провести однією партією на склад Постачальника в місті Києві для перевірки товару представниками Замовника (перевірка кількості, якості і комплектності).

Після перевірки товару Замовником, Постачальник повинен за свій рахунок здійснити його доставку до установ за адресами, у відповідності до Додатку 6 «Перелік установ – отримувачів товару». Перелік установ-отримувачів товару та їх адреси можуть змінюватись в процесі виконання договору.

Постачальник несе всі ризики за пошкодження або втрату товару до передачі його установам.

В обов’язки Постачальника входить упаковка товару, необхідна для забезпечення безпечного перевезення товару, встановлення, налаштування, введення в експлуатацію (метрологічної повірки) та навчання персоналу роботі з товаром.

Постачальник зобов’язаний виготовити наклейки та нанести зображення на Товар у відповідності до Додатку 7 «Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень».

1. **Місце поставки Товару:** відповідно до Додатку 6 «Перелік установ – отримувачів товару»
2. **Контактні дані для подачі цінової пропозиції:** цінова пропозиція повинна надсилатись у вигляді сканованих копій та мати чіткий вигляд повного (завершеного) документу, печатки, підпису і т.ін., на електрону адресу: [a.buhai@phc.org.ua](mailto:a.buhai@phc.org.ua) із зазначенням у темі листа: «**Цінова пропозиція на закупівлю**ДК 021:2015: 33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Портативний апарат ультра-звукової діагностики з датчиками, НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 40761 – Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації)»до уваги: фахівця відділу закупівель та постачань Бугай Анна, тел. 044-334-53-16.
3. **Організаційні вимоги:**

Юридична особа або Фізична особа-підприємець за законодавством України. Оплата за Товар відбуватиметься виключно без ПДВ.

Відповідність кваліфікаційним критеріям, визначеним в Додаток 1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям».

Відповідність запропонованого Товару технічним вимогам Замовника, визначеним в Додатку 2 «Медико-технічні вимоги».

Оплата товару здійснюється на умовах оплати за фактом постачання (100% післяплата)

1. **Критерії оцінки цінових пропозицій, які відповідатимуть обов’язковим технічним та кваліфікаційним вимогам:**

* Ціновий критерій.

1. **Цінова пропозиція обов’язково має включати в себе:**
2. документи, що підтверджують відповідність учасника кваліфікаційним критеріям та передбачені Додатком 1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям»;
3. заповнений та підписаний Додаток 2 «Медико-технічні вимоги»;
4. заповнений та підписаний Додаток 3 «Форма цінової пропозиції»;
5. витяг з Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань;
6. статут або інший установчий документ (для юридичних осіб) та/або опис з кодом, необхідним для доступу до електронних документів Учасника (виписка, статут);
7. заповнений та підписаний Додаток 4 «Декларація конфлікту інтересів учасника тендерної процедури»;
8. іншу інформацію і документами, які учасник вважає за необхідне подати.
9. **Посадові особи Замовника, уповноважені здійснювати зв'язок з учасниками закупівлі.**

Додаткову інформацію можна отримати у фахівця відділу закупівель та постачань Бугай Анна, за телефоном 044-334-53-16, е-mail: [a.buhai@phc.org.ua](mailto:a.buhai@phc.org.ua).

1. **Додатками до цього оголошення є:**

* Додаток 1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям»;
* Додаток 2 «Медико-технічні вимоги»;
* Додаток 3 «Форма цінової пропозиції»;
* Додаток 4 «Декларація конфлікту інтересів учасника тендерної процедури»;
* Додаток 5 «Кодекс поведінки постачальників».
* Додаток 6 «Перелік установ – отримувачів товару»
* Додаток 7 «Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень»

**Правила оформлення ЦінОВОЇ ПРОПОЗИЦІЇ:**

1. Цінова пропозиція та всі копії будь-яких документів, що включаються в пропозицію, мають бути обов’язково завіреними підписом учасника, а якщо учасником є юридична особа, то печаткою (за її наявності) та підписом уповноваженої особи.
2. Надані копії документів мають бути розбірливими та якісними.
3. Скановані документи у повному обсязі, згідно п. 11 повинні бути надіслані учасником на електрону адресу: [a.buhai@phc.org.ua](mailto:a.buhai@phc.org.ua) із зазначенням у темі листа: «**Цінова пропозиція на закупівлю ДК 021:2015: 33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Портативний апарат ультра-звукової діагностики з датчиками, НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 40761 – Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації)».**
4. Відповідальність за достовірність наданої інформації в своїй ціновій пропозиції несе учасник.
5. Надані учасниками цінові пропозиції мають бути дійсними без змін впродовж не менш ніж 90 (дев’яносто) календарних днів з дня їх подання.
6. Ціни в пропозиції мають бути вказані у гривнях, без податку на додану вартість, оскільки поставка товару/послуг звільняється від оподаткування податком на додану вартість згідно статті 7 Закону України від 21.06.2012 року № 4999-VI «Про виконання програм Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні», п. 26 підрозділу 2 розділу XX Податкового кодексу України та постанови Кабінету Міністрів України від 17.04.2013 року № 284 «Деякі питання ввезення на митну територію України товарів і постачання на митній території України товарів та надання послуг, що оплачуються за рахунок грантів (субгрантів) Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні».
7. До участі у оцінці пропозицій допускаються цінові пропозиції, які повністю відповідають умовам цього Оголошення.
8. Постачальник зобов’язаний дотримуватись вимог Кодексу поведінки постачальників, з текстом якого можна ознайомитись за посиланням в Додатку 5**.**
9. Всі пропозиції, отримані після кінцевого терміну, розгляду не підлягають. Кожен учасник має право подати лише одну цінову пропозицію. У разі подання декількох цінових пропозицій одним учасником усі вони будуть відхилені.
10. Замовник має право відмінити запит цінових пропозицій.
11. Замовник залишає за собою право вимагати від учасників додаткові матеріали або інформацію, що підтверджують відповідність окремих положень пропозицій вимогам цього Оголошення.
12. Для проведення цієї закупівлі Замовник вважає, що учасник, який надає у складі пропозиції інформацію, що містить будь-які персональні дані (про працівників, посадових осіб, контрагентів учасника тощо), вчиняє такі дії правомірно з дотриманням вимог Закону України «Про захист персональних даних» і учасник надає свою згоду на поширення такої інформації Замовником відповідно до вимог Закону.

**Зверніть, будь ласка, увагу на наступне:**

Замовник залишає за собою право контрактувати учасника з вищою ціною, якщо буде прийняте рішення про те, що вища оцінка технічної пропозиції цього учасника виправдовує додаткову ціну/вартість.

Учасники погоджуються з тим, що Замовник не повертає матеріали, подані на будь-якій стадії проведення запиту цінових пропозицій.

Остаточне рішення щодо переможця запиту цінових пропозицій приймає Замовник. Замовник має право відмінити запит цінових пропозицій.

Замовник не несе відповідальності за роботу пошти, за будь-які поштові помилки, внаслідок яких матеріали (цінова пропозиція, бюджет чи будь-які інші документи, необхідні для участі у запиті цінових пропозицій) учасників не надійшли, надійшли із запізненням, були загублені чи пошкоджені; за роботу операторів зв’язку; у випадку виникнення форс-мажорних обставин.

Замовник не несе відповідальності за неможливість контакту з учасником, якщо будь-яка інформація про учасника повідомлена неправильно. Учасник несе особисту відповідальність за достовірність наданої ним інформації.

Подачею цінової пропозиції учасник безумовно погоджується з усіма умовами оголошення та бере на себе обов’язок їх належно виконувати.

У випадку виникнення ситуації, що припускає неоднозначне тлумачення умов оголошення та/або питань, не врегульованих умовами оголошення, остаточне рішення приймається Замовником. Рішення Замовника є остаточним та оскарженню не підлягає.

**Дякуємо за співпрацю!**

Додаток 1

**Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності   
Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Кваліфікаційний критерій** | | **Документи щодо підтвердження інформації про відповідність кваліфікаційному критерію** |
| **1.** | **Наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів).** | 1. Довідка, з інформацією про виконання  аналогічного за предметом закупівлі договору (не менше двох договорів).  Аналогічним договором є договір поставки товару, що є аналогічним за предметом закупівлі згідно коду національного класифікатора: ДК 021:2015 - 33110000-4 -Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини та/або за конкретною назвою предмету закупівлі, що за своєю суттю є відповідним до предмету закупівлі.  2. Надати копію договорів, зазначених у довідці, у повному обсязі (з усіма укладеними додатковими угодами, додатками та специфікаціями до договору).  3. Надати копії/ю документів/у на підтвердження виконання договорів, зазначених у довідці (видаткова (-і) накладна (-і) та/або акт (акти) прийому-передачі товару тощо). |

Додаток 2

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

**(ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Назва предмету закупівлі:** | | **ДК 021:2015: 33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Портативний апарат ультра-звукової діагностики з датчиками, НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 40761 – Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації)** | | |
| **Кількість:** | | 3 (три) штуки | | |
| **Строк поставки:** | | до 23 грудня 2022 року | | |
| **Гарантійний термін** | | 12 місяців з дати введення в експлуатацію | | |
| **Торгівельна назва товару** | | Вказати марку і модель запропонованого товару | | |
| **Назва виробника** | | Вказати назву виробника запропонованого товару | | |
| **Країна виробництва** | | Вказати країну виробництва запропонованого товару | | |
| **№** | **Технічні характеристики** | | **Відповідність**  **(так/ні)** | **Вказати посилання на сторінку з технічної документації** |
| **1.** | **Загальні технічні вимоги:** | | | |
| 1.1 | Абдомінальні дослідження | |  |  |
| 1.2 | Дослідження судин | |  |  |
| 1.3 | Малі органи і поверхневі структури | |  |  |
| 1.4 | Скелетно-м'язова система | |  |  |
| 1.5 | Гінекологічні та акушерські дослідження | |  |  |
| 1.6 | Кардіологічні дослідження | |  |  |
| **2.** | **Система управління:** | | | |
| 2.1 | Дизайн системи у вигляді ноутбука | |  |  |
| 2.2 | Додатковий сенсорний екран у поєднанні із звичайною панеллю управління користувача | |  |  |
| 2.3 | Загальна вага обладнання 5-10 кг (буде перевагою) | |  |  |
| 2.4 | Тривалість роботи акумулятора: мінімум 2 год при нормальних умовах експлуатації | |  |  |
| 2.5 | Прозора захисна кришка панелі управління для інфекційного контролю | |  |  |
| 2.6 | Фокусування зображення: регульована глибина фокусування, що вручну або автоматично синхронізується з вибраною глибиною сканування | |  |  |
| 2.7 | Можливість масштабування з автоматичною оптимізацією зображення | |  |  |
| 2.8 | Вибір діапазону глибини: можливість багатократного вибору діапазону глибини, що синхронізується з автоматичним вибором зони фокусування | |  |  |
| 2.9 | Глибина сканування: не менше 20 см | |  |  |
| 2.10 | Орієнтація зображення: можливість бокової та вертикальної інверсії | |  |  |
| **3.** | **Режими сканування (мінімум):** | | | |
| 3.1 | Візуалізація у 2D | |  |  |
| 3.2 | М-режим | |  |  |
| 3.3 | В/М режим | |  |  |
| 3.4 | Подвійний 2D/кольоровий режим зображення з кінопетлею | |  |  |
| 3.5 | Імпульсно-допплерівський режим | |  |  |
| 3.6 | Кольорове допплерівське картування (КДК) | |  |  |
| 3.7 | Енергетичне допплерівське картування (ЕДК) | |  |  |
| 3.8 | Постійно-хвильовий допплерівський режим | |  |  |
| 3.9 | Триплексний режим (опціонально) | |  |  |
| 3.10 | Можливість посилення голки | |  |  |
| **4.** | **Програмне забезпечення, що включає як мінімум:** | | | |
| 4.1 | Вимір та розрахунки в акушерстві та гінекології, включаючи середній діаметр плідного яйця, довжину стегнової кістки, довжина тім’я до крупа, біпарієтальний розмір голови плоду і окружність живота, що дозволяє визначити термін гестації та масу плоду (бажано) | |  |  |
| 4.2 | Малі органи/м’які тканини | |  |  |
| 4.3 | Легені | |  |  |
| 4.4 | Оцінка серцево-судинної системи | |  |  |
| 4.5 | Простий вибір медичних супортів | |  |  |
| 4.6 | Можливість вимірювання (відстань, площа та окружність методом еліпса та сліду) | |  |  |
| 4.7 | Можливість оновлення за допомогою додаткового програмного забезпечення | |  |  |
| 4.8 | Режими використання зондів, додатку з налаштуваннями виробника, як мінімум: Серцево-судинна система, периферійні судини, органи черевної порожнини (дорослі пацієнти), органи черевної порожнини (діти), малі органи, легені, загальні, поверхневі, акушерство та гінекологія, трансвагінальні дослідження | |  |  |
| 4.9 | Функція масштабування | |  |  |
| 4.10 | Екранні анотації фіксують дані пацієнта, дату і час, протоколи сканування, зонди | |  |  |
| 4.11 | Текстові анотації та маркери тіла та індикатор орієнтації зображення | |  |  |
| 4.12 | Порти датчика: принаймні два активних і постійно доступних порти датчика | |  |  |
| 4.13 | Можливість автоматичного (бажано) або ручного переключення між зондами | |  |  |
| **5.** | **Монітор та дисплей** | | | |
| 5.1 | Екран монітора:  цифровий чорно-білий і кольоровий рідкокристалічний монітор (LCD) високої чіткості (HD),  діагональ не менше 25 см (поперек), що еквівалентно 10 дюймам (бажано принаймні 15 дюймів), з відбиваючим  фільтром або відповідним аналогічним варіантом. | |  |  |
| 5.2 | Доступний захист монітора. Складний монітор з механізмом блокування екрану для безпечного і легкого транспортування (якщо можливо) | |  |  |
| 5.3 | Зручна панель управління: легка у використанні, логічна і структурована панель управління:  Для швидкого і зручного розміщення найбільш поширених функцій | |  |  |
| 5.4 | Задня підсвітка і підсвітка ручок/кнопок/керуючих елементів | |  |  |
| **6.** | **Передача та зберігання інформації** | | | |
| 6.1 | Інтерфейс обміну даними, зберігання і передачі даних:  Надається перевага USB, мультимедійний інтерфейс високої чіткості (HDMI) | |  |  |
| 6.2 | Підтримка DICOM 3.0 | |  |  |
| 6.3 | Об’єм пам’яті для зберігання цифрових зображень: щонайменше 64 ГБ оперативної пам’яті для статичних зображень і динамічних кадрів. | |  |  |
| 6.4 | Кінопетля: функції стоп-кадру та кінопетлі | |  |  |
| 6.5 | Шкала зображення сірого кольору: 256 відтінків сірого та відеовихід 625 ліній/кадр, 150 дБ для повного динамічного діапазону | |  |  |
| **7.** | **Витратні матеріали (рекомендовано або відповідно до комплектації заводу виробника)** | | | |
| 7.1 | Гель для ультразвукових досліджень на 1000 оглядів пацієнтів.  Засоби для очищення та дезінфекції на 1000 оглядів пацієнтів.  Сумісний папір для друку протягом 3 місяців експлуатації (при наявності принтера) | |  |  |
| **8.** | **Аксесуари, що входять до складу системи (рекомендовано або відповідно до комплектації заводу виробника)** | | | |
| 8.1 | Датчики:  Фазований датчик 2-5 МГц для основних обстежень серця та легень;  Фазований датчик 8 МГц для обстеження дітей;  Широкосмуговий конвексний датчик, мінімум 2-5 МГц, для дослідження черевної порожнини, акушерства/гінекології та ультразвукових досліджень легень. Повинен підтримувати кольорові, енергетичні та спектральні допплерівські можливості.  М-режим є бажаним для застосування у акушерстві;  Лінійний високочастотний широкосмуговий датчик не менше 5-10 МГц, з кольоровими енергетичними і спектральними допплерівськими можливостями для дослідження судин і малих органів.  Можливість підключення ендопорожнинних датчиків.  Мають бути надані спеціальні захисні чохли для зондів.  Відповідний візок при необхідності (компактний та легкий) або сумісний візок на колесах з тримачем для флаконів з гелем, відділенням або спеціальним місцем для аксесуарів, а також місцем для розміщення сканера.  Кабелі та інші аксесуари для підключення.  Безпечний замок/ланцюжок і ключ для зберігання.  Колісний візок або спеціальний візок (якщо є) з тримачами для гелевих пляшок, ящиком або виділеним місцем для аксесуарів, місцем для розміщення сканера та легкої орієнтації.  Обладнання забезпечене необхідними засобами контролю якості та тестування. | |  |  |
| **9.** | **Електропостачання (напруга, частота мережі та штепсельні роз’єми відрізняються різних раїнах)** | | | |
| 9.1 | Обладнання повинно бути підключено до надійного і безперервного джерела енергії.  Працює від мережі змінного струму: 100–240 В ~, 50/60 Гц.  Вбудована акумуляторна батарея в комплекті.  Автоматичне перемикання з режиму електричної мережі змінного струму на режим роботи від акумулятора і навпаки.  Джерело живлення: джерело живлення може відрізнятися залежно від країни.  Час роботи в батарейному режимі та стандартних роботах не менше 2 годин.  Час зарядки акумулятора не більше 4 годин. | |  |  |
| **10.** | **Документація (входить у комплект, мінімум англійською мовою)** | | | |
| 10.1 | Товар, що поставляється, повинен забезпечуватися керівництвом (інструкцією) з експлуатації, і технічною документацією українською мовою. | |  |  |
| 10.2 | Наявність офіційних сервісних центрів авторизованих виробником обладнання із зазначенням контактних даних та адреси (на підтвердження надати гарантійний лист) | |  |  |
| **11.** | **Стандарти, для виробника і обладнання** | | | |
| 11.1 | Сертифікована система управління якістю медичних виробів (наприклад, ISO 13485:2016 Медичні пристрої – якість системи менеджменту – Вимоги до регуляторних цілей). | |  | Копія сертифікату системи управління якістю на відповідність стандарту ISO 13485 |
| Загальне управління якістю (наприклад, ISO 9001:2015 Системи управління якістю – Вимоги). | |  | Копія сертифікату на відповідність стандарту ISO 9001 |
| Застосування управління ризиками до медичних виробів (наприклад, ISO 14971:2019 Медичні вироби – Застосування управління ризиками медичних виробів) | |  | Копія сертифікату застосування управління ризиками для медичних виробів на відповідність стандарту ISO 14971 |
| **12.** | **Стандарти в відношенні експлуатаційних характеристик виробів** | | | |
| 12.1 | Відповідність наведеним нижче міжнародним стандартам або регіональним або національним еквівалентам (включаючи технічні випробування на безпеку та продуктивність від акредитованої лабораторії або третьої сторони). Рекомендовано посилатися на останню доступну версія, але можна розглянути відповідність попереднім версіям стандартів (за наявності).  • ISO 29821:2018 Контроль стану та діагностика машин – Ультразвуковий контроль – Загальне керівництво, процедури затвердження.  • IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 Зведена версія. Медичне електричне обладнання. Частина 1. Загальні вимоги безпеки з урахуванням основних функціональних характеристик.  • IEC 60601-1-2:2014 Медичне електричне обладнання. Частина 1-2. Загальні вимоги безпеки з урахуванням основних функціональних характеристик Додатковий стандарт: Електромагнітна сумісність. Вимоги та випробування.  • IEC 60601-2-37:2007 Медичне електричне обладнання – Частина 2-37. Особливі вимоги безпеки з урахуванням основних функціональних характеристик до медичного діагностичного ультразвукового обладнання і обладнання для моніторингу.  • IEC 61157:2007+AMD1:2013 Зведена версія. Стандартні засоби для звітування по акустичній потужності медичного діагностичного ультразвукового обладнання.  • IEC 60601-1-4 Медичне електричне обладнання. Частина 1-4.Загальні вимоги щодо безпеки. Допоміжний стандарт: вимоги безпеки до програмованих медичних електронних систем. | |  | На підтвердження надати документи, що підтвердження відповідності міжнародним стандартам або регіональним чи національним еквівалентам (включаючи технічні випробування на безпеку та продуктивність, проведені акредитованою лабораторією або третьою стороною) |
| **13.** | **Гарантія** | | | |
| 13.1 | Гарантійний термін –12 місяців з дати введення в експлуатацію (на підтвердження надати гарантійний лист) | |  | На підтвердження надати лист із зазначенням гарантійного строку. |
| 13.2 | Забезпечення інсталяції, налаштування та навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації.(на підтвердження надати гарантійний лист) | |  | На підтвердження надати гарантійний лист про забезпечення інсталяції, налаштування та навчання персоналу Замовника по користуванню (керуванню) обладнанням за місцем його експлуатації. |

* 1. Учасник повинен підтвердити відповідність запропонованого ним товару вказаним технічним вимогам щодо даного предмету закупівлі шляхом заповнення «Медико-технічні вимоги» в повному обсязі з посиланням на відповідну сторінку (пункт) з технічної документації.
  2. Відсутність підтвердження відповідності у будь-якому пункті «Медико-технічні вимоги» у встановлений замовником спосіб, буде означати, що такий параметр в учасника відсутній, що призведе до відхилення його тендерної пропозиції як такої, що не відповідає вимогам Тендерної документації.
  3. Для належного захисту інтересів Замовника, учасники торгів повинні надати оригінал авторизаційного листа про повноваження від виробника обладнання або офіційного представника виробника в Україні, що підтверджує право учасника торгів постачати зазначене обладнання на території України. Лист надається із зазначенням найменування Замовника, гарантійних зобов’язань, із зазначенням партнерських повноважень, номера оголошення та дати оприлюднення конкурсу на закупівлю.
  4. Товар, запропонований Учасником, повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.
  5. Товар, запропонований Учасником, повинен бути новим, таким, що не був у використанні. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист
  6. Наявність офіційних сервісних центрів авторизованих виробником обладнання. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист
  7. Товар повинен мати відповідне пакування, яке забезпечує цілісність товару та збереження його під час транспортування. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист
  8. Транспортні витрати, вантажно-розвантажувальні роботи, монтаж/інсталяція обладнання, валідаційний запуск та навчання медперсоналу роботі на обладнанні інженером компанії-виробника або сертифікованим та уповноваженим виробником інженером за рахунок учасника. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист
  9. При поставці товару обов’язково надаються копії супровідних документів, що підтверджують якість та безпечність товару (сертифікат відповідності (якості) / декларація виробника, де вказується дата виготовлення та інші документи, передбачені чинним законодавством України.
  10. Товар, що поставляється, повинен забезпечуватися керівництвом (інструкцією) з експлуатації, і технічною документацією українською мовою.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Керівник Учасника процедури закупівлі  (або уповноважена особа) | підпис | Прізвище,  ініціали |

**\***всі посилання на торговельну марку, фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника слід читати як **«або еквівалент»,** який повинен повністю відповідати товару, запропонованому Замовником в частині складу, якості дослідження та його ефективності.

Додаток 3

**ФОРМА ЦІНОВОЇ ПРОПОЗИЦІЇ**

Ми, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (назва учасника), надаємо свою цінову пропозицію на закупівлю **ДК 021:2015: 33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Портативний апарат ультра-звукової діагностики з датчиками, НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 40761 – Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації)** в рамках програми Глобального фонду в наступному обсязі:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Предмет закупівлі** | | **Торгівельна назва товару, виробник** | | **Кількість,**  **шт.** | **Ціна за одиницю (без ПДВ), грн** | **Вартість Товару (без ПДВ), грн** | |
| 1 | Портативний апарат ультра-звукової діагностики з датчиками, НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 40761 – Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації | | Вказати марку і модель запропонованого товару та виробника | | 3 |  |  | |
| **Всього (грн, без ПДВ):** | | | | | | |  | |
|  | **Умови співпраці\*** | | | | | | | **Відповідність вимогам / згода (ТАК / НІ)** |
| 1 | **Загальний строк договору:** | початок: | | З дати підписання договору | | | | кінець:31.12.2022 |
| 2 | **Умови оплати:** | Оплата товару здійснюється на умовах оплати за фактом постачання (100% післяплата) | | | | | |  |
| 3 | **Розрахунок** | Безготівковий розрахунок | | | | | |  |
| 4 | **Можливість обрання кількох переможців:** | Ні | | | | | |  |
| 5 | **Штрафні санкції:** | Згідно умов договору | | | | | |  |
| 6 | **Умови надання послуг** | Згідно умов договору | | | | | |  |
| 7 | **Дозволяється оплата ПДВ за проектом:** | Ні. Розрахунки за товар звільненні від оподаткування податком на додану вартість на підставі пункту 26 підрозділу 2 розділу XX «Перехідні положення» Податкового кодексу України, статті 7 Закону України від 21.06.2012 року № 4999-VI «Про виконання програм Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні» та постанови Кабінету Міністрів України від 17 квітня 2013 року № 284 «Деякі питання ввезення на митну територію України товарів і постачання на митній території України товарів та надання послуг, що оплачуються за рахунок грантів (субгрантів) Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні». Існуюче законодавство безперешкодно дозволяє отримати звільнення від ПДВ для договорів. | | | | | |  |
| 8 | **Фіксована вартість товару, робіт або послуг:** | Вартість товару, робіт або послуг не може бути змінена протягом строку дії договору. | | | | | |  |
| 9 | **Гарантійний термін** | 12 місяців з дати введення в експлуатацію | | | | | |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Відомості про учасника\*** | |
| 1 | Найменування юридичної особи: |  |
| 2 | Юридична адреса: |  |
| 3 | ПІБ та посада керівника юридичної особи (для Юр. осіб): |  |
| 4 | Номер телефону керівника юридичної особи (для Юр. осіб): |  |
| 5 | Контактна особа: |  |
| 6 | Номер моб. телефону контактної особи: |  |
| 7 | Електронна пошта контактної особи: |  |
| 8 | Адреса веб-сайту (за наявності): |  |
| 9 | Банківські реквізити: |  |
| 10 | Вид коду економічної діяльності за КВЕД, або вид діяльності згідно статуту, в рамках якого юридична особа або фізична особа має право продавати товар: |  |
| 11 | Група платника єдиного податку (лише для платників єдиного податку): |  |

\* Учаснику необхідно заповнити клітинки, що виділено жовтим кольором.

\*\*Неприйняття умов співпраці призводить до автоматичної дискваліфікації.

Підписанням Цінової пропозиції підтверджуємо, що у разі перемоги нашої пропозиції ми зобов’язуємось укласти з Державною установою «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України» протягом узгодженого терміну договір про закупівлю **ДК 021:2015: 33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Портативний апарат ультра-звукової діагностики з датчиками, НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 40761 – Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації)** в рамках програми Глобального Фонду на умовах, які викладені у Оголошенні та пропозиції.

Термін дії даної пропозиції складає 90 календарних днів з дня відкриття Пропозиції.

Повідомляємо, що **ми ознайомлені** з Постановою Кабінету Міністрів України від 17 квітня 2013 № 284 «Деякі питання ввезення на митну територію України товарів і постачання на митній території України товарів та надання послуг, що оплачуються за рахунок грантів (субгрантів) Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні та «Кодексом поведінки постачальників», який затверджено 15 грудня 2009 року на засіданні Ради виконавчого менеджменту Глобального Фонду боротьби зі СНІД, туберкульозом та малярією і **зобов’язуємось дотримуватись їх умов.**

Ми розуміємо, що ваша організація не зобов’язана приймати пропозицію із найнижчою заявленою ціною або будь-яку іншу пропозицію, яка може бути вами отримана.

Дата: «\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2022

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Керівник Учасника процедури закупівлі  (або уповноважена особа) | підпис | Прізвище,  ініціали |

Додаток 4

Державній установі «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України»

**ДЕКЛАРАЦІЯ КОНФЛІКТУ ІНТЕРЕСІВ**

Учасника тендерної процедури

Щодо тендеру за процедурою «Запит цінових пропозицій» на закупівлю **ДК 021:2015: 33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Портативний апарат ультра-звукової діагностики з датчиками, НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 40761 – Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації)** в рамках реалізації програми Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією

Перед заповненням цієї Декларації я, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (ПІБ) представник учасника \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (назва учасника) ознайомився з Кодексом поведінки постачальників Глобального фонду\*

Необхідно уважно ознайомитися з наведеними нижче питаннями і відповісти «так» чи «ні» на кожне з питань. Відповідь «так» не обов'язково означає наявність конфлікту інтересів, але виявляє питання, що заслуговує подальшого обговорення і розгляду Комітетом з етики та тендерним комітетом.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Питання | Відповідь  («Так»/«Ні») | Роз’яснення  якщо відповідь «Так» |
| Чи володієте Ви або Ваші близькі особи\*\*, або всі інші особи, що діють в Ваших інтересах, прямо або як бенефіціар, акціями (частками, паями) або будь-якими іншими фінансовими інтересами в компаніях, що приймають участь у тендерній процедурі? |  |  |
| Чи є Ви або Ваші близькі особи, або інші особи, що діють в Ваших інтересах, членами органів управління (Ради директорів, Правління) або виконавчими керівниками (директорами, заступниками директорів т.п.), а також працівниками, радниками, консультантами, агентами або довіреними особами ДУ «Центр громадського здоров’я МОЗ України»? |  |  |
| Чи отримували Ви коли-небудь від представників ДУ «Центр громадського здоров’я МОЗ України» пропозиції сприяння в укладенні угоди за певну винагороду, що могло б бути сприйнято як спосіб незаконного або неетичного впливу на комерційні операції? |  |  |

**\***Якщо товари та послуги оплачуються за рахунок грантів (субгрантів) Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні

**\*\*** близькі особи - особи, які спільно проживають, пов’язані спільним побутом і мають взаємні права та обов’язки із суб’єктом, зазначеним у [частині першій](http://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1700-18#n25) статті 3 Закону України «Про запобігання корупції» (крім осіб, взаємні права та обов’язки яких із суб’єктом не мають характеру сімейних), у тому числі особи, які спільно проживають, але не перебувають у шлюбі, а також - незалежно від зазначених умов - чоловік, дружина, батько, мати, вітчим, мачуха, син, дочка, пасинок, падчерка, рідний брат, рідна сестра, дід, баба, прадід, прабаба, внук, внучка, правнук, правнучка, зять, невістка, тесть, теща, свекор, свекруха, усиновлювач чи усиновлений, опікун чи піклувальник, особа, яка перебуває під опікою або піклуванням згаданого суб’єкта

«\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(підпис) П.І.Б.

Додаток 5

****

**The Global Fund**

To Fight **AIDS,** Tuberculosis and Malaria

**КОДЕКС ПОВЕДІНКИ ПОСТАЧАЛЬНИКІВ\***

**Вступ**

1. Як ключова міжнародна фінансова установа у сфері боротьби з ВІЛ/СНІД, туберкульозом та малярією, Глобальний Фонд визнає важливість підзвітності постачальників , а також прозорість та передбачуваність своїх операцій.

2. Згідно зі статутними документами, основними принципами роботи Глобального Фонду є відкритість, прозорість та підзвітність. Виходячи з цього, Глобальний Фонд прагне того, щоб уся його фінансова діяльність, включно з корпоративними закупівлями та грантовими операціями, відповідала найвищим етичним нормам, а також, щоб їх дотримувалися усі співробітники.

3. У відповідності із цими основними принципами роботи Глобального Фонду метою цього Кодексу поведінки («Кодексу») є забезпечити зобов‘язання постачальників дотримуватися чесності у грантових операціях та корпоративних закупівлях за кошти Глобального фонду.

4. Глобальний Фонд буде регулярно переглядати та, за необхідності, вносити зміни у цей Кодекс, для відображення кращих практик, отриманого досвіду та зворотнього зв’язку від партнерів.

**Мандат цього Кодексу**

5. Цей Кодексу **вимагає від** усіх учасників тендерів, постачальників, агентів, посередників, консультантів та підрядників («постачальники»), включаючи всіх

асоційованих членів, співробітників, найманих працівників, підрядників, агентів

та посередників постачальних організацій (кожен з яких є «представником постачальника») дотримання найвищих етичних норм у діяльності, яка фінансується Глобальним фондом, пов’язаної з постачанням товарів та/або послуг Глобальному Фонду або будь-якому реципієнту коштів Глобального Фонду, в тому числі основним реципієнтам, суб-реципієнтам, іншим реципієнтам, координаційним механізмам країни, агентам із закупівель та безпосереднім покупцям.

6. Основні реципієнти, суб-реципієнти, інші реципієнти, координаційні механізми країни, агенти із закупівель та безпосередні покупці повинні забезпечити комунікацію положень даного Кодексу усім своїм постачальникам, які в свою чергу повинні дотримуватися усіх викладених у ньому правил. Постачальники повинні забезпечити доведення Кодексу всім своїм Представникам та вдатися до розумних кроків для забезпечення дотримання ними його положень, в т.ч. вжити невідкладні заходи у разі порушення цих положень. Порушення цього Кодексу може призвести до рішення Глобального Фонду накласти санкції на відповідного Постачальника та/або Представника постачальника, призупинити виплату гранту його отримувачам або відмовити у фінансуванні.

**Чесність та прозорість діяльності**

7. Глобальний Фонд жорстко заперечує будь-яку корупційну, шахрайську,змовницьку, анти-конкурентну або насильницьку діяльність, пов‘язану з його коштами, в тому числі грантами. Глобальний Фонд буде вдаватися до суворих і негайних дій в всіх обставинах, які предметно та достовірно свідчитимуть про наявність корумпованих, шахрайських, змовницьких, анти-конкурентних або насильницьких дій, як пояснюється далі за текстом.

8. Постачальники та представники постачальників повинні брати участь у закупівельних процедурах прозоро, відкрито, підзвітно та чесно, що також включає дотримання відповідного законодавства та правил стосовно чесної конкуренції, а також визначених стандартів якісної практики закупівель.

9. Постачальники та представники постачальників повинні відповідати на тендерні/конкурсні оголошення чесно, справедливо та зрозуміло, чітко демонструючи свою спроможність відповідати усім вимогам тендеру або контрактних документів. Вони також повинні дотримуватися усіх правил,встановлених для кожного окремого процесу закупівель, і брати участь у тендері та вступати в договірні правовідносини лише тоді, коли вони можуть і бажають виконувати всі зобов’язання за договором.

10. Постачальники та представники постачальників (безпосередньо або через агентів чи посередників) не можуть вдаватися до корупційної, шахрайської, змовницької, анти-конкуретної або насильницької діяльності в процесі участі у тендерах або здійсненні діяльності за договором, фінансованої Глобальним Фондом. Пояснення:

- «корупційна діяльність» передбачає пропозицію, обіцянку, надання, отримання або передачу (безпосередню або через агентів чи посередників) будь-якої цінності з метою незаконного впливу на дії іншої особи або установи;

- «шахрайська діяльність» передбачає будь-яку дію або бездіяльність, а також умисне викривлення даних, фактів, тощо, які завідомо й умисно або з необережності призводять до того, що особа або установа не можуть отримати фінансову або будь-яку іншу підтримку або ж здійснюються з метою уникнення виконання зобов’язання;

- «насильницька діяльність» передбачає будь-які дії або спробу впливати на рішення або дії певної особи чи установи шляхом нанесення шкоди, або погрози про нанесення шкоди (безпосередньо або через посередників) тій чи іншій особі або установі або їхній власності;

- «змовницька діяльність» передбачає домовленість між двома або більше особами або установами, спрямована на досягнення незаконних цілей, включаючи незаконний вплив на дії інших осіб або установ;

- "анти-конкурентна діяльність" передбачає будь-яку домовленість, договір, рішення або дії, об’єктом або результатом яких є обмеження або порушення конкуренції на будь-якому ринку.

11. Постачальники та представники постачальників не можуть вимагати, пропонувати, надавати або приймати, обіцяти або бути посередником у пропонуванні, передачі або отриманні коштів, винагород, процентних знижок, подарунків, комісійних коштів або інших платежів, окрім тих, які чітко передбачені і визначені Глобальним Фондом або реципієнтом гранту стосовно процесів закупівель або виконання положень угоди.

12. Інформація, дані, ноу-хау та документи, отримані та напрацьовані в ході участі в процесах закупівель Глобального Фонду або реципієнтів його гранту, а також в процесі здійснення контрактної діяльності за кошти Глобального Фонду за жодних обставин не можуть розголошуватися або передаватися третім сторонам з метою надання існуючим або потенційним Постачальникам вигіднішої позиції або переваги в тендерних або будь-яких інших процесах закупівель Глобального Фонду або реципієнта гранту ГФ, без попередньої письмової згоди Глобального Фонду.

**Дотримання законодавства**

13. Постачальники та представники постачальників повинні у своїй діяльності дотримуватися усіх відповідних законів та положень, що діють в тій країні, де вони здійснюють свою роботу. Вони також повинні дотримуватися усіх опублікованих правил, політик та процедур Глобального Фонду, що стосуються сфер їхньої діяльності.

14. Постачальники та представники постачальників повинні забезпечувати наступне: щоб ресурси, отримані ними від Глобального Фонду, не використовувалися для підтримки, фінансування або заохочення насильства, сприяння терористам та терористичній діяльності або для фінансування організацій, що підтримують тероризм.

15. Постачальники та представники постачальників не можуть брати участь у діяльності, пов‘язаній з «відмиванням» грошей. Йдеться про будь-який вид діяльності, спрямований на приховання фактів щодо незаконного отримання коштів, наприклад, в результаті шахрайства, хабарництва або іншої незаконної діяльності.

**Доступ та співпраця**

16. Постачальники та представники постачальників повинні зберігати у відповідних бухгалтерських книгах чіткі та повні дані обліку усіх фінансових та ділових транзакцій в рамках фінансованих Глобальним Фондом угод, щонайменше протягом п’яти років після дати останнього платежу, здійсненого в рамках угоди з Глобальним Фондом.

17. Постачальники та представники постачальників повинні співпрацювати з Глобальним Фондом і реагувати на будь-який запит від Офісу генерального інспектора (ОГІ Глобального Фонду), а також інших агентів та представників Глобального Фонду та надавати їм доступ до спілкування з відповідними співробітниками та перевірки будь-яких рахунків та облікових даних, а також іншої документації, пов’язаної з тендерами та виконанням положень угод, фінансованих Глобальним Фондом.

18. Постачальники та представники постачальників в будь-який момент надаватимуть всю можливу підтримку на запит Глобального Фонду з метою дотримання останнім будь-яких законодавчих, регуляторних або статутних вимог, висунутих перед ним.

19. Глобальний Фонд очікує, що реципієнти будуть вдаватися до негайних та відповідних дій в ситуаціях, коли реципієнту стане відомо, що будь-який з його представників або бенефіціаріїв за угодою, фінансованою Глобальним Фондом, бере участь або підозрюється в корупційних, шахрайських, змовницьких, анти-конкурентних або насильницьких видах діяльності, пов’язаних із закупівлями або реалізацією тієї чи іншої угоди. Глобальний Фонд накладатиме санкції, які вважатиме за доцільні у випадках, коли реципієнт не вживатиме належним чином (на розсуд Глобального Фонду) негайних та вчасних заходів у подібних ситуаціях.

**Публікації та реклама**

20. Без попередньої письмової згоди Глобального Фонду Постачальники та представники постачальників не можуть (i) використовувати назву або логотип Глобального Фонду у своїх публікаціях або рекламі, (ii) використовувати свої безпосередні або непрямі ділові стосунки з Глобальним Фондом із метою отримання підтримки останнього на користь товарів та послуг того чи іншого постачальника, (i ii) здійснювати будь-яке представництво або заяви замість або від імені Глобального Фонду.

**Повне і відкрите надання інформації і конфлікти інтересів**

21. Перед підписанням угоди або в процесі її виконання Постачальники повинні повідомити Глобальний Фонд, якщо вони або їхні Представники є суб’єктом санкцій або тимчасового відсторонення від справ, застосованих однією з провідних міжнародних фінансових установ, наприклад ООН або Світовим Банком.

22. Постачальники повинні повідомити Глобальний Фонд або фактичного реципієнта гранту про існуючі, або потенційні конфлікти інтересів, що стосуються Постачальників або їхніх Представників («конфлікт інтересів»). Глобальний Фонд вважає конфліктом інтересів таку ситуацію, в якій одна сторона має інтереси, які можуть негативно впливати на виконання останньою своїх обов’язків та відповідальності, договірних зобов’язань або призводити до

порушень чинного законодавства. Таким чином, подібний конфлікт інтересів може спричинити або становити діяльність, яка є недопустимою згідно положень даного Кодексу. Задля забезпечення дотримання високих етичних норм і стандартів усіма постачальниками за угодами, що фінансуються Глобальним Фондом, останній буде вдаватися до відповідних заходів вирішення подібних конфліктів інтересів. Глобальний Фонд може в тому числі відмовити у наданні фінансування у випадках, коли певний конфлікт інтересів може стати на заваді здійснення чесного процесу закупівель.

23. Постачальники не можуть впливати або шукати важелі впливу на процеси

прийняття рішень Глобального Фонду та не можуть вдаватися до таких дій, які можуть призводити до порушення Політики Глобального Фонду про етичні норми та конфлікти інтересів (http://www.theglobalfund.org/documents/policies/PolicyonEthicsandConflictoflnt erestforGlobalFundlnstitutions.pdf).

24. Постачальники повинні негайно повідомляти Глобальний Фонд про найменшу загрозу правопорушень, пов’язаних із залученням ресурсів та грантових коштів Глобального Фонду, незалежно від участі в такому правопорушенні того чи іншого Постачальника або його Представника. Для отримання більш детальної інформації відвідайте сторінку

http://www.theglobalfund.org/en/oig/.

**Глобальний Договір ООН про корпоративну соціальну відповідальність**

25. Глобальний Договір ООН є мережею добровільної міжнародної корпоративної **відповідальності**, створеною з метою підтримки участі приватного сектору та інших соціальних груп у спільній роботі над посиленням корпоративної соціальної відповідальності та загальноприйнятих соціальних засад та принципів охорони навколишнього середовища задля подолання труднощів, пов’язаних із процесами глобалізації (дивіться www.unglobalcompact.org). Глобальний Фонд заохочує всіх Постачальників до активної участі в даному Договорі.

26. Згідно з десятьма принципами, визначеними Глобальним Договором ООН, серед Постачальників заохочуються такі дії:

a) підтримка та повага захисту загальновизнаних у світі прав людини;

b) утримання від діяльності або участі в процесах порушення прав людини;

c) дотримання свободи спілкування та визнання права на колективні переговори;

d) підтримка боротьби з будь-якими формами примусової праці;

e) підтримка дій зі скасування дитячої праці;

f) підтримка дій, направлених на зменшення дискримінації при

працевлаштуванні та на робочих місцях;

g) підтримка запобіжних заходів зі збереження навколишнього середовища;

h) підтримка ініціатив пропагування відповідальності за стан навколишнього середовища;

i) підтримка розвитку та розповсюдження технологій, дружніх до навколишнього середовища; а також

j) протидія корупції у всіх її проявах, включаючи вимагання та хабарництво.

Додаток 6

**Перелік установ – отримувачів товару**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № з/п | **Установа-отримувач, код ЄДРПОУ** | **Медичний заклад** | **Поштова адреса** | **Кількість апаратів ультра-звукової діагностики, шт** |
| 1 | КНП Вінницької обласної ради "Клінічний Центр інфекційних хвороб", код ЄДРПОУ -  26285843 | КНП Вінницької обласної ради "Клінічний Центр інфекційних хвороб" | Україна, 23222, Вінницька обл., Вінницький р-н, селище Березина | 1 |
| 2 | КНП "Хмельницький обласний центр профілактики та боротьби зі СНІДом" Хмельницької обласної ради,  код ЄДРПОУ - 26158164 | КНП "Хмельницький обласний центр профілактики та боротьби зі СНІДом" Хмельницької обласної ради | Україна, 29008, Хмельницька обл., місто Хмельницький, ВУЛИЦЯ СКОВОРОДИ, будинок 17 | 1 |
| 3 | ДУ "Інститут епідеміології та інфекційних хвороб ім. Л.В.Громашевського НАМН України",  код ЄДРПОУ - 02011947 | ДУ "Інститут епідеміології та інфекційних хвороб ім. Л.В.Громашевського НАМН України" | Україна, 03038 м. Київ,  вул. М. Амосова,  будинок 5 | 1 |

Додаток 7

**Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Найменування Товару** | **Характеристика Товару та вимоги** | **Кількість,**  **шт.** |
| Наклейка на Портативний апарат ультра-звукової діагностики з датчиками, НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 40761 – Загальноприйнята ультразвукова система візуалізації | Наклейка кольорова (розміром 130х40мм) за готовим макетом.  Щільність наклейки –70-80 г;  Загальна щільність паперу – 130-150 г;  Друк – односторонній 4+0  Порізка: плотерна | 3 |

Зображення наклейки:

Зображення, що містить текст, комп’ютер

Автоматично згенерований опис