

**ДЕРЖАВНА УСТАНОВА**

**«ЦЕНТР ГРОМАДСЬКОГО ЗДОРОВ’Я**

**МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ’Я УКРАЇНИ»**

вул. Ярославська, 41, м. Київ, 04071, тел. (044) 425-43-54, 281-23-57

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

ЗАТВЕРДЖЕНО

Рішенням тендерного комітету

від "24" грудня 2020 року № 478

Голова тендерного комітету

­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ О.Ю. Вовченко

**ОГОЛОШЕННЯ № 478/ВТ**

**про проведення відкритих торгів з попередньою кваліфікацією**

Державна установа «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України» (далі – Замовник) оголошує тендер за процедурою «Відкриті торги з попередньою кваліфікацією» на закупівлю **«ДК 021:2015: 33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244 – Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії; 31321 — Концентратор кисню портативний)»** в рамках реалізації проекту Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією (далі – Товар) та запрошує Вас подати тендерну пропозицію.

Закупівля здійснюється за кошти Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією в рамках реалізації проекту Прискорення прогресу у зменшенні тягаря туберкульозу та ВІЛ-інфекції в Україні (англійською мовою: «Gain momentum in reducing TB/ HIV burden in Ukraine») (далі – проект Глобального фонду) за договором про надання гранту від 04 грудня 2020 року № UKR-C-PHC.

1. **Назва предмету закупівлі:** ДК 021:2015: 33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244 – Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії; 31321 — Концентратор кисню портативний).
2. **Характеристика предмету закупівлі, у тому числі необхідні** **технічні, якісні, кількісні та інші параметри:** визначені в Додатку № 2 «Медико-технічні вимоги».
3. **Кінцевий термін подання тендерних пропозицій:**
**«20» січня 2021 року до 13:00** (включно) за київським часом.
4. **Адреса веб-сайту, на якому розміщена інформація про закупівлю:** <https://phc.org.ua> в розділі «Закупівлі».
5. **Посилання на річний план закупівлі в електронній системі закупівель**: <https://prozorro.gov.ua/plan/UA-P-2020-12-28-005876-b>
6. **Строк дії тендерної пропозиції:** тендерна пропозиція повинна бути дійсна протягом 90 (дев’яносто) календарних днів.
7. **Строк поставки:** 60 (шістдесят) календарних днів з дати підписання договору.
8. **Умови поставки:**

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.

Постачальник зобов’язаний виготовити наклейки та нанести зображення на Товар у відповідності до Додатку № 7 «Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень».

 Обсяг предмету закупівлі та послуг, пов’язаних з постачанням товару може бути збільшений Замовником після підписання договору з Переможцем, але не більше ніж на 50 %.

1. **Контактні дані для подачі тендерної документації:** тендерні пропозиції повинні надсилатись (або надаватись особисто) у двох окремих запечатаних конвертах звичайною чи кур’єрською поштою на адресу:

04071, Україна, м. Київ, вул. Ярославська, 41,

до уваги головного фахівця відділу закупівель та постачань: Клєвцової Вікторії, Моб. тел.: +38 (050) 508 62 46.

Конверти повинні містити надписи:

«ТЕХНІЧНА ПРОПОЗИЦІЯ на закупівлю згідно ДК 021:2015: 33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244 – Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії; 31321 — Концентратор кисню портативний) в рамках проекту Глобального фонду за адресою 04071, м. Київ, вул. Ярославська, 41» «НЕ РОЗКРИВАТИ ДО 14:00, «20» січня 2021 року», а також код ЄДРПОУ, адресу та назву учасника;

«ЦІНОВА ПРОПОЗИЦІЯ на закупівлю згідно ДК 021:2015: 33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244 – Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії; 31321 — Концентратор кисню портативний) в рамках проекту Глобального фонду за адресою 04071, м. Київ, вул. Ярославська, 41» «НЕ РОЗКРИВАТИ ДО 14:00, «03» лютого 2021 року», а також код ЄДРПОУ, адресу та назву учасника.

1. **Місце, час та дата відкриття конвертів з тендерними пропозиціями:**
* Публічне розкриття конвертів тендерної пропозиції з інформацією та документами, що підтверджують відповідність учасника кваліфікаційним критеріям, та інформацією і документами, що містять технічний опис предмета закупівлі (технічна пропозиція) відбудеться **«20» січня 2021 року о 14:00 за київським часом**, за адресою: 04071, Україна, м. Київ, вул. Ярославська, 41.
* Публічне розкриття тендерних пропозицій із зазначенням ціни та показників інших критерії оцінки (цінова пропозиція), які допущено до участі в другому етапі відкритих торгів відбудеться **«03» лютого 2021 року о 14:00 за київським часом**, за адресою: 04071, Україна, м. Київ, вул. Ярославська, 41.
1. **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».
* Наявність власних ресурсів, необхідних для виконання постачання товару (складські приміщення, торгівельне обладнання, персонал тощо).
1. **Критерії оцінки тендерних пропозицій, які відповідатимуть обов’язковим технічним та кваліфікаційним вимогам:**
* Ціновий критерій.
1. **Тендерна пропозиція обов’язково має включати в себе:**
2. Технічну пропозицію:
* документи, що підтверджують відповідність учасника кваліфікаційним критеріям та передбачені Додатком № 1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям»;
* документи, що підтверджують відповідність запропонованого Товару медико-технічним вимогам Замовника та передбачені Додатком № 2 «Медико-технічні вимоги»;
* заповнений та підписаний Додаток № 4 «Декларація конфлікту інтересів учасника тендерної процедури»;
* заповнений та підписаний Додаток № 8 «Таблиця відповідності товару медико-технічним вимогам»;
* іншу інформацію і документами, що містять технічний опис предмета закупівлі та які учасник вважає за необхідне подати.
1. Цінову пропозицію:
* заповнений та підписаний Додаток № 3 «Форма цінової пропозиції».
1. **Посадові особи Замовника, уповноважені здійснювати зв'язок з учасниками закупівлі:** додаткову інформацію можна отримати у головного фахівця відділу закупівель та постачань Клєвцової Вікторії, за телефоном: (050) 508-62-46, е-mail: v.klevtsova@phc.org.ua.
2. **Додатками до цього оголошення є:**
3. Додаток № 1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям»;
4. Додаток № 2«Медико-технічні вимоги»;
5. Додаток № 3 «Форма цінової пропозиції»;
6. Додаток № 4 «Декларація конфлікту інтересів учасника тендерної процедури»;
7. Додаток № 5 «Кодекс поведінки постачальників»;
8. Додаток № 6 «Перелік установ – отримувачів товару»;
9. Додаток № 7 «Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень»;
10. Додаток № 8 «Таблиця відповідності товару медико-технічним вимогам».

**Правила оформлення ТЕНДЕРНОЇ пропозиції учасника:**

1. Тендерна 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. Тендерна пропозиція повинна складатись з двох частин (технічна пропозиція та цінова пропозиція) і повинна бути подана в двох окремо запечатаних конвертах.
4. Конверт з технічною пропозицією повинен містити надпис: «ТЕХНІЧНА ПРОПОЗИЦІЯ на закупівлю згідно ДК 021:2015: 33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244 – Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії; 31321 — Концентратор кисню портативний) в рамках проекту Глобального фонду за адресою 04071, м. Київ, вул. Ярославська, 41» «НЕ РОЗКРИВАТИ ДО 14:00,
«20» січня 2021 року», а також код ЄДРПОУ, адресу та назву учасника».
5. Конверт з ціновою пропозицією повинен містити надпис: «ЦІНОВА ПРОПОЗИЦІЯ на закупівлю згідно ДК 021:2015: 33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244 – Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії; 31321 — Концентратор кисню портативний) в рамках проекту Глобального фонду за адресою 04071, м. Київ, вул. Ярославська, 41» «НЕ РОЗКРИВАТИ ДО 14:00,
«03» лютого 2021 року», а також код ЄДРПОУ, адресу та назву учасника».
6. Тендерна пропозиція має бути отримана Замовником у конвертах форматом А4, які на лініях с клеювання мають бути промарковані печаткою учасника у декількох місцях аби виключити можливість несанкціонованого ознайомлення із вмістом конверту до настання дати розкриття Замовником тендерних пропозицій.
7. Документи подані в конвертах повинні бути прошиті та пронумеровані.
8. Відповідальність за достовірність наданої інформації в своїй тендерній пропозиції несе учасник.
9. Надані учасниками тендерні пропозиції мають бути дійсними без змін впродовж не менш ніж 90 (дев’яносто) календарних днів з дня їх подання.
10. Ціни в тендерній пропозиції мають бути вказані у гривнях, без податку на додану вартість, оскільки поставка товар/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»
11. Після розгляду тендерної пропозиції з інформацією та документами, що підтверджують відповідність учасника кваліфікаційним критеріям, та інформацією і документами, що містять технічний опис предмета закупівлі (технічна пропозиція) Тендерний комітет приймає рішення щодо переліку учасників, яких допущено до участі в другому етапі відкритих торгів.
12. До участі в другому етапі відкритих торгів Тендерним комітетом допускаються тендерні пропозиції, які повністю відповідають умовам цього оголошення та кваліфікаційним критеріям.
13. Постачальник зобов’язаний дотримуватись вимог Кодексу поведінки постачальників, з текстом якого можна ознайомитись за посиланням в Додатку № 5**.**
14. Всі пропозиції, отримані після кінцевого терміну, розгляду не підлягають. Кожен учасник має право подати лише одну тендерну пропозицію. У разі подання декількох тендерних пропозицій одним учасником усі вони будуть відхилені.
15. Замовник має право відмінити тендер.
16. До участі у процедурі розкриття конвертів з технічними пропозиціями запрошуються всі учасники, що подали свої пропозиції, або їх уповноважені представники.
17. До участі у процедурі розкриття конвертів з ціновими пропозиціями запрошуються всі учасники, які допущені до участі в другому етапі відкритих торгів.
18. Відсутність учасника або його уповноваженого представника на процедурі розкриття не є підставою для не розкриття, не розгляду або відхилення його тендерної пропозиції. Повноваження представників учасників повинні бути підтверджені довіреністю, наказом про призначення, договором доручення тощо, та документом, що посвідчує особу (паспорт).
19. Замовник залишає за собою право вимагати від учасників додаткові матеріали або інформацію, що підтверджують відповідність окремих положень пропозицій вимогам цього Оголошення.
20. Замовник не несе відповідальності за роботу поштової або кур’єрської служби з доставки документації.
21. 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 тендеру з вищою ціною, якщо буде прийняте рішення про те, що вища оцінка технічної пропозиції цього учасника виправдовує додаткову ціну/вартість.*

*Замовник залишає за собою право контрактувати декількох учасників.*

*Учасники тендеру погоджуються з тим, що Замовник не повертає матеріали, подані на будь-якій стадії проведення тендеру.*

*Остаточне рішення щодо переможця тендеру приймає Замовник. Замовник має право відмінити тендеру.*

*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 тендері) учасників тендеру 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 тендеру, якщо будь-яка інформація про учасника тендеру повідомлена неправильно. Учасник несе особисту відповідальність за достовірність наданої ним інформації.*

*Участю у тендері учасник безумовно погоджується з усіма умовами тендеру та бере на себе обов’язок їх належно виконувати.*

*У випадку виникнення ситуації, що припускає неоднозначне тлумачення умов тендеру та/або питань, не врегульованих умовами тендеру, 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**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Кваліфікаційні критерії (вимоги) до учасників \*** | **Документи, що підтверджують відповідність** |
| **1.** | Наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічних договорів.  | 1. Не менше 2 (двох) копій договорів (з додатками та додатковими угодами, що є його невід’ємними частинами) про постачання аналогічного товару у 2020 році. У разі, якщо в договорі існує конфіденційна інформація, учасник має право цю інформацію закреслити/затемнити.
2. Рекомендаційні листи від компаній, яким постачався аналогічний Товар відповідно до наданих договорів.
 |
| **2.** | Наявність працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід. | 1. Копія документів що підтверджують наявність не менше 1(одного) працівника з обслуговування обладнання.
2. Сертифікат від виробника запропонованого обладнання про право працівника здійснювати сервісне обслуговування, ремонтні, монтажні та пусконалагоджувальні роботи обладнання.
 |
| **3.** | Наявність документального підтвердження від виробників (якщо Учасник не є виробником товару) або офіційних представників виробників на території України щодо спроможності Учасника поставити запропонований товар.  | Гарантійний лист від виробника (якщо Учасник не є виробником товару) або офіційного представника виробника на території України.Гарантійний лист повинен включати назву предмета закупівлі, найменування замовника та номер оголошення про проведення процедури закупівлі. Учасник повинен надати оригінал такого гарантійного листу та копії документів, що підтверджують офіційний статус представників виробників (для усіх листів, наданих офіційними представниками, а не виробниками). |
| **4.** | Наявність документального підтвердження від виробників (якщо Учасник не є виробником товару) або офіційних представників виробників на території України щодо відповідності запропонованого обладнання Політиці Глобального фонду в області якості для діагностичних продуктів (<https://www.theglobalfund.org/media/5885/psm_qadiagnostics_policy_en.pdf>). | Гарантійний лист від виробника (якщо учасник не є виробником товару), або офіційного представника на території України з інформацією щодо відповідності запропонованого обладнання вимогам Політики Глобального фонду в області якості для діагностичних продуктів (<https://www.theglobalfund.org/media/5885/psm_qadiagnostics_policy_en.pdf>). |
| **5.** | Учасник має бути юридичною особою або фізичною особою-підприємцем, що створена та зареєстрована у встановленому порядку відповідно до законодавства України. | 1. Виписка з Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань та/або Свідоцтво про державну реєстрацію юридичної особи.2. Статут або інший установчий документ (для юридичних осіб). |
| **6.** | Наявність документального підтвердження щодо відповідності виду діяльності (за КВЕД-2010), який дає право на поставку товару, що є предметом закупівлі. | Витяг з Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань виданий не раніше, ніж за 14 (чотирнадцять) календарних днів до дати подачі тендерної пропозиції. |
| **7.** | Відсутність конфлікту інтересів учасника тендерної процедури. | Декларація за формою згідно Додатку №4. |

\*Невідповідність зазначеним вимогам призводить до автоматичної дискваліфікації та не допущення учасника до другого етапу відкритих торгів.

**Додаток № 2**

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

(інформація про характеристики предмету закупівлі, у тому числі необхідні технічні, якісні, кількісні та інші параметри)

1. **Медико-технічні вимоги до Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Предмет закупівлі:**  | Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244).  |
| **Кількість:** | 14 (чотирнадцять) штук |
| **Строк поставки:** | 60 (шістдесят) календарних днів з дати підписання договору |
| **№ п/п** | **Медико-технічні вимоги** | **Підтверджуючі документи, які повинні бути подані учасником** |
| **1.** | **Опис апарату:** | Копія інструкції з використання, настанови, посібника виробника або іншого технічного документу з найменуванням запропонованого товарута заповнений та підписаний службовою (посадовою) особою Учасника Додаток № 8 «Таблиця відповідності товару медико-технічним вимогам» із зазначенням конкретного найменування (виробник, тип, торговельна марка тощо) та інформації про фактичні технічні характеристики запропонованого товару, з посиланнями на сторінки наданих технічних документів, на яких міститься відповідна підтверджуюча інформація. |
|  | Апарат повинен застосовуватися як для інвазивної так і для неінвазивної ШВЛ у дорослих, та дітей від 3 кг в умовах стаціонару та при транспортуванні. |
|  | Автоматичне самотестування після запуску. |
|  | Апарат повинен мати сенсорний кольоровий графічний монітор розміром не менше 10,4 дюйма, та розділяючою властивістю не менше 640х480 пікселів. |
|  | Доступ до усіх функцій через сенсорний екран та через ручку-кнопку. |
|  |  Можливість використання при внутрігоспітальному транспортуванні за рахунок наявності вбудованої батареї високої ємкості, що забезпечує не менше 3 годин автономної роботи. |
|  | Можливість проведення ШВЛ при падінні тиску кисню в мережі менш 1,5 атмосфер. |
|  | Звуковий сигнал тривоги апарату може бути автоматично вимкнено на 2 хвилини. |
|  | Збереження даних тривог на не менше ніж 4 000 фактів і трендів 80 год, які дозволяють проводити детальний ретроспективний аналіз роботи. |
|  | Вбудований електрохімічний датчик кисню. |
|  | Інтегрований в апарат ШВЛ клапан видоху. |
| **2.** |  **Апарат ШВЛ повинен мати наступні режими** **із контролем по об’єму та тиску:** |
| 2.1. | VCV– контрольована/ допоміжна ШВЛ по об'єму |
| 2.2. | PCV - контрольована/ допоміжна ШВЛ по тиску |
| 2.3. | SIMV - синхронізована перемежована примусова ШВЛ |
| 2.4. | PSV – спонтанна вентіляція із підтримкою тиском  |
| 2.5. | CPAP - вентиляція з постійним позитивним тиском у дихальних шляхах |
| 2.6. | PSIMV –допоміжна перемежована керована вентиляція по тиску |
| 2.7. | PSV NIV – неінвазивна масочна ШВЛ,  з компенсацією витоку |
| 2.8. | Duo levels – з чередуванням двох рівнів CPAP |
| 2.9. | PRVC – вентиляція з регулюванням тиску з контрольованим об’ємом |
| 2.10. | PS-Pro – підтримка тиском зі змінною частотою |
| 2.11. | APRV – вентиляція із скиданням тиску в дихальних шляхах |
| 2.12. | Вентиляція АПНОЄ із заздалегідь встановленими параметрами |
| **3.** |  **Апарат повинен забезпечувати принаймні наступні параметри та показники вентиляції:**  |
| 3.1 | Дихальний об’єм 20-2000 мл. |
| 3.2 | Частота подиху 4–120 под/хв. |
| 3.3 | Піковий потік 2-150 л/хв |
| 3.4 | ПДКВ 0-50 см Н2О  |
| 3.5 | Інспіраторний тригер по потоку 1-15 л/хв. |
| 3.6 | Експіраторний тригер по потоку (5-90% від пікового потоку)  |
| 3.7 | Тиск у дихальних шляхах: 2-99 см Н2О |
| 3.8 | Підтримка тиском (понад ПДКВ): 2-40 см Н2О  |
| 3.9 | Концентрацію кисню 21-100% |
| **4.** | **Апарат повинен забезпечувати моніторинг параметрів:**  |
| 4.1 | Дихальний об'єм на вдиху  |
| 4.2 | Дихальний об'єм на видиху  |
| 4.3 | Хвилинний об'єм видиху  |
| 4.4 | Частота подиху  |
| 4.5 | Піковий тиск  |
| 4.6 | ПДКВ |
| 4.7 | Концентрацію кисню |
| 4.8 | Тиск плато  |
| 4.9 | Крива потоку і тиску в реальному часі (з можливістю зупинки для виміру) |
| 4.10 | Категорії пацієнта, статус електроживлення |
| 4.11 | Режими вентиляції та доступ до змін режиму |
| 4.12 | Поле настроювання сигналів тривог |
| 4.13 | Змінювання до шкали тиску, потоку, часу, перевод кривих в стоп-кадр |
| 4.14 | Петлі: тиск-об'єм, об'єм-потік, потік-тиск |
| 4.15 | Тренди для всіх параметрів за 80 години |
| **5.** |  **Апарат ШВЛ повинен мати систему сигналізації, яка має трирівневий пріоритет та спрацьовує при:**  |
| 5.1. | низький тиск подачі кисню |
| 5.2. | роботі автономного живлення |
| 5.3. | відсутності роботи або розрядженні акумулятору |
| 5.4. | від’єднанні контуру пацієнта |
| 5.5. | при перевищенні значення ПДКВ на 5 см H2O від встановленого |
| 5.6. | при відхиленні від показників, які автоматично встановлені для конкретного режиму вентиляції |
| **6.** | **Вимоги до основного джерела електроживлення** |
| 6.1 | Напруга живлення не гірше: 220 - 240 В +/- 5%. |
| 6.2 | Частота не гірше: 50 - 60 Гц. |
| **7.** | **Вимоги до вбудованого та додаткового акумулятора** |
| 7.1 | Номінальна напруга: 24 В |
| 7.2 | Номінальна ємність 2X4500 мА/ч |
| **8.** | **Вимоги до постачання газопостачання** |
|  | Повинен мати тип змішувача- електронний.  |
|  | Точність роботи змішувача не більше 3% від заданої пшвидкості потоку. |
|  | Апарат повинен мати у своєму складі повітряну турбіну. |
|  | Типи газового з'єднувача NF, DISS, NIST (ВТ) Роз’єм (НТ). |
|  | Тиск постачання O2 : 2,8 - 6 бар / 280 - 600 кПа (ВД) 0 – 1,5 бар / 0 – 150 кПа (НТ). |
| **9.** | **Загальні характеристики** |
| 9.1 | Вага апарату повинна бути не більше 16 кг |
| 9.2 | Розміри повинні бути не більше (Д x Ш x Г) 40 x 30 x 35 см |
| 9.3 | Рівень шуму на відстані 1 м не більше 48 дБ |
| **10**. | **Апарат повинен мати наступну комплектацію:**  |
|  | Інструкція з експлуатації – 1 шт. |
|  | Кисневий шланг для приєднання до мережі або балону – 1 од. |
|  | Дріт живлення 220 В – 1 од. |
|  | Клапан видиху, датчик потоку – 1 од. |
|  | Бактеріальний фільтр 1 од |
|  | Вхідний фільтр 1 од |
|  | Контури для пацієнта багаторазові для дорослих та дітей, зволожувач з можливістю підігріву дихальної суміші, комплект аксесуарів до зволожувача, маски багаторазові для дорослих та дітей, тримач контуру. |
|  | Мобільний візок – 1 од. |
| **11.** | **Інші вимоги:** |
| 11.1. | Обладнання, що пропонується повинно відповідати міжнародним стандартам якості для медичного обладнання. Для підтвердження Учасник надає копію сертифікату виробника про відповідність міжнародним стандартам якості для медичного обладнання. | Завірена копія сертифікату виробника про відповідність міжнародним стандартам якості для медичного обладнання. |
| 11.2. | Обладнання, що пропонується повинно бути дозволеним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства, сертифікованим для використання у медичних закладах. | Завірена копія декларації або копія документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту. |
| 11.3. | Обладнання, що пропонується повинно бути внесене до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення у передбаченому законодавством порядку та/або введене в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. | На підтвердження Учасник повинен надати копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час поставки:а) завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту. |
| 11.4. | Обладнання, що пропонується повинно відповідати вимогам чинного законодавства із захисту довкілля.  | Лист від Учасника в довільній формі про застосування заходів із захисту довкілля |
| 11.5.  | Обладнання, що пропонується повинно мати Сертифікат системи управління якістю на відповідність стандарту ДСТУ ISO 13485-2016. | Копія сертифікату системи управління якістю на відповідність стандарту ДСТУ ISO 13485-2016 |
| 11.6. | Строк гарантійного обслуговування повинен складати не менше 12 місяців. | Лист від Учасника в якому він повинен зазначити гарантійний термін (строк), запропонованого ним товару. |

**Разом із апаратами штучної вентиляції легенів Учасник повинен поставити наступні матеріали (товари), що сумісні із запропонованими апаратами:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Назва товару** | **Кількість, шт.** | **Підтверджуючі документи, які повинні бути подані учасником** |
| 1. | Маска CPAP середня для дорослих з двома портами.  | 140 | Гарантійний лист від Учасника в якому він повинен зазначити сумісність товарів із запропонованим апаратом штучної вентиляції легенів. |
| 2. | Контур дихальний вентиляційний для дорослих 1,5 м. з Y-подібним з’єднувачем з портами (2 шт.), вологозбірники (2 шт.).  | 140 |
| 3. | Гладкостовбурний з’єднувач 180 мм. | 140 |
| 4. | Фільтр вірусобактеріальний тепловологообмінний для дорослих з портом Luer, з’єднувальна трубка із шарнірним кутовим з’єднувачем з еластичною заглушкою | 140 |

1. **Медико-технічні вимоги до концентраторів кисню.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Предмет закупівлі:**  | Концентратор кисню портативний (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 31321) |
| **Кількість:** | 25 (двадцять п’ять) штук |
| **Строк поставки:** | 60 (шістдесят) календарних днів з дати підписання договору |
| **№** | **Медико-технічні вимоги**  | **Підтверджуючі документи, які повинні бути подані учасником** |
| 1. | Повинен мати наступні світлові індикатори:Індикатор наявності живленняПроблема з електричним живленнямСигнал про перегрівКонцентрація кисню. | Копія інструкції з використання, настанови, посібника виробника або іншого технічного документу з найменуванням запропонованого товарута заповнений та підписаний службовою (посадовою) особою Учасника Додаток № 8 «Таблиця відповідності товару медико-технічним вимогам» із зазначенням конкретного найменування (виробник, тип, торговельна марка тощо) та інформації про фактичні технічні характеристики запропонованого товару, з посиланнями на сторінки наданих технічних документів, на яких міститься відповідна підтверджуюча інформація. |
| 2. | Повинен мати клапан регулювання потоку |
| 3. | Повинен мати ємність зволожувача |
| 4. | Повинен мати Вхідний повітряний фільтр |
| 5. | Повинен мати рідкокристалічний дисплей для відображання загального часу роботи приладу. Можливість задати час індивідуальної кисневої терапії |
| 6. | Наявність ніші для зберігання витратних матеріалів |
| 7. | Повинен мати кнопки регулювання часу, перемикання між режимами безперервної роботи та режимом роботи за таймером. |
| 8. | Номінальний потік не менше 10 л/хв |
| 9. | Наявність тривоги (червона індикація), при вміст кисню менше 82% |
| 10. | Повинен мати наступні техничні характеристикиСпоживання енергії- не більше ніж 530(Вт)Швидкість потоку- у діапазоні не гірше ніж 0-10(л/хв)Концентрація- не менше 93 ± 3 (%)Тиск на виході- у діапазоні не гірше ніж 0,04-0,08 (МПа)Рівень шуму не більше 50 dB |
| 11. | Повинен мати наступні габаритні розміри не більше:Ширина: 400 ммГлибина: 365 ммВисота: 650 мм |
| 12. | Повинен мати легкий доступ до відкриття кришок для чистки або заміни фільтра  |
| 13. | Вага 30 к±2 кг |
| 14. | **Концентратор повинен мати наступну комплектацію:**  |
| 14.1. | Банка для зволоження – 1 шт. |
| 14.2. | Перехідних для роботи на два пацієнта – 1 шт. |
| 14.3. | Канюля назальна – 1 шт. |
| 15. | **Інші вимоги:** |
| 15.1 | Обладнання, що пропонується повинно відповідати міжнародним стандартам якості для медичного обладнання. Для підтвердження Учасник надає копію сертифікату виробника про відповідність міжнародним стандартам якості для медичного обладнання. | Завірена копія сертифікату виробника про відповідність міжнародним стандартам якості для медичного обладнання. |
| 15.2 | Обладнання, що пропонується повинно бути дозволеним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства, сертифікованим для використання у медичних закладах. | Завірена копія декларації або копія документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) товару за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту. |
| 15.3 | Обладнання, що пропонується повинно бути внесене до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення у передбаченому законодавством порядку та/або введене в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. | На підтвердження Учасник повинен надати копії документів наведених нижче, або гарантійний лист, що один із нижче зазначених документів буде надано під час поставки:а) завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту. |
| 15.4. | Обладнання, що пропонується повинно відповідати вимогам чинного законодавства із захисту довкілля.  | Лист від Учасника в довільній формі про застосування заходів із захисту довкілля |
| 15.5. | Обладнання, що пропонується повинно мати Сертифікат системи управління якістю на відповідність стандарту ДСТУ ISO 13485-2016. | Копія сертифікату системи управління якістю на відповідність стандарту ДСТУ ISO 13485-2016 |
| 15.6. | Строк гарантійного обслуговування повинен складати не менше 12 місяців. | Лист від Учасника в якому він повинен зазначити гарантійний термін (строк), запропонованого ним товару. |

**Разом із кисневими концентраторами Учасник повинен здійснити поставку наступних матеріалів (товарів), що сумісні із запропонованими концентраторами:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Назва товару** | **Кількість, шт.** | **Підтверджуючі документи, які повинні бути подані учасником** |
| 1. | Маска киснева нереверсивна для дорослих з носовим затискачем, головним тримачем та кисневою трубкою 2,1 м. | 1000 | Гарантійний лист від Учасника в якому він повинен зазначити сумісність товарів із запропонованим кисневими концентраторами  |
| 2. | Канюля назальна для дорослих з кисневою трубкою 2,1 м. | 1000 |
| 3. | Маска для дорослих фіксованої концентрації з клапаном Вентурі 40% з кисневою трубкою 2,1 м. | 250 |

Товар повинен бути новим, виготовленим не раніше 2020 року, якісним та таким, що не використовувався (в т. ч. на виставках), без видимих недоліків, а саме пошкоджень, потертостей, тріщин, подряпин, плям або розводів.

Товар повинен мати відповідне пакування, яке забезпечує цілісність товару та збереження його під час транспортування.

Транспортні витрати, вантажно-розвантажувальні роботи, проведення монтажних і пусконалагоджувальних робіт на місці використання товару, послуги зберігання та доставки товару до Замовника (згідно Додатку № 6) за рахунок постачальника.Вказані послуги окремо не сплачуються та включаються учасником до загальної вартості товару.

Монтаж та інсталяцію обладнання проводить Постачальник безкоштовно протягом одного дня з моменту поставки товару. Навчання медперсоналу роботі на обладнанні Постачальник проводить також безкоштовно протягом одного дня з моменту прибуття інженерно-сервісної служби.

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.

Товар, що поставляється, повинен забезпечуватися керівництвом (інструкцією) з експлуатації, і технічною документацією українською та англійською мовами.

**Примітка:** Усюди в тексті, де містяться найменування торгових марок, фірм, патентів, конструкцій, типів, джерело походження чи виробника слід розуміти «або еквівалент».

**Додаток № 3**

**ФОРМА ЦІНОВОЇ ПРОПОЗИЦІЇ**

Ми, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (назва учасника), надаємо свою цінову пропозицію щодо участі у тендері на закупівлю згідно **ДК 021:2015: 33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244 – Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії; 31321 — Концентратор кисню портативний)** у наступному обсязі:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменування товару** | **Кількість,****шт.** | **Ціна за одиницю (без ПДВ), грн** | **Вартість товару(без ПДВ), грн.** |
| 1. | Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244). | 14 |  |  |
| 2. | Маска CPAP середня для дорослих з двома портами. | 140 |  |  |
| 3. | Контур дихальний вентиляційний для дорослих 1,5 м. з Y-подібним з’єднувачем з портами (2 шт.), вологозбірники (2 шт.).  | 140 |  |  |
| 4. | Гладкостовбурний з’єднувач 180 мм. | 140 |  |  |
| 5. | Фільтр вірусобактеріальний тепловологообмінний для дорослих з портом Luer, з’єднувальна трубка із шарнірним кутовим з’єднувачем з еластичною заглушкою. | 140 |  |  |
| 6. | Концентратор кисню портативний (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 31321). | 25 |  |  |
| 7. | Маска киснева нереверсивна для дорослих з носовим затискачем, головним тримачем та кисневою трубкою 2,1 м. | 1000 |  |  |
| 8. | Канюля назальна для дорослих з кисневою трубкою 2,1 м. | 1000 |  |  |
| 9. | Маска для дорослих фіксованої концентрації з клапаном Вентурі 40% з кисневою трубкою 2,1 м. | 250 |  |  |
| **Всього:** |  |

**Умови оплати:** по факту постачання (100% післяплата).

|  |  |
| --- | --- |
| № | 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 поставляти відповідний товар: |  |
| 11 | Група платника єдиного податку (лише для платників єдиного податку): |  |

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Умови співпраці\*** | **Відповідність вимогам / згода(ТАК / НІ)** |
| 1 | **Загальний термін договору:** | початок: | З моменту підписання договору | кінець: 31.12.2021 |
| 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 постачання товару** | Згідно умов договору. |   |
| 7 | **Дозволяється оплата ПДВ за проектом:** | НІ. Послуги, роботи та товари мають надаватись або постачатись без ПДВ. Закупівля буде здійснюватися за рахунок грантів Глобального Фонду (Постанова КМУ №284 від 17 квітня 2013 року «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. |   |

\*Неприйняття умов співпраці призводить до автоматичної дискваліфікації

Обсяг предмету закупівлі та послуг, пов’язаних з постачанням товару може бути збільшений Замовником після підписання договору з Переможцем, але не більше ніж на 50 %.

Підписанням Цінової пропозиції підтверджуємо, що у разі перемоги нашої пропозиції ми зобов’язуємось укласти з ДУ «Центр громадського здоров’я МОЗ України» протягом узгодженого терміну договір про закупівлю **ДК 021:2015: 33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244 – Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії; 31321 — Концентратор кисню портативний)** в рамках проекту Глобального Фонду на умовах, які викладені у Оголошенні та пропозиції.

Запропонована цінова пропозиція включає всі витрати з постачання товару, а також всі податки та збори відповідно до законодавства України.

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 р. № 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: «\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_\_ р.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 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 тендерної процедури відкритих торгів з попередньою кваліфікацією на закупівлю ДК 021:2015: 33170000-2 Обладнання для анестезії та реанімації (Інформація щодо коду та назви медичного виробу відповідно до національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 47244 – Апарат штучної вентиляції легенів загального призначення для інтенсивної терапії; 31321 — Концентратор кисню портативний), в рамках реалізації проекту 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

Дата: «\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_\_ р.

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

**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 об‘яви 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.