

**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

|  |
| --- |
|  ЗАТВЕРДЖЕНОРішенням тендерного комітетувід "17" грудня 2021 року №737Голова тендерного комітету ­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ О.Ю. Вовченко |

**ОГОЛОШЕННЯ № 737**

**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 товарів згідно **ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта)**, (далі – Товар) та запрошує Вас подати тендерну 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 «Прискорення прогресу у зменшенні тягаря туберкульозу та ВІЛ-інфекції в Україні», згідно з Угодою про надання гранту між Замовником та Глобальним фондом для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією № 1936 від 04 грудня 2020 року (далі – Грантова угода)

1. **Назва предмету закупівлі:** ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта),джерело фінансування – проект Глобального фонду.
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 2022 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. **Очікувана вартість закупівлі**: 3 879 800,00 грн.
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 укладання договору.
8. **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 № 8 «Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень».

1. **Контактні дані для подачі тендерної пропозиції:** 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 фахівця відділу закупівель та постачань Рубець Людмили,

Тел.: (044) 482-46-15.

Конверти повинні містити надписи:

«ТЕХНІЧНА ПРОПОЗИЦІЯ на закупівлю ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта) в рамках програми Глобального фонду за адресою 04071, м. Київ, вул. Ярославська, 41» «НЕ РОЗКРИВАТИ ДО 14:00, «20» січня 2022 року», а також код ЄДРПОУ, адресу та назву учасника;

«ЦІНОВА ПРОПОЗИЦІЯ на закупівлю згідно ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта) в рамках програми Глобального фонду за адресою 04071, м. Київ, вул. Ярославська, 41» «НЕ РОЗКРИВАТИ ДО 14:00, «27» січня 2022 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 2022 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 **«27» січня 2022 року о 14:00 за київським часом**, за адресою: 04071, Україна, м. Київ, вул. Ярославська, 41.

**У зв’язку із карантинними обмеженнями для спостереження за процедурою буде організований для всіх учасників, що надали пропозиції, сеанс дистанційної трансляції (конференція у Zoom або Google Meet).**

1. **Організаційні вимоги:**
* Юридична особа або Фізична особа-підприємець за законодавством України. Оплата за товар відбуватиметься виключно без урахування податку на додану вартість (без ПДВ) та за фактом постачання товару.
* Відповідність кваліфікаційним критеріям, визначеним в Додаток № 1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям».
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 визначені Додатком № 1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям»;
* заповнений та підписаний Додаток №2 «Медико-технічні вимоги»;
* технічний документ виробника (експлуатаційна документація: настанови з експлуатації, або інструкції, або технічного опису чи технічних умов, або ін. документів українською мовою), а також інші документи, що підтверджують відповідності тендерної пропозиції учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам по предмету закупівлі та визначені Додатком № 2 «Медико-технічні вимоги»;
* іншу інформацію і документами, що містять технічний опис предмета закупівлі та які учасник вважає за необхідне подати;
* заповнений та підписаний Додаток № 4 «Декларація конфлікту інтересів учасника тендерної процедури»;
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 фахівця відділу закупівель та постачань Рубець Людмили, тел.: (044) 482-46-15, е-mail: l.rubets@phc.org.ua

1. **Додатками до цього оголошення є:**
2. Додаток №1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям»;
3. Додаток № 2 «Медико-технічні вимоги»;
4. Додаток № 3 «Форма цінової пропозиції»;
5. Додаток № 4 «Декларація конфлікту інтересів»;
6. Додаток № 5 «Кодекс поведінки постачальників»;
7. Додаток № 6 «Орієнтовний перелік установ – отримувачів товару» (конкретні адреси будуть повідомлені під час укладення договору на підставі розподілу МОЗ України);
8. Додаток № 7 «Проект договору».
9. Додаток № 8 «Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень».

**Правила оформлення ТЕНДЕРНОЇ ПРОПОЗИЦІЇ:**

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. Усі документи, що входять до складу тендерної пропозиції повинні бути складені українською мовою, якщо інше не передбачено умовами тендерної документації. У разі надання учасником документів, складених іноземною мовою тендерна пропозиція учасника повинна містити їх переклад українською мовою. Текст перекладу повинен бути засвідчений підписом уповноваженої особи учасника та печаткою учасника (якщо учасником є фізична особа, яка не має печатки, - підписом учасника- фізичної особи). Визначальним є текст українською мовою.
3. Надані копії документів мають бути розбірливими та якісними.
4. Тендерна пропозиція повинна складатись з двох частин (технічна пропозиція та цінова пропозиція) і повинна бути подана в двох окремо запечатаних конвертах.
5. Конверт з технічною пропозицією повинен містити надпис: «ТЕХНІЧНА ПРОПОЗИЦІЯ на закупівлю згідно ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта) в рамках програми Глобального фонду за адресою 04071, м. Київ, вул. Ярославська, 41» «НЕ РОЗКРИВАТИ ДО 14:00, «20» січня 2022 року», а також код ЄДРПОУ, адресу та назву учасника.
6. Конверт з ціновою пропозицією повинен містити надпис: «ЦІНОВА ПРОПОЗИЦІЯ на закупівлю згідно ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта) в рамках програми Глобального фонду за адресою 04071, м. Київ, вул. Ярославська, 41» «НЕ РОЗКРИВАТИ ДО 14:00, «27» січня 2022 року», а також код ЄДРПОУ, адресу та назву учасника.
7. Тендерна пропозиція має бути отримана Замовником у конвертах форматом А4, які на лініях склеювання має бути промаркований печаткою учасника у декількох місцях, аби виключити можливість несанкціонованого ознайомлення із вмістом конверту до настання дати розкриття Замовником тендерних пропозицій.
8. Документи подані в конвертах повинні бути прошиті та пронумеровані.
9. Відповідальність за достовірність наданої інформації в своїй тендерній пропозиції несе учасник.
10. Надані учасниками тендерні пропозиції мають бути дійсними без змін впродовж не менш ніж 90 (дев’яносто) календарних днів з дня їх подання.
11. Ціни в тендерній пропозиції мають бути вказані у гривнях, без податку на додану вартість (без ПДВ), оскільки поставка товару 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»
12. 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.
13. До участі в другому етапі відкритих торгів Тендерним комітетом допускаються тендерні пропозиції, які повністю відповідають умовам цього оголошення та кваліфікаційним критеріям.
14. Постачальник зобов’язаний дотримуватись вимог Кодексу поведінки постачальників, з текстом якого можна ознайомитись за посиланням в Додатку № 5**.**
15. 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.
16. Замовник має право відмінити тендер.
17. До участі у процедурі розкриття конвертів з технічними пропозиціями запрошуються всі учасники, що подали свої пропозиції, або їх уповноважені представники. **У зв’язку із карантинними обмеженнями для спостереження за процедурою буде організований для всіх учасників, що надали пропозиції, сеанс дистанційної трансляції (конференція у Zoom або Google Meet).**
18. До участі у процедурі розкриття конвертів з ціновими пропозиціями запрошуються всі учасники, які допущені до участі в другому етапі відкритих торгів. **У зв’язку із карантинними обмеженнями для спостереження за процедурою буде організований для всіх учасників, що надали пропозиції, сеанс дистанційної трансляції (конференція у Zoom або Google Meet).**
19. 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).
20. Замовник залишає за собою право вимагати від учасників додаткові матеріали або інформацію, що підтверджують відповідність окремих положень пропозицій вимогам цього Оголошення.
21. Замовник не несе відповідальності за роботу поштової або кур’єрської служби з доставки документації.
22. 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.*

*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 тендер.*

*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 працівників відповідної кваліфікації, які мають необхідні знання та досвід** | 1.1.Довідка у довільній формі про працівника(ів) відповідної кваліфікації, який(і) має(ють) необхідні знання та досвід для проведення інсталяції, наладки обладнання та початкового курсу навчання на місці встановлення обладнання (довідка повинна містити наступну інформацію про працівника(ів): ПІБ, посаду, інформацію про освіту, спеціальність або спеціалізацію або кваліфікацію або професію, стаж роботи).1.2. Копії свідоцтва(в) або сертифіката(ів) сервісних інженера(ів), що підтверджують їх кваліфікацію стосовно можливості проведення інсталяційних робіт, робіт з сервісного обслуговування обладнання, що постачається. |
| **2.** | **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 одного договору).*Аналогічним договором є договір (двосторонній або декількасторонній) поставки товару, що є аналогічним за предметом закупівлі згідно коду національного класифікатора ДК 021:2015: 33190000-8 — Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні та/або за конкретною назвою предмету закупівлі, що за своєю суттю є відповідним до предмету закупівлі.*2. Надати копію договору, зазначеного у довідці, у повному обсязі (з усіма укладеними додатковими угодами, додатками та специфікаціями до договору).3. Надати копії/ю документів/у на підтвердження виконання договору, зазначеного у довідці (видаткова (-і) накладна (-і) та/або акт (акти) прийому-передачі товару тощо)) |
| **3.** | **Учасник має бути юридичною особою або фізичною особою-підприємцем, що створена та зареєстрована у встановленому порядку відповідно до законодавства України.** | 3.1.Cтатут або інший установчий документ, включаючи всі зареєстровані зміни, або витяг зі статуту, що містить інформацію про статус учасника, його місцезнаходження, види діяльності або надати інформацію з кодом доступу для перегляду Статуту на сайті https://usr.minjust.gov.ua/freesearch (для юридичної особи). 3.2. Оригінал чи копію паспорта громадянина сторінок (1, 2, 3 та сторінка з інформацією про реєстрацію місця проживання або місця перебування особи) або копію паспорта громадянина України у формі картки (ID-картка) та витяг з Єдиного державного демографічного реєстру, щодо реєстрації місця проживання (у разі, якщо підписувати тендерну пропозицію та/або договір про закупівлю буде уповноважена учасником особа необхідно додатково надати нотаріально завірену довіреність або доручення, яка засвідчує повноваження уповноваженої особи на підпис пропозиції) (для суб’єктів підприємницької діяльності – фізичних осіб та фізичних осіб-підприємців). 3.3. Довідка про присвоєння ідентифікаційного номеру (реєстраційного номеру облікової картки платника податків) – для суб’єктів підприємницької діяльності – фізичних осіб та фізичних осіб-підприємців. 3.4.Документи, що підтверджують повноваження керівника: протокол установчих (загальних) зборів або рішення засновника та наказ (розпорядження) про призначення, або про вступ на посаду (для суб’єктів підприємницької діяльності – фізичних осіб та фізичних осіб-підприємців за наявності)3.5. Оригінал або копію свідоцтва платника ПДВ або витягу з реєстру платників ПДВ або свідоцтва або витягу платника єдиного податку |
| **4.** | **Наявність документального підтвердження щодо відповідності виду діяльності (за КВЕД-2010), який дає право надавати послуги, що є предметом закупівлі.** | 4.1.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. |
| **5.** | **Відсутність конфлікту інтересів учасника тендерної процедури.** | Декларація за формою згідно Додатку №4 |
| **6.** | **Кодекс поведінки постачальників** | Підписаний Кодекс поведінки постачальників згідно Додатку №5 |

\*Невідповідність зазначеним вимогам призводить до автоматичної дискваліфікації.

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

Додаток № 2

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Назва предмету закупівлі:** | **Код згідно ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта)** |
| **Кількість:** | 51 (п’ятдесят одна) штука |
| **Строк поставки:** | 60 календарних днів з дня укладання договору |
| **Гарантійний строк** | 12 місяців |
| **Торгівельна назва товару**  | *Вказати марку і модель запропонованого товару* |
| **Назва виробника** | *Вказати назву виробника запропонованого товару* |
| **Країна виробництва** | *Вказати країну виробництва запропонованого товару* |
| **№ з/п** | **Технічні характеристики** | **Відповідність****(так/ні)** | **Вказати посилання на сторінку з технічної документації** |
| **1.** | **Загальні технічні вимоги:** |
| 1.1 | Монітор має вимірювати наступні параметри: ЕКГ, SpO2, НІАТ, ЧСС, температуру, дихання, частоту пульса |  |  |
| 1.2 | Динамічний цифровий дисплей, на якому можуть відображатись всі активні параметриРК або TFT екран з:- візуалізація аналогових сигналів форми та числових значень;- межі, що налаштовуються для вимірюваних змінних |  |  |
| 1.3 | Динамічний цифровий дисплей, на якому можуть відображатись всі активні параметри |  |  |
| 1.4 | Автоматична та програмована пам'ять. Зберігання даних безперервного моніторингу. Швидкість поширення сигналу трасування щонайменше 25 мм/с. Функції керування даними (переважно). |  |  |
| 1.5 | РК або TFT екран з:- візуалізація аналогових сигналів форми та числових значень;- межі, що налаштовуються для вимірюваних змінних |  |  |
| 1.6 | РК або TFT екран з:- візуалізація аналогових сигналів форми та числових значень;- межі, що налаштовуються для вимірюваних змінних |  |  |
| 1.7 | Електроживлення: Захист від перенапруги та перевантаження струмом в мережі. Захист від розрядів дефібрилятора та електрохірургічних апаратів. Автоматичне перемикання між режимами роботи від батареї та від мережі, підзарядки або відключення живлення від мережі. Дисплей повинен показувати, яке джерело живлення використовується. Працює від мережевої напруги або від внутрішньої батареї, що перезаряджається. |  |  |
| 1.8 | Переважні стерилізовані та багаторазові роз'єми для ЕКГ-пацієнтів. |  |  |
| 1.9 | Конструкція повинна забезпечувати можливість використання у складних умовах, наприклад, випробування на удар, вібрацію та вільне падіння відповідно до тестів. Корпус повинен мати рівень захисту від проникнення IPX1 або вище. |  |  |
| **2.** | **ЕКГ** |
| 2.1 | Вимірювання ЕКГ мінімум у 3 відведеннях (і до 12 відведень) з можливістю вибору дисплея; бажано наявність додаткової опції для простого підключення п'яти відведень. |  |  |
| 2.2 | Захист від імпульсів електрокоагулятора та дефібрилятора |  |  |
| 2.3 | Діапазон вимірювання частоти пульсу повинен бути не менше 30-250 ударів за хвилину, з точністю краще ± 5 ударів за хвилину |  |  |
| **3.** | **Дихання (RESP)** |
| 3.1  | Діапазон вимірювання частоти дихання не менше 0-100 уд/хв, мінімальна градація 1 уд/хв. |  |  |
| **4.**  | **Неінвазивне вимірювання артеріального тиску (NIBP)** |
| 4.1 | Діапазон моніторингу артеріального тиску щонайменше 30-270 мм рт. ст., мінімальна градація 1 мм рт. ст. Розміри манжетинеонатальні/педіатричні та дорослі. Інтервали вимірювання, що вибираються користувачем. Внутрішній насос для накачування манжети для неінвазивного вимірювання артеріального тиску із захистом від перевищення тиску захистом. |  |  |
| **5.** | **Пульсоксиметрія (SpO2)** |
| 5.1 | Діапазон вимірювання SpO2 не менше 70-99%, з точністю краще ± 3% та мінімальною градацією 1%. |  |  |
| **6.**  | **Температура** |
| 6.1 | Температурний датчик повинен бути багаторазового використання типу зовнішнього контакту зі шкірою, але витрачається для захисту між пацієнтами або дезінфекції методом пояснення.Температурний діапазон щонайменше 30-40 °C, мінімальна градація 0,1 °C. |  |  |
| **7.**  | **Відображувані параметри** |
| 7.1 | Відображення динаміки кожного параметра |  |  |
| **8.** | **Параметри налаштування** |
| 8.1 | Рівні тривоги: низький, середній , високий |  |  |
| 8.2 | Звукова та світлова індикація сигналу тривоги |  |  |
| 8.3 | Беззвучний режим |  |  |
| **9.** | **Система сповіщення** |
| 9.1 | Повинна бути функція відміни тривожної сигналізації та тимчасового вимкнення звуку.Потрібна звукова та візуальна сигналізація для наступних ситуацій: високі та низькі рівні длякожного параметра (змінні оператори), від'єднання датчика/проводу/зонда,низький рівень заряду батареї, витік з манжети, від'єднання манжети, протікання шланга, помилкинакачування/травлювання повітря, помилка зчитування, низький рівень заряду акумулятора.Відмова системи живлення. |  |  |
| **10.** | **Комплектація (рекомендовано або відповідно до комплектації заводу виробника):** |
| 10.1 | Основний блок монітору |  |  |
| 10.2 | Кабель ЕКГ: 2 на обладнання |  |  |
| 10.3 | Комплекти сполучних електродів ЕКГ (якщо багаторазового типу): 5 комплектів. Електроди ЕКГ (якщо можна застосувати): 100 комплектів. |  |  |
| 10.4 | Багаторазові датчики SpO2 для дорослих: 2 датчики. Багаторазові датчики SpO2 для педіатричного використання: 2 датчики. |  |  |
| 10.5 | Артеріальний тиск - неінвазивний: 3 педіатричні багаторазові манжети; 3 дорослі багаторазові манжети. |  |  |
| 10.6 | Датчик для вимірювання зовнішньої температури тіла: 2 датчика. |  |  |
| 10.7 | Пробірки електродного гелю (якщо потрібно): 5 пробірок. |  |  |
| 10.8 | Акумулятор |  |  |
| 10.9 | Кабель живлення |  |  |
| **11.** | **Електропостачання, напруга, частота мережі** |
| 11.1 | Працює від електричної мережі змінного струму: 100-240 ~ 50-60 Гц. |  |  |
| 11.2 | Працює від електроживлення з внутрішньою змінною акумуляторною батареєю, що забезпечує роботу протягом не менше 1 години у разі відключення електроенергії. |  |  |
| **12.** | **Вимоги до документації** |
| 12.1 | Сертифікована система управління якістю для медичних виробів (наприклад, ISO 13485) |  | *Копія сертифікату системи управління якістю на відповідність стандарту ISO 13485* |
| 12.2 | Загальне керування якістю (наприклад, ISO 9001). |  | *Копія сертифікату на відповідність стандарту ISO 9001* |
| 12.3 | Застосування управління ризиками для медичних виробів (наприклад, ISO 14971). |  | *Копія сертифікату застосування управління ризиками для медичних виробів на відповідність стандарту ISO 14971* |
| 12.4 | Відповідність наступним міжнародним стандартам або регіональним чи національним еквівалентам (включаючи технічні випробування на безпеку та продуктивність, проведені акредитованою лабораторією або третьою стороною) для:IEC 60601-1 Медичне електричне обладнання - Частина 1: Загальні вимоги до базової безпеки та основнихексплуатаційних характеристик.IEC 60601-1-1 Медична електронна техніка - Частина 1-1: Загальні вимоги до безпеки - Collateralстандарт: Вимоги безпеки для електричних медичних систем.IEC 60601-1-2 Медичне електроустаткування - Частина 1-2: Загальні вимоги до базової безпеки таОсновні характеристики - Допоміжний стандарт: Електромагнітна сумісність - Вимоги та випробування.IEC 60601-1-8 Загальні вимоги до базової безпеки та основних характеристик - Допоміжний стандарт:Загальні вимоги, випробування та посібник для систем сигналізації в медичному електрообладнанні та медичних електросистемах.електричних систем).IEC 80601-2-49 Медичне електричне обладнання - Частина 2-49: Особливі вимоги до базової безпекита основним характеристикам багатофункціонального обладнання для моніторингу стану пацієнтаIEC 80601-2-30 Особливі вимоги до базової безпеки та основних характеристик автоматизованогонеінвазивного сфігмоманометра.ISO 80601-2-61 Медичне електричне обладнання - Частина 2-61: Особливі вимоги до базової безпеки таособливі вимоги до базової безпеки та основних характеристик обладнання для пульсоксиметра.IEC 60601-2-27 Особливі вимоги до базової безпеки та основних характеристик обладнання для електрокардіографічного моніторингу.обладнання для електрокардіографічного моніторингуПереважно, якщо перевірено на:IEC 62366-1 Медичні вироби - Частина 1: Застосування юзабіліті-інжинірингу до медичних пристроїв.IEC 60068-1:2013: Випробування впливу навколишнього середовища - Частина 1: Загальні положення та посібник.IEC 60068-2-31 Випробування на довкілля - Частина 2-31: Випробування: Удари при грубому поводженні, головним чином длязразків типу обладнання. |  | *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)* |
| 12.5 | 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. |  | *На підтвердження Учасник повинен надати завірену копію декларації (сертифікату) 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, або повідомлення МОЗ про введення в обіг та експлуатацію окремих медичних виробів, стосовно яких не виконані умови технічних регламентів, але використання яких необхідне в інтересах охорони здоров’я.* |
| 13. | **Інші вимоги** |
| 13.1 | Наявність повноважень від виробника або офіційного представника в Україні на продаж обладнання в Україні  |  | *На підтвердження Учасник повинен надати оригінал листа виробника (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України), або представника, дилера, дистриб'ютора, офіційно уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки Учасником товару, який є предметом даної процедури закупівлі, у кількості, та в терміни, визначені цією Документацією та пропозицією Учасника. Лист повинен включати в себе: назву Учасника, номер закупівлі, а також назву предмета закупівлі.* |
| 13.2 | Надати перелік сервісних центрів, сертифікованих виробником з обслуговування запропонованого обладнання. |  | *Надати лист із зазначенням переліку сервісних центрів.* |
| 13.3 | Наявність копії інструкцій з експлуатації українською або російською мовою.  |  | *Товар, що поставляється, повинен забезпечуватися керівництвом (інструкцією) з експлуатації, і технічною документацією українською мовою.* |
| 13.4 | До вартості пропозиції мають бути включені монтаж, налаштування, навчання технічного та медичного персоналу. Гарантійний термін становить 12 місяців (дванадцять) з дати введення в експлуатацію. | 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.

Таку технічну документацію українською мовою (або переклад) на запропоноване обладнання, учасник повинен подати разом у складі своєї пропозиції.

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.

1. Товар повинен мати відповідне пакування, яке забезпечує цілісність товару та збереження його під час транспортування.
2. 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.

**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: **ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта)** в рамках проекту Глобального фонду в наступному обсязі:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | **Назва Товару, модель, комплектність** | **Торгова назва** | **Виробник** | **Одиниця виміру** | **Кількість одиниць до закупівлі** | **Ціна за одиницю (без ПДВ), грн** | **Вартість товару(без ПДВ), грн.** |
| **1** | **Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта** |  |  | **Шт.** | **51** |  |  |
| **Всього:** |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| № | 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 надавати відповідні послуги або виконувати роботи: |  |
| 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: 30.06.2022 |
| 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 постачання** | Згідно умов договору |   |
| 7 | **Дозволяється оплата ПДВ за проектом:** | НІ. Послуги, роботи та товари мають надаватись або постачатись без урахуванням податку на додану вартість (без ПДВ). Закупівля буде здійснюватися за рахунок коштів 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:** | Вартість товару, робіт або послуг не може бути змінена протягом строку дії договору. |   |
| 9 | **Гарантійний термін експлуатації** | 12 місяців |  |

\*Неприйняття умов співпраці призводить до автоматичної дискваліфікації

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

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 згідно **ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта)** в рамках проекту 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 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: «\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2022 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 на закупівлю згідно **ДК 021:2015: 33190000-8 - Медичне обладнання та вироби медичного призначення різні (Модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта)**, 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 [1](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»**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Область | Кількість моніторів пацієнта, шт. |
| 1 | Чернівецька обл. | 2 |
| 2 | Одеська обл. | 2 |
| 3 | Херсонська обл. | 2 |
| 4 | Донецька обл. | 2 |
| 5 | Миколаївська обл. | 3 |
| 6 | Тернопільська обл. | 3 |
| 7 | Запорізька обл. | 3 |
| 8 | Харківська обл. | 2 |
| 9 | Хмельницька обл. | 3 |
| 10 | Черкаська обл. | 3 |
| 11 | Київська обл. | 3 |
| 12 | Полтавська обл. | 2 |
| 13 | Житомирська обл. | 3 |
| 14 | Сумська обл. | 3 |
| 15 | Рівненська обл. | 3 |
| 16 | Дніпропетровська обл. | 3 |
| 17 | Кіровоградська обл. | 3 |
| 18 | Вінницька обл. | 3 |
| 19 | Чернігівська обл. | 3 |

\* Конкретні адреси будуть повідомлені під час укладення договору на підставі розподілу МОЗ України

|  |  |
| --- | --- |
| **Покупець:****Державна установа «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України»**04071, м. Київ, Подільський р-н, вул. Ярославська, буд. 41, UA548201720343151004300097402 в УДКСУ у Подільському районі м. Києвакод ЄДРПОУ 40524109тел. факс (044) 425-43-54**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/** | **Постачальник :****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_/** |

Додаток №8

**Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Найменування Товару** | **Характеристика Товару та вимоги** | **Кількість,****шт.** |
| Наклейка на модульний монітор пацієнта НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»: 33586 - Система моніторингу фізіологічних показників одного пацієнта | Наклейка кольорова (розміром 130х40мм) за готовим макетом.Щільність наклейки –70-80 г;Загальна щільність паперу – 130-150 г;Друк – односторонній 4+0Порізка: плотерна  | 51 |

Зображення наклейки:



|  |  |
| --- | --- |
| **Покупець:****Державна установа «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України»**04071, м. Київ, Подільський р-н, вул. Ярославська, буд. 41, UA548201720343151004300097402 в УДКСУу Подільському районі м. Києвакод ЄДРПОУ 40524109тел. факс (044) 425-43-54**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/** | **Постачальник :****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_/** |