

**ДЕРЖАВНА УСТАНОВА**

**«ЦЕНТР ГРОМАДСЬКОГО ЗДОРОВ’Я**

**МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ’Я УКРАЇНИ»**

вул. Ярославська, 41, м. Київ, 04071, тел. (044) 334-56-89

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

ЗАТВЕРДЖЕНО

Рішенням тендерного комітету

від «10» листопада 2023 року № 143

Голова тендерного комітету

­­ О.Ю. Вовченко

**ОГОЛОШЕННЯ № 143**

**про проведення запиту цінових пропозицій**

Державна установа «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України» (далі – Замовник) оголошує закупівлю за процедурою «Запит цінових пропозицій» предмету закупівлі згідно коду **ДК 021:2015 - 33110000-4 - Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Ультрапортативна рентгенівська система для скринінгу на туберкульоз, код НК 024:2023 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)** в рамках реалізації програми Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією (далі – Товар) та запрошує Вас подати цінову пропозицію.

Закупівля здійснюється з метою реалізації механізму реагування на COVID-19 (C19RM 2021-2023) в рамках виконання програми Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією «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 згідно коду** ДК 021:2015 - 33110000-4 - Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Ультрапортативна рентгенівська система для скринінгу на туберкульоз, код НК 024:2023 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова).
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 пропозицій:** «17» листопада 2023 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:** 53 200 000,00 грн.
6. **Строк дії цінової пропозиції:** цінова пропозиція повинна бути дійсна протягом 90 (дев’яносто) календарних днів.
7. **Строк поставки:** 90 календарних днів з дня укладання договору або отримання попередньої оплати (у разі наявності).
8. **Місце поставки Товару:** відповідно до адрес Отримувачів, які наведені у Додатку № 6 «Перелік установ-отримувачів товару».
9. **Умови поставки:**

Поставка Товару вiдбуватиметься з урахуванням норм чинного законодавства України, вимог та стандартiв на умовах DDP (за правилами Iнкотермс 2010).

Поставка Товару може здійснюватися Постачальником партіями або частково.

Місце поставки Товару: відповідно до адрес Отримувачів, які наведені у Додатку № 6 «Перелік установ-отримувачів товару».

Постачальник зобов’язаний власними силами та за власний рахунок здійснити поставку, розвантаження, проведення пусконалагоджувальних робіт та забезпечення проведення навчання медичного персоналу Отримувачів сертифікованим інженером компанії-виробника Товару або уповноваженого компанією-виробником офіційного дистриб’ютора за адресою Отримувачів.

Постачальник не пізніше ніж за 5 (п’ять) робочих днів до дати поставки Товару повинен надати для попереднього ознайомлення Замовнику, наступні документи, підписані Постачальником та скріплені печаткою (в разі наявності):

- три екземпляри видаткової накладної;

- три екземпляри товарно-транспортної накладної;

- копії документів, що підтверджують якість та технічні характеристики, введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) Товару певного виду відповідно до законодавства України;

- інформацію про Товар;

- інструкцію на українській мові з експлуатації Товару для кожної одиниці Товару;

- документи, що підтверджують якість Товару та інші документи, необхідні відповідно до чинного законодавства України).

Постачальник разом із Товаром зобов’язується передати для підписання отримувачам Товару наступні документи:

* три екземпляри товаро-транспортної накладної;
* три екземпляри видаткової накладної

Під час отримання Товару уповноважені особи Отримувачів підписують та скріплюють печаткою (в разі наявності) наступні документи або надають мотивовану відмову від їх підписання (отримання Товару):

* три екземпляри видаткової накладної;
* три екземпляри товарно-транспортної накладної.

Зазначені в цьому пункті документи повинні бути підписанні отримувачами Товару, що визначені Додатку № 6 «Перелік установ-отримувачів товару».

Транспортні витрати, вантажно-розвантажувальні роботи, послуги доставки Товару за адресами згідно Додатку № 6 «Перелік установ-отримувачів товару», здійснюються за рахунок Постачальника.

Після здійснення поставки, розвантаження Товару, Постачальник зобов’язується передати Замовнику, підписані з сторони Постачальника та Отримувачів, а також скріплені печаткою (в разі наявності) наступні документи:

* три екземпляри видаткової накладної;
* три екземпляри товарно-транспортної накладної.

Постачальник протягом 5 (п’яти) робочих днів, після проведення пусконалагоджувальних робіт та забезпечення проведення навчання медичного персоналу Отримувачів сертифікованим інженером компанії-виробника Товару або уповноваженого компанією-виробником офіційного дистриб’ютора, зобов’язується передати Замовнику, підписані з сторони Постачальника та Отримувачів, а також скріплені печаткою (в разі наявності) наступні документи:

* три екземпляри акту введення в експлуатацію із підтвердженням проведення навчання медичного персоналу Отримувачів.

За відсутності у Отримувачів наявного підготовленого приміщення для встановлення (облаштування) Товару чи відсутності ліцензії на зберігання та/або використання джерел іонізуючого випромінювання виданої Державною інспекцією ядерного регулювання України щодо Товару, Постачальник забезпечує безоплатне відповідальне зберігання Товару.

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

1. **Контактні дані для подачі цінової пропозиції:** цінова пропозиція повинна надсилатись у вигляді сканованих копій та мати чіткий вигляд повного (завершеного) документу, печатки, підпису і т.ін., на електрону адресу: v.klevtsova@phc.org.ua з зазначенням у темі листа: «Цінова пропозиція на закупівлю **ДК 021:2015 - 33110000-4 - Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Ультрапортативна рентгенівська система для скринінгу на туберкульоз, код НК 024:2023 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)** до уваги: головного фахівця відділу закупівель та постачань Клєвцової Вікторії, тел.: (050) 508-62-46.
2. **Організаційні вимоги:**

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

Відповідність кваліфікаційним критеріям, визначеним в Додаток № 1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям».

Відповідність запропонованого Товару технічним вимогам Замовника, визначеним в Додатку № 2 «Медико-технічні вимоги».

* **Оплата за товар відбуватиметься у гривні виключно без урахування податку на додану вартість (без ПДВ), на умовах оплати по факту постачання товару, або на умовах попередньої оплати в розмірі до 30 %** **від вартості товару.**
1. **Критерії оцінки цінових пропозицій, які відповідатимуть обов’язковим технічним та кваліфікаційним вимогам:**
* Ціновий критерій.
1. **Цінова пропозиція обов’язково має включати в себе:**
* 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 № 2 « Медико-технічні вимоги»;
* заповнений та підписаний Додаток № 3 «Форма цінової пропозиції»;
* витяг з Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань;
* статут або інший установчий документ (для юридичних осіб) та/або опис з кодом, необхідним для доступу до електронних документів Учасника (виписка, статут);
* заповнений та підписаний Додаток № 4 «Декларація конфлікту інтересів учасника тендерної процедури»;
* іншу інформацію і документами, які учасник вважає за необхідне подати.
1. **Посадові особи Замовника, уповноважені здійснювати зв'язок з учасниками закупівлі:** додаткову інформацію можна отримати у головного фахівця відділу закупівель та постачань Клєвцової Вікторії, тел.: (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».

**Правила оформлення ЦІНОВОЇ ПРОПОЗИЦІЇ:**

1. Цінова пропозиція та всі копії будь-яких документів, що включаються в пропозицію, мають бути обов’язково завіреними підписом учасника, а якщо учасником є юридична особа, то печаткою (за її наявності) та підписом уповноваженої особи.
2. Надані копії документів мають бути розбірливими та якісними.
3. Скановані документи у повному обсязі, згідно п. 13 повинні бути надіслані учасником на електрону адресу: v.klevtsova@phc.org.ua з зазначенням у темі листа: : «Цінова пропозиція на закупівлю ДК 021:2015 - 33110000-4 - Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Ультрапортативна рентгенівська система для скринінгу на туберкульоз, код НК 024:2023 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова).
4. Відповідальність за достовірність наданої інформації в своїй ціновій пропозиції несе учасник.
5. Надані учасниками цінові пропозиції мають бути дійсними без змін впродовж не менш ніж 90 (дев’яносто) календарних днів з дня їх подання.
6. Ціни в пропозиції мають бути вказані у гривнях, без податку на додану вартість, оскільки поставка Товару звільняється від оподаткування податком на додану вартість згідно статті 7 Закону України від 21.06.2012 року № 4999-VI «Про виконання програм Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні», п. 26 підрозділу 2 розділу XX Податкового кодексу України та постанови Кабінету Міністрів України від 17.04.2013 року № 284 «Деякі питання ввезення на митну територію України товарів і постачання на митній території України товарів та надання послуг, що оплачуються за рахунок грантів (субгрантів) Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні»
7. До участі у оцінці пропозицій допускаються цінові пропозиції, які повністю відповідають умовам цього Оголошення.
8. Постачальник зобов’язаний дотримуватись вимог Кодексу поведінки постачальників, з текстом якого можна ознайомитись за посиланням в Додатку № 5**.**
9. Всі пропозиції, отримані після кінцевого терміну, розгляду не підлягають. Кожен учасник має право подати лише одну цінову пропозицію. У разі подання декількох цінових пропозицій одним учасником усі вони будуть відхилені.
10. Замовник має право відмінити закупівлю.
11. Замовник залишає за собою право вимагати від учасників додаткові матеріали або інформацію, що підтверджують відповідність окремих положень пропозицій вимогам цього Оголошення.
12. Для проведення цієї закупівлі Замовник вважає, що учасник, який надає у складі пропозиції інформацію, що містить будь-які персональні дані (про працівників, посадових осіб, контрагентів учасника тощо), вчиняє такі дії правомірно з дотриманням вимог Закону України «Про захист персональних даних» і учасник надає свою згоду на поширення такої інформації Замовником відповідно до вимог Закону.

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

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

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

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

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

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

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

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

**Дякуємо за співпрацю!**

Додаток № 1

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Кваліфікаційні критерії (вимоги) до учасників \*** | **Документи, що підтверджують відповідність** |
| **1.** | **Наявність документально підтвердженого досвіду виконання аналогічного (аналогічних) за предметом закупівлі договору (договорів).** | 1. Довідка у довільній формі, з інформацією про виконання  аналогічних за предметом закупівлі договорів (не менше двох договорів).*Аналогічним договором є договір поставки товару, що є аналогічним за предметом закупівлі.*2. Надати копію договорів, зазначених у довідці, у повному обсязі (з усіма укладеними додатковими угодами, додатками та специфікаціями до договору).3. Надати копії/ю документів/у на підтвердження виконання договорів, зазначених у довідці (видаткова (-і) накладна (-і) та/або акт (акти) прийому-передачі товару тощо). |
| **2.** | **Наявність документів про відповідність Товару встановленим вимогам.** | Копії сертифікатів та інших документів, що передбачені в Додатку № 2 «Медико-технічні вимоги». |

\*Невідповідність зазначеним вимогам призводить до автоматичної дискваліфікації та відхилення учасника.

Додаток № 2

**МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Назва предмету закупівлі:** | **Код згідно ДК 021:2015: 33110000-4 Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Ультрапортативна рентгенівська система для скринінгу на туберкульоз, код НК 024:2023 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)** |
| **Кількість:** | 19 (дев’ятнадцять штук) |
| **Строк поставки:** | 90 календарних днів з дня укладання договору або отримання попередньої оплати (у разі наявності) |
| **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. **Основна система повинна складатися щонайменше з наступних пристроїв/елементів:**
 |
|  | Генератор рентгенівського випромінювання |  |  |
|  | Стійка/рама рентгенівського генератора |  |  |
|  | Детектор рентгенівського випромінювання |  |  |
|  | Стійка/рама рентгенівського детектора |  |  |
|  | Портативна робоча станція/ПК-консоль та/або портативна станція дистанційного керування |  |  |
|  | Програмне/апаратне забезпечення для управління даними та зв'язку |  |  |
|  | Кейс/сумка для пакування та транспортування |  |  |
|  | Аксесуари, включаючи пристрої захисту від радіації |  |  |
| 1. **Генератор рентгенівського випромінювання**
 |
| * 1. Високочастотний рентгенівський генератор:
 |
| 2.1.1. | Діапазон напруги повинен включати діапазон від 50 кВ до щонайменше 90 кВ(краще з мінімальним діапазоном не менше: від 50 кВ до 110 кВ), переважноцифрове відображення |  |  |
| 2.1.2. | Струмово-часовий діапазон рентгенівського генератора повинен включати діапазон від 0,5 до 2,5 мАс (краще з мінімальним діапазоном, принаймні: від 0,3 до 100 мАс) тапереважно з цифровим відображенням |  |  |
| 2.1.3. | Максимальний струм: не менше 5 мА при 90 кВ (або розрахований на наявний у виробі (краще: принаймні до 20 мА) |  |  |
| 2.1.4. | Генератор рентгенівського випромінювання повинен поставлятися з усіма необхідними кабелями та роз'ємами |  |  |
| * 1. Рентгенівська трубка та коліматор:
 |
| 2.2.1. | Стаціонарний або обертовий (краще) анод з розміром фокусної плями менше 1,3 мм |  |  |
| 2.2.3. | Ємність анода для зберігання тепла не менше 10 000 HU (бажано вище)та/або номінальна вхідна потужність радіографічного анода (IEC 60613, ред 3) щонайменше: 0,45 кВт (=90 кВ \* 2,5 мАс / 0,5 с), бажано 22 кВт (=110 кВ \* 100 mAс/0,5с) |  |  |
| 2.2.4. | Бажано сигнал високої температури анода та автоматичне блокування/сигналізаціядля високої температури трубки. |  |  |
| 2.2.5. | Багатопелюстковий коліматор з центруючим світлом для пацієнта. Повна фільтрація з коліматором не нижче 2,5 мм при 70 кВ (або розрахована на напругу виробу наявного) Al еквівалент (10). |  |  |
| 2.3. Експозиційні характеристики: |
| 2.3.1. | Часовий діапазон повинен включати діапазон від 0,04 до принаймні 0,5 с (краще з мінімальний діапазон принаймні: від 0,01 до 4,0 с), бажано з не менш ніж 20 кроків |  |  |
| 2.3.2. | Бажано: засіб автоматичного керування експозицією |  |  |
| 2.3.3. | Перемикач спуску експозиції, бажано знімний, бездротовий пульт дистанційного керуваннянавіть краще. |  |  |
| 2.3.4. | Максимальна відстань спрацьовування перемикача експозиції повинна бути визначена так само, як і оптимальна відстань між джерелом та зображенням (SID) |  |  |
| 2.3.5. | Експозиційна ємність при повній зарядці (час автономної роботи акумулятора)понад 100 експозицій |  |  |
| 2.3.6. | Бажано: знімна/замінна батарея (переважно принаймні 1 додаткова батарея/резервна батарея).Бажано: знімний/замінний акумулятор (принаймні 1 додатковий акумулятор/резервний акумулятор, якщо застосовується). |  |  |
| 2.3.7. | Бажано: дисплей DAP для запису/відображеннядози опромінення пацієнта абоальтернативне програмне забезпечення для розрахунку дози. |  |  |
| 1. **Стійка для рентгенівського генератора /Рама**
 |
| 3.1. | Легка вага. |  |  |
| 3.2. | Діапазон вертикальних переміщень повинен включати діапазон від 50 до 150 см від землі. |  |  |
| 3.3. | Стійка/рама повинна бути здатна встановлювати найкраще положення генератора для всіх запитаних та доступних клінічних застосувань/використань/втручань. |  |  |
| 3.4. | Бажано з поворотом на 90 градусів навколо вертикальної осі. |  |  |
| 3.5. | Бажано з повною противагою для безпечного та легкого переміщення (за потреби). Система противаг має бути вказана, якщо така є. |  |  |
| 1. **Рентгенівський детектор**
 |
| 4.1. | Розміри: Активна площа детектора не менше 35\*43 см |  |  |
| 4.2. | Час відображення зображення після експозиції не більше 10 сек. |  |  |
| 4.3. | Бажано крок пікселя не перевищує приблизно 150 мкм. |  |  |
| 4.4. | Просторова роздільна здатність не менше 3 lp/mm (краще: не менше 3,5 lp/mm. |  |  |
| 4.5. | Бажано DQE детективна квантова ефективність при RQA5 не менше 70% (краще: не менше 80%) |  |  |
| 4.6. | Динамічний діапазон АЦП не менше 14 біт (бажано 16 біт) або роздільна здатність не менше 10 пікселів |  |  |
| 4.7. | Експозиційна ємність при повній зарядці (час автономної роботи акумулятора) не менше100 рентгенограм грудної клітки при 90KV (або розрахована на наявну напругу виробу). |  |  |
| 4.8. | Можливість підключення детектора до робочої станції (бездротова функція/опція переважно включена). |  |  |
| 4.9. | Повинен постачатися з усіма необхідними кабелями та роз'ємами, якщо такі є. |  |  |
| 4.10. | Бажано наявність функції автоматичного визначення експозиції |  |  |
| 1. **Стійка/рама для рентгенівського детектора**
 |
| 5.1. | Легка вага |  |  |
| 5.2. | Діапазон вертикальних переміщень повинен включати діапазон від 50 до 150 см від землі (краще до 200 см) |  |  |
| 1. **Робоча станція/Консоль**
 |
| 6.1. | Один Led або LCD кольоровий дисплей, не менше 13", не менше 2 Мпікселів (вбудований у систему або зовнішній) |  |  |
| 6.2. | Два або більше мікропроцесори, кожен з частотою не менше 1,7 ГГц |  |  |
| 6.3. | Оперативна пам'ять не менше 6 Гб |  |  |
| 6.4. | Жорсткий диск не менше 500 Гб SSD |  |  |
| 6.5. | Можливість отримання зображень з високою роздільною здатністю (принаймні 1440\*1440), відтворення та зберігання без втрати якості. |  |  |
| 6.6. | Можливість зберігання та передачі даних на інші робочі станції/ПК-консолі / мережі |  |  |
| 6.7. | Мови відображення повинні включати як мінімум англійську (Бажано з французькою та іспанською. Національна мова/мови користувача/користувачів будуть перевагою) |  |  |
| 6.8. | Додаткові консолі/монітори/візори, вбудовані в генератор, є перевагою |  |  |
| 6.9. | Наявність функції бездротового зв'язку. |  |  |
| 1. **Спеціальне програмне забезпечення для калібрування та управління зображеннями, принаймні, з усіма повинні бути включені такі функції, сумісні з DICOM 3.0 (зберігання та передача зображень):**
 |
| 7.1.  | Реєстрація/дані пацієнтів |  |  |
| 7.2. | Регулювання параметрів експозиції; реєстрація параметрів експозиції/запис |  |  |
| 7.3. | Обробка зображень (кліп, масштабування, лупа, інвертування, поворот, перевертання, анотації,вимірювання, цифрова колімація тощо), перегляд зображення, покращення деталей і придушення шуму, вирівнювання тканин |  |  |
| 7.4. | Наявність буквено-цифрової анотації зображень |  |  |
| 7.5. | Програма рентгенографії грудної клітки за замовчуванням з діапазоном товщини пацієнта, включаючи принаймні діапазон від 14 до 40 см |  |  |
| 7.6. | Наявність функції утримання останнього зображення, яка відображається на чіткому екрані |  |  |
| 7.7. | Ємність пам'яті не менше 2000 зображень, з можливістю зберігання на знімних носіях |  |  |
| 7.8. | Сумісність з місцевою та/або національною системою архівування зображень та комунікацій (PACS), якщо це можливо. |  |  |
| 7.9. | Бажано: сумісність з іншим програмним забезпеченням |  |  |
| 7.10. | Продемонстрована інтеграція з системою виявлення з використанням штучного інтелекту (CAD) рішення |  |  |
| 7.11. | Повинен поставлятися з оригінальними необхідними ліцензіями (CAD, PACS тощо). |  |  |
| 7.12. | Якщо в запропоноване обладнання включено автоматизовану діагностику/АІ, то воно має бути схвалено ВООЗ або регулюючим органом для "програмного забезпечення як медичного пристрою" (тобто EC, FDA, TGA і т.д.), і відповідність має бути підтверджено.  |  |  |
| 7.13. | Виробники повинні вказати призначення CAD (захворювання/стани, скринінг, діагностика, що охоплюються) та затверджені стандарти). |  |  |
| 7.14. | Якщо CAD доступний, бажано, щоб він був оснащений можливістю аналізу кількохзахворювань. |  |  |
| 7.15. | Бажано: програмне забезпечення з відкритим кодом, яке можна адаптувати до місцевих потреб. |  |  |
| 1. **Фізичні та хімічні характеристики**
 |
| 8.1. | Загальна вага рентгенівського генератора (з акумулятором) менше 20 кг. |  |  |
| 8.2. | Загальна вага рентгенівського детектора (з акумулятором) менше 5 кг. |  |  |
| 8.3. | Система повинна бути розроблена таким чином, щоб бути повністю та легко переносимою. |  |  |
| 8.4. | Загальна вага всієї системи не більше 30 кг, включаючи як мінімум: генератор, детектор, підставки (як для детектора, так і для генератора), ПК/робочу станцію і, бажано, включаючи також транспортувальний кейс/сумку та зовнішню систему зарядки (якщо така є). |  |  |
| 1. **Вимоги до комунальних послуг**
 |
| 9.1. | Генератор і детектор рентгенівських променів живляться від акумуляторних батарей (бажано з можливістю заряджання обох пристроїв під час роботи).Джерело живлення для перезарядки: вхідна напруга змінного струму становить 120 або 220 В змінного струму +/-10%, 50/60 Гц, однофазний, оснащений сумісною мережевою вилкою (якщо застосовується відповідний трансформатор/конденсаторні грати повинні бути в комплекті). |  |  |
| 9.2. | Час перезарядки акумулятора менше 6 годин (як для генератора, так і для детектора). |  |  |
| 9.3. | Сигнал про низький рівень заряду батареї (бажано). |  |  |
| 9.4. | Резервна батарея, пов’язана з усією системою (генератор, детектор і робоча станція) дозволяють зробити щонайменше 100 рентгенівських знімків грудної клітки експозиції при 90KV з передачею/зберіганням зображення. |  |  |
| 9.5. | Коректор/стабілізатор напруги для забезпечення безпечної та стабільної роботи на ± 20% місцевої номінальної напруги (якщо це необхідно/вказано користувачем). |  |  |
| 9.6. | Бажано, щоб детектор був оснащений окремою знімною літій-іонною батареєю (де це застосовно) |  |  |
| 9.7. | Альтернативні джерела енергії для підзарядки батареї будуть перевагою (наприклад, сонячна батарея тощо) |  |  |
| **10. Аксесуари, витратні матеріали, запчастини, інші комплектуючі** |
| 10.1. | Транспортний чохол/сумка, яка забезпечить легке та безпечне транспортування вся портативна цифрова рентгенівська система (включаючи генератор і детектор) та надані аксесуари (включаючи робочу станцію/ПК/консоль) |  |  |
| 10.2. | Зовнішня система зарядки: зовнішня система живлення (наприклад, сонячна система,power bank, зарядна док-станція тощо) повинні мати можливість заряджати всі електричні компоненти (генератор, детектор і робочу станцію) портативного цифрового рентгенівського випромінювання системи |  |  |
| 10.3. | Принаймні 2 захисні фартухи з наступними характеристиками:• довжиною від плеча до коліна;• матеріал повинен бути якомога легшим (тобто композит на основі свинцюабо матеріали без свинцю з високим атомним номером і низькою щільністю);• принаймні 0,25 мм еквівалент захисту Pb (виміряний при напрузі не менше 90 кВп);• дорослий розмір / регульований передній свинцевий фартух з липучками / пряжкою;• передбачена вага кожного фартуха менше 4 кг;• мати принаймні 1 щиток/комір. |  |  |
| 10.4. | Виходячи з оцінки робочого навантаження, мобільний захисний щиток можна вважати кращим на додаток до раніше згаданих фартухів. |  |  |
| 10.5. | Принаймні 1 комплект/упаковка радіаційної небезпеки та попереджувальні знаки вагітностіякі можуть бути встановлені поза кімнатами для відбору для утримання працівників іінформування відвідувачів про рентгенівські зони; попереджувальні знаки повинні бути виготовлені з міцних,матеріали для зовнішнього використання. |  |  |
| 10.6. | Принаймні 10 добре помітних наклейок для виявлення ударів ("Shock Stickers") або клейкі етикетки з механічно активованими датчиками удару, що захищають від несанкціонованого доступу випадок неправильного поводження. |  |  |
| **11. Екологічні вимоги** |
| 11.1. | Можливість зберігання при температурі навколишнього середовища від +10° до +50°C(бажано від +5° до щонайменше +60°C) при відносній вологості від 15 до 80%. |  |  |
| 11.2. | Можливість безперервної роботи при температурі навколишнього середовища від +15° до ат мінімум +35°C (бажано від +10° до щонайменше +40°C) при відносній вологості повітря від 15 до 80% (бажано до 95%). |  |  |
| 11.3. | І генератор, і детектор повинні відповідати стандартам IPX («Захист від проникнення»), бажано, не нижче IPX5. |  |  |
| **12. Безпека та стандарти** |
| *Стандарти для виробника та обладнання.*Повинні бути доступні такі сертифікати для кожного з елементів усієї системи: |
| 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.* |

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Дата: «\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_\_ р.Керівник Учасника процедури закупівлі (або уповноважена особа)  | підпис | Прізвище,ініціали |

Додаток № 3

**ФОРМА ЦІНОВОЇ ПРОПОЗИЦІЇ**

Ми, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (назва учасника), надаємо свою цінову пропозицію закупівлю згідно ДК 021:2015 - 33110000-4 - Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Ультрапортативна рентгенівська система для скринінгу на туберкульоз, код НК 024:2023 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова) у 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** | **ДК 021:2015 - 33110000-4 - Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Ультрапортативна рентгенівська система для скринінгу на туберкульоз, код НК 024:2023 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)** | *(Учасник може запропонувати товар різних торгових марок, але з повною відповідністю вимогам технічної специфікації)* |  | **Шт.** | **19** |  |  |
| **Всього:** |  |

* **Умови оплати:** ***Оплата за товар відбуватиметься у гривні виключно без урахування податку на додану вартість (без ПДВ), на умовах оплати по факту постачання товару, або на умовах попередньої оплати в розмірі до 30 % від вартості товару (Учаснику вибрати необхідні умови та вказати тільки їх).***

|  |  |
| --- | --- |
| № | 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 | **Умови оплати:** | Оплата за товар відбуватиметься у гривні виключно без урахування податку на додану вартість (без ПДВ), на умовах оплати по факту постачання товару, або на умовах попередньої оплати в розмірі до 30 % від вартості товару. |   |
| 2 | **Розрахунок** | Безготівковий розрахунок. |   |
| 3 | **Можливість обрання кількох переможців:** | НІ |   |
| 4 | **Штрафні санкції:** | Згідно умов договору. |   |
| 5 | **Умови постачання товару** | Згідно умов договору. |   |
| 6 | **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. |   |
| 7 | **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

Підписанням Цінової пропозиції підтверджуємо, що у разі перемоги нашої пропозиції ми зобов’язуємось укласти з Державною установою «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України» протягом узгодженого терміну договір про закупівлю **ДК 021:2015 - 33110000-4 - Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Ультрапортативна рентгенівська система для скринінгу на туберкульоз, код НК 024:2023 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)** в рамках програми 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 «Запит цінових пропозицій» на закупівлю **ДК 021:2015 - 33110000-4 - Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Ультрапортативна рентгенівська система для скринінгу на туберкульоз, код НК 024:2023 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)**, в рамках реалізації програми Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією

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

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

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

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

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

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\***

1. **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.

1. **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.

1. **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.

1. **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.

1. **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.

1. **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.

1. **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 (<https://www.theglobalfund.org/media/6016/core_ethicsandconflictofinterest_policy_en.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 <https://www.ispeakoutnow.org/home-page/>

1. **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:

1. підтримка та повага захисту загальновизнаних у світі прав людини;
2. утримання від діяльності або участі в процесах порушення прав людини;
3. дотримання свободи спілкування та визнання права на колективні переговори;
4. підтримка боротьби з будь-якими формами примусової праці;
5. підтримка дій зі скасування дитячої праці;
6. підтримка дій, направлених на зменшення дискримінації при працевлаштуванні та на робочих місцях;
7. підтримка запобіжних заходів зі збереження навколишнього середовища;
8. підтримка ініціатив пропагування відповідальності за стан навколишнього середовища;
9. підтримка розвитку та розповсюдження технологій, дружніх до навколишнього середовища; а також
10. протидія корупції у всіх її проявах, включаючи вимагання та хабарництво.
11. **Захист дітей**

27. Постачальники та Представники постачальників повинні гарантувати та захищати права всіх дітей, незалежно від їх здатності, етнічного походження, віри, статі, сексуальної орієнтації або культури.

28. Принципи Прав Дітей та ведення підприємницької діяльності (див. <http://childrenandbusiness.org/>) надають базове підґрунтя для захисту та дотримання прав дітей. Глобальний Фонд наполегливо радить всім Постачальникам прийняти та застосовувати на практиці ці принципи, зокрема:

* нести відповідальність за дотримання прав дітей та сприяти дотриманню прав людини по відношенню до дітей;
* сприяти ліквідації дитячої праці, в тому числі в підприємницькій діяльності та в ділових відносинах;
* забезпечити захист та безпеку дітей у всіх видах підприємницької діяльності та на всіх видах підприємств;
* забезпечувати молодих робітників, батьків та опікунів гідною працею;
* переконуватися в безпеці продуктів та послуг, та намагатися підтримати права дітей за допомогою цих продуктів та послуг;
* використовувати ті засоби маркетингу та реклами, які не порушують права дітей;
* дотримуватись та підтримувати права дітей у сфері екології (безпечного навколишнього середовища), а також у галузі придбання та використання землі;
* дотримуватись та підтримувати права дітей у заходах безпеки;
* допомагати надавати захист дітям, які постраждалі внаслідок надзвичайних ситуацій;
* посилити зусилля на рівні громад та уряду, спрямовані на захист та дотримання прав дітей.

29. Згідно з положеннями Конвенції МОП (Міжнародної Організації Праці) «Про заборону та негайні заходи щодо ліквідації найгірших форм дитячої праці» (Номер 182), Постачальники зобов’язані заборонити примусову чи обов’язкову дитячу працю у будь-яких формах, в тому числі у формі рабства або практик, подібних до рабства, таких як продаж та торгівля дітьми, боргову залежність або кріпацтво, та примусову чи обов’язкову працю, в тому числі примусове чи обов’язкове залучення дітей до участі в військовому конфлікті; дитячу проституцію або порнографію; використання дітей у протизаконних видах діяльності, зокрема, для виробництва та розповсюдження наркотиків; а також працю, яка може заподіяти шкоди здоров’ю, безпеці та благополуччю дітей.

30. Згідно з положеннями Конвенції МОП (Міжнародної Організації Праці) «Про мінімальний вік для прийому на роботу» (Номер 138), Реципієнти не повинні приймати на роботу: (a) дітей віком до 14 років або, якщо дитина старше 14 років, до досягнення мінімального віку для прийому на роботу, відповідно до законодавства країни або країн, де передбачається повне або часткове виконання контракту, або до досягнення віку отримання мінімальної обов’язкової шкільної освіти, визначеного в країні або країнах, в залежності від того, який вік вище; та (b) осіб, які не досягли 18-річного віку, для праці, яка за своїм характером або умовами, в яких вона виконується, яка може заподіяти шкоди здоров’ю, безпеці та благополуччю таких осіб.

1. **Захист від сексуальної експлуатації, сексуального насильства і сексуальних домагань**

31. Постачальникам та Представникам постачальників забороняється брати участь в діях, характер класифікується як сексуальна експлуатація, сексуальне насильство, або сексуальні домагання. Для цілей цього Кодексу, ці поняття мають наступні визначення:

* сексуальна експлуатація – будь-яке скоєне зловживання або спроба зловживання вразливим положенням, різницею положень у владній ієрархії або довірою, для сексуальних цілей, в тому числі, але не обмежуючись, отримання прибутку в фінансовій, соціальній або політичній формі, від сексуальної експлуатації іншої особи;
* сексуальне насильство означає скоєне посягання сексуального характеру або спроба такого посягання, яке відбувається із застосуванням фізичної сили, або за умов нерівності та примусу;
* сексуальні домагання – це будь-яка небажана поведінка сексуального характеру, яка обґрунтовано може сприйматися та розглядатися постраждалою особою як образлива та принизлива. Сексуальні домагання можуть означати будь-яку форму небажаної поведінки вербального, невербального чи фізичного характеру, в тому числі використання письмових або електронних засобів комунікації, яка може відбуватися між особами як однієї статі, так і різних статей.

32. Постачальникам або Представникам постачальників забороняється вступати в сексуальні стосунки з дітьми (особами, які не досягли 18-річного віку), незалежно від віку повноліття або віку сексуальної згоди, встановлених місцевим законодавством (тієї держави, в якій відбувається сексуальна активність такого характеру). Помилка у визначенні реального віку дитини не є виправданням невиконання цього положення.

33. Постачальники повинні запровадити політики та засоби для попередження та реагування на факти сексуальної експлуатації, сексуального насильства та сексуальних домагань. Крім того, вони повинні сприяти та надавати допомогу жертвам та потерпілим в сферах їх безпеки та захисту, медичної допомоги, послуг із психологічної та юридичної підтримки, а також забезпечити вчасний, безпечний та конфіденційний доступ жертв та потерпілих до засобів правового захисту.

34. Постачальники та Представники постачальників повинні повідомляти Глобальний Фонд про всі випадки (в тому числі, про будь-які звинувачення) сексуальної експлуатації, сексуального насильства або сексуальних домагань.

Додаток № 6

**Перелік установ – отримувачів товару\***

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ***№ з/п*** | ***Назва закладу*** | ***Адреса*** | ***Код ЄДРПОУ*** | ***Кількість, шт*** |
| 1 | Комунальне підприємство «Волинський обласний фтизіопульмонологічний медичний центр» Волинської обласної ради (у стадії припинення через реорганізацію) | м. Луцьк, вул. Львівська, 50 | 43020245 | 1 |
| 2 | Комунальне некомерційне підприємство «Обласний протитуберкульозний диспансер» Житомирської обласної ради | м. Житомир,вул. Велика Бердичівська, 62 | 01991441 | 1 |
| 3 | Комунальне некомерційне підприємство «Обласний клінічний фтизіопульмонологічний лікувально-діагностичний центр» Закарпатської обласної ради | м. Ужгород,вул. Нахімова, 4 | 26098930 | 1 |
| 4 | Комунальне некомерційне підприємство «Луганський обласний медичний центр соціально небезпечних інфекційних хвороб» Луганської обласної ради | Черкаська обл., Черкаський р-н,село Геронимівка,вул. Диспансерна, 1 | 01983832 | 1 |
| 5 | Комунальне підприємство «Полтавський Обласний клінічний протитуберкульозний диспансер» Полтавської обласної ради | Полтавський р-н,с. Супрунівка,вул. Київське Шосе, 1-в | 01999709 | 1 |
| 6 | Комунальне підприємство «Рівненський обласний фтизіопульмонологічний медичний центр» Рівненської обласної ради | м. Рівне, вул. Дворецька, 108 | 02000180 | 1 |
| 7 | Комунальне некомерційне підприємство «Регіональний клінічний фтизіопульмонологічний медичний центр» Сумської обласної ради | м. Суми, вул. Перекопська,15 | 02000292 | 1 |
| 8 | Комунальне некомерційне підприємство «Тернопільський регіональний фтизіопульмонологічний медичний центр» Тернопільської обласної ради | Тернопільська обл., Тернопільський р-н, село Великі Гаї, вул. Підлісна, 26-А | 02001328 | 1 |
| 9 | Комунальне некомерційне підприємство «Фтизіопульмонологічний медичний центр» Херсонської обласної ради" | м. Херсон, вул. Миколаївське шосе 82 | 02004137 | 1 |
| 10 | Комунальне некомерційне підприємство «Хмельницький обласний фтизіопульмонологічний медичний центр» Хмельницької обласної ради | Хмельницька обл., Хмельницький р-н.с. Ружичанка, вул. Визволителів, 1 | 02004500 | 1 |
| 11 | Комунальне некомерційне підприємство «Черкаський обласний протитуберкульозний диспансер Черкаської обласної ради» | Черкаська обл., Черкаський р-н, село Геронимівка, вул.Диспансерна, 1 | 02005603 | 1 |
| 12 | Обласне комунальне некомерційне підприємство «Чернівецький обласний клінічний протитуберкульозний диспансер» (в стані припинення через реорганізацію) | м. Чернівці, вул. І. Богуна, 18 | 43355535 | 1 |
| 13 | Фiлiя ЦОЗ ДКВС України в Чернівецькій, Iвано-Франківській, Закарпатській та Тернопільській областях (Закарпатська міська медична частина № 9) | вул. Довженка, 8а, м. Ужгород, Закарпатська обл. | 42378572 | 1 |
| 14 | Фiлія ЦОЗ ДКВС України в Черкаській та Кіровоградській областях (Медична частина № 49) | вул. Польова, 1, Новий Стародуб, Петрівський р-н, Кіровоградська обл. | 42378499 | 1 |
| 15 | Фiлiя ЦОЗ ДKBC України у Волинськiй та Рiвненськiй областях (Медична частина № 46) | с. Катеринівка, Сарненський район, Рівненська область | 42378551 | 1 |
| 16 | Фiлiя ЦОЗ ДKBC України у Волинськiй та Рiвненськiй областях (Медична частина № 42) | вул. Андрія Снітка, 25, м. Маневичі, Маневицький р-н, Волинська обл. | 42378551 | 1 |
| 17 | Національний військово-медичний клінічний центр «ГВКГ» | 01133, м. Київ, вул. Госпітальна, 18 | 07773293 | 2 |
| 18 | Військово-медичний клінічний центр Центрального регіону  | 21018, м. Вінниця, вул. Князів Коріатовичів, 185 | 07816153 | 1 |
| Всього  | 19 |

**\*Перелік установ-отримувачів товару та їх адреси можуть змінюватись у зв’язку із введенням в Україні воєнного стану.**

Додаток №7

ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО НАКЛЕЙОК ТА НАНЕСЕННЯ ЗОБРАЖЕНЬ

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Найменування Товару** | **Характеристика Товару та вимоги** | **Кількість,****шт.** |
| **ДК 021:2015 - 33110000-4 - Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини (Ультрапортативна рентгенівська система для скринінгу на туберкульоз, код НК 024:2023 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)** | Наклейка кольорова (розміром 130х40мм) за готовим макетом.Щільність наклейки –70-80 г/м2;Загальна щільність паперу – 130-150 г/м2;Друк – односторонній 4+0Порізка: плотерна  | 19 |

Зображення наклейки:

