

**ДЕРЖАВНА УСТАНОВА**

**«ЦЕНТР ГРОМАДСЬКОГО ЗДОРОВ’Я**

**МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ’Я УКРАЇНИ»**

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

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

ЗАТВЕРДЖЕНО

Рішенням тендерного комітету

від "04" липня 2022 року № 61

Голова тендерного комітету

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

**ОГОЛОШЕННЯ № 61**

**про проведення запиту цінових пропозицій**

Державна установа «Центр громадського здоров’я Міністерства охорони здоров’я України» (далі – Замовник) оголошує тендер за процедурою «Запит цінових пропозицій» на закупівлю **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 024:2019 – 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 тендерну пропозицію.

Закупівля здійснюється за кошти Глобального фонду 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:** 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 024:2019 – 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 тендерних пропозицій:**
**«13» липня 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**: 24 500 000,00 грн.
6. **Строк дії тендерної пропозиції:** тендерна пропозиція повинна бути дійсна протягом 90 (дев’яносто) календарних днів.
7. **Термін постачання:** 60 (шістдесят) календарних днів з дати підписання договору або отримання попередньої оплати (у разі наявності).
8. **Умови поставки:**

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

Доставка Товару здійснюється до установ-отримувачів, навантажувально-розвантажувальні роботи здійснюються Постачальником.

В обов’язки Постачальника входить упаковка товару, необхідна для забезпечення безпечного перевезення товару.

Постачальник зобов’язаний забезпечити схоронність Товару протягом усього періоду його транспортування, включаючи період зберігання на складах до моменту передачі Отримувачу (або його уповноваженому представникові).

Постачальник зобов’язаний виготовити наклейки та нанести зображення на Товар у відповідності до Додатку № 5 «Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень».

 Обсяг предмету закупівлі та послуг, пов’язаних з постачанням товару може бути збільшений Замовником після підписання договору з Переможцем, але не більше ніж на 20 %.

1. **Контактні дані для подачі цінової пропозиції:** пропозиція, яка складається з документів, зазначених у п. 12, повинна надсилатись у вигляді сканованих копій та мати чіткий вигляд повного (завершеного) документу, печатки, підпису і т.ін., на електрону адресу: i.sak@phc.org.ua з зазначенням у темі листа: «**Конкурс на закупівлю** **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 024:2019 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова),** до уваги: фахівця з закупівель та постачань Ірини Сак, тел.: +38 (067) 167- 62-73.
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) та на оплати по факту постачання товару або на умовах попередньої оплати в розмірі 50 % від вартості товару протягом 5 робочих днів з дати надання рахунку, 50 % - за фактом постачання товару протягом 5 робочих днів.
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. документи, що підтверджують відповідність учасника кваліфікаційним критеріям та передбачені Додатком № 1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям»;
3. заповнений та підписаний Додаток № 2 «Медико-технічні вимоги»;
4. іншу інформацію і документами, що містять технічний опис предмета закупівлі та які учасник вважає за необхідне подати;
5. заповнений та підписаний Додаток № 4 «Декларація конфлікту інтересів учасника тендерної процедури»;
6. заповнений та підписаний Додаток № 3 «Форма цінової пропозиції».
7. **Посадові особи Замовника, уповноважені здійснювати зв'язок з учасниками закупівлі:** додаткову інформацію можна отримати у фахівця відділу закупівель та постачань Ірини Сак, тел.: +38(067)167-62-73, е-mail: i.sak@phc.org.ua.
8. **Додатками до цього оголошення є:**
9. Додаток № 1 «Інформація про спосіб документального підтвердження відповідності Учасників встановленим кваліфікаційним критеріям»;
10. Додаток № 2«Медико-технічні вимоги»;
11. Додаток № 3 «Форма цінової пропозиції»;
12. Додаток № 4 «Декларація конфлікту інтересів учасника тендерної процедури»;
13. Додаток № 5 «Кодекс поведінки постачальників»;
14. Додаток № 6 «Перелік установ – отримувачів товару»;
15. Додаток № 7 «Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень».

**Правила оформлення ТЕНДЕРНОЇ пропозиції учасника:**

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. 12 повинні бути надіслані учасником на електрону адресу: i.sak@phc.org.ua із зазначенням у темі листа: «**Конкурс на закупівлю 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 024:2019 – 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/послуг звільняється від оподаткування податком на додану вартість згідно статті 7 Закону України від 21.06.2012 року № 4999-VI «Про виконання програм Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні», п. 26 підрозділу 2 розділу XX Податкового кодексу України та постанови Кабінету Міністрів України від 17.04.2013 року № 284 «Деякі питання ввезення на митну територію України товарів і постачання на митній території України товарів та надання послуг, що оплачуються за рахунок грантів (субгрантів) Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні».
7. Постачальник зобов’язаний дотримуватись вимог Кодексу поведінки постачальників, з текстом якого можна ознайомитись за посиланням в Додатку № 4**.**
8. 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.
9. Замовник має право відмінити конкурс.
10. Замовник залишає за собою право вимагати від учасників додаткові матеріали або інформацію, що підтверджують відповідність окремих положень пропозицій вимогам цього Оголошення.
11. Для проведення цієї закупівлі Замовник вважає, що учасник, який надає у складі пропозиції інформацію, що містить будь-які персональні дані (про працівників, посадових осіб, контрагентів учасника тощо), вчиняє такі дії правомірно з дотриманням вимог Закону України «Про захист персональних даних» і учасник надає свою згоду на поширення такої інформації Замовником відповідно до вимог Закону.

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

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

*Замовник залишає за собою право контрактувати декількох учасників.*

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

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

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

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

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

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

**Дякуємо за співпрацю!**

**Додаток № 1**

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№****з/п** | **Кваліфікаційні критерії (вимоги) до учасників \*** | **Документи, що підтверджують відповідність** |
| **1.** | **Наявність документально підтвердженого досвіду виконання 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: 33110000-4 – Візуалізаційне обладнання для потреб медицини, стоматології та ветеринарної медицини та/або за конкретною назвою предмету закупівлі, що за своєю суттю є відповідним до предмету закупівлі.*2. Надати копію 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). |
| **2.** | **Наявність документів про відповідність товару встановленим вимогам.** | Копії сертифікатів та інших документів, що передбачені п. 12 та п. 13 Додатку № 2 «Медико-технічні вимоги». |
| **3.** | **Учасник має бути юридичною особою або фізичною особою-підприємцем, що створена та зареєстрована у встановленому порядку відповідно до законодавства України.** | 3.1.Cтатут (копію статуту) 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.** | Надати копію Витягу з Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань. |
| **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.

\*\*У разі введення в Україні воєнного стану та неможливості обґрунтовано надати документів, що передбачені у цьому додатку, учасник може на підтвердження надати гарантійний лист в довільній формі.

**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 024:2019 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)** |
| **Кількість:** | 10 (десять) комплектів |
| **Строк поставки:** | 60 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.* |

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. Постачальник зобов'язаний власними силами та за власний рахунок здiйснити поставку, розвантаження, проведення монтажних i пусконалагоджувальних робiт та забезпечення проведення навчання медичного персоналу сертифiкованим iнженером компанii-виробника Товару або Уповноваженого компанiєю-виробником офiцiйного представника за адресами Установ-отримувачiв Товару (Додаток 6).
3. 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».

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

**Додаток № 3**

**ФОРМА ЦІНОВОЇ ПРОПОЗИЦІЇ**

Ми, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (назва учасника), надаємо свою цінову пропозицію щодо участі у тендері на закупівлю: **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 024:2019 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)** 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** | **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 024:2019 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)** |  |  | **комплектів** | **10** |  |  |
| **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: 31.12.2022 |
| 2 | **Умови оплати:** | Оплата за товар відбуватиметься у гривні виключно без урахування податку на додану вартість (без ПДВ) та на оплати по факту постачання товару або на умовах попередньої оплати в розмірі 50 % від вартості товару протягом 5 робочих днів з дати надання рахунку, 50 % - за фактом постачання товару протягом 5 робочих днів |  |
| 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 **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 024:2019 – 37643 Система рентгенівська діагностична портативна загального призначення, цифрова)** в рамках програми Глобального фонду на умовах, які викладені у Оголошенні та пропозиції.

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

Повідомляємо, що **ми ознайомлені** з Постановою Кабінету Міністрів України від 17 квітня 2013 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 «Запит цінових пропозицій» на закупівлю **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 024:2019 – 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.

«\_\_»\_\_\_\_\_\_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 об‘яви чесно, справедливо та зрозуміло, чітко демонструючи свою спроможність відповідати усім вимогам тендеру або контрактних документів. Вони також повинні дотримуватися усіх правил,встановлених для кожного окремого процесу закупівель, і брати участь у тендері та вступати в договірні правовідносини лише тоді, коли вони можуть і бажають виконувати всі зобов’язання за договором.

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

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

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

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

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

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

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

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

**Дотримання законодавства**

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

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

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

**Доступ та співпраця**

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

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

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

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

**Публікації та реклама**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**Глобальний Договір ООН про корпоративну соціальну відповідальність**

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

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

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

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

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

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

e) підтримка дій зі скасування дитячої праці;

f) підтримка дій, направлених на зменшення дискримінації при

працевлаштуванні та на робочих місцях;

g) підтримка запобіжних заходів зі збереження навколишнього середовища;

h) підтримка ініціатив пропагування відповідальності за стан навколишнього середовища;

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

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

**Додаток № 6**

**«Перелік установ – отримувачів товару»**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Назва установ-отримувачів товару** | **Місцезнаходження установ-отримувачів** | **Контактна особа** | **Телефон та е-mail** | **Кількість** |
| 1 | Національний військово-медичний клінічний центр «Головний військовий клінічний госпіталь», код ЄДРПОУ: 07773293 | 01133, місто Київ, вул. Госпітальна, будинок 18А, | Підлісний Олексій Вікторович | 073-44953-99, a.podlesny@ukr/net, pharm\_nvmkc@post.mi.gov.ua | 2 |
| 2 | КНП «Львівський регіональний фтизіопульмонологічний клінічний лікувально-діагностичний центр» ЛОР, код ЄДРПОУ: 01998147 | 79066, Львівська область, м.Львів, вул. Зелена, 477 | Рак Любомир Михайлович | 380962330613, 0322368900, lrfpkldc@gmail.com | 1 |
| 3 | КП «Криворізький протитуберкульозний диспансер» ДОР, код ЄДРПОУ: 01985989 | Україна, 50037, Дніпропетровська обл., місто Кривий Ріг, ВУЛИЦЯ КЕМЕРІВСЬКА, будинок 35 | Гранкіна Наталія Вячеславівна | 380672399888, grannat2013@gmail.com | 1 |
| 4 | КНП «Вінницький обласний клінічний фтизіопульмонологічний центр» ВОР, код ЄДРПОУ: 05484008 | 23233, Вінницька обл., Вінницький р-н, село Бохоники, КОМПЛЕКС БУДІВЕЛЬ І СПОРУД, будинок Б/Н, (0432) 566-613 | Служивий Олександр Петрович | стац.(0432) 566 - 632 моб. 067 765 74 89, vinobltub@ukr.net | 1 |
| 5 | КНП «ФТИЗІАТРІЯ» Виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної МДА), код ЄДРПОУ: 01993865 | 03022, м.Київ, вул. Васильківська, 35 | Загута Юлія Борисівна | 066-707-09-89, knptbckyiv@gmail.com | 1 |
| 6 | Комунальне некомерційне підприємство Харківської обласної ради "Обласний протитуберкульозний диспансер №1", код ЄДРПОУ: 02002760 | 61096, Харківська область, м. Харків, вул. Ньютона, 145 | Калмикова Ірина Миколаївна | 057-3571222, 0679112654, optd145@gmail.com | 1 |
| 7 | КНП «Івано-Франківський обласний фтизіопульмонологічний центр» Івано-Франківської обласної ради", код ЄДРПОУ: 02009637 | 76018, Івано-Франківська область, м.Івано-Франківськ, вул. Матейка, 53 | Малофій Любомир Степанович | 955563322, ofpc@ukr.net | 1 |
| 8 | КНП «Миколаївський регіональний фтизіопульмонологічний медичний центр» Миколаївської обласної ради, код ЄДРПОУ: 01998390 | 57130, Миколаївська область, Миколаївський район, с.Надбузьке, вул.Веселинівська, 4 | Поляков Ігор Анатолійович | 096-607-75-09 , 0512-53-80-71, region.omo@ukr.net | 1 |
| 9 | КНП «Одеський обласний центр соціально значущих хвороб» Одеської обласної ради, код ЄДРПОУ: 41973328 | Одеська обл., місто Одеса, 65000, вулиця Сергія Ядова, будинок 4 | Єсипенко Світлана Володимирівна | 067-140-41-89; (048)722-05-05, svetesipenko@gmail.com | 1 |
| **ВСЬОГО:** | **10** |

**Додаток №7**

**Технічні вимоги до наклейок та нанесення зображень**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Найменування Товару** | **Характеристика Товару та вимоги** | **Кількість,****шт.** |
| Наклейка на «Систему рентгенівську діагностичну стаціонарну загального призначення, цифрову код НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів» - 37645 - Система рентгенівська діагностична стаціонарна загального призначення, цифрова» | Наклейка кольорова (розміром 130х40мм) за готовим макетом.Щільність наклейки –70-80 г;Загальна щільність паперу – 130-150 г;Друк – односторонній 4+0Порізка: плотерна | 10 |

Зображення наклейки:

