

вул. Бульварно-Кудрявська, 24, 01054, м. Київ, Україна

Тел.: 044 490 5485

Факс: 044 490 5489

info@aph.org.ua | www.aph.org.ua

**Специфікація на закупівлю лабораторного пластику**

**(LP-2025)**

1. **Профіль замовника послуг.**

МБФ «Альянс громадського здоров’я» (далі Альянс) - провідна професійна організація, що у співпраці з ключовими громадськими організаціями, Міністерством охорони здоров‘я та іншими урядовими органами веде боротьбу з низкою епідемій, у т.ч. ВІЛ/СНІД і ТБ в Україні, керує профілактичними програмами та надає якісну технічну підтримку та фінансові ресурси організаціям на місцях. Місією Альянсу є зниження розповсюдження інфекцій та смертності і зменшення негативного впливу епідемій шляхом підтримки громадської протидії ним в Україні, а також шляхом поширення ефективних підходів до профілактики й лікування у Східній Європі та Центральній Азії.

Як незалежна юридична особа, зареєстрована в Україні з 2003 року й після набуття управлінської самостійності з січня 2009, Альянс поділяє цінності та залишається членом глобального партнерства Альянсу громадського здоров’я (міжнародної благодійної організації, що поєднує 30 організацій з різних країн, з Секретаріатом у м. Хоув, Сполучене Королівство Великої Британії і Північної Ірландії).

Основні програми, які зараз виконує Альянс, фінансуються Глобальним фондом для боротьби зі СНІД, туберкульозом та малярією.

Ця закупівля виконується у рамках реалізації програми «Стійка відповідь на епідемії ВІЛ і ТБ в умовах війни та відновлення України» на 2024-2026 відповідно до Договору про надання гранту № 3644 від «19» грудня 2023 року (назва гранту UKR-C-AUA), між Глобальним фондом для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією та МБФ «Альянс громадського здоров’я». Оплата здійснюється без податку на додану вартість на підставі пункту 26 підрозділу 2 розділу ХХ Податкового кодексу України.

1. **Загальний опис продукції.**
   1. Альянс залишає за собою право збільшити або зменшити обсяг закупівлі на +/- 30%.
   2. Кожен учасник має право надати цінову пропозицію на усі або на будь-який окремий лот з нижченаведених.
   3. Для кожного Лоту буде обраний окремий переможець конкурсу.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Лот № | Товар | Кількість, шт. |
| 1 | Пробірки центрифужні типу Фалькон, стерильні з конусним дном та пробкою що загвинчується, 50 мл | 122050 |
| 2 | Кріопробірки стерильні з пробкою, що загвинчуюється, з зовнішньою різьбою, 2 мл | 25400 |
| 3 | Наконечник універсальний з фільтром, об'ємом 100 - 1000 мкл | 64162 |

\*Учасник конкурсу має право пропонувати збільшену кількість продукції, якщо це обумовлено особливостями упакування виробника.

|  |
| --- |
| **Лот №1** - Пробірки центрифужні типу Фалькон, стерильні з конусним дном та пробкою що загвинчується, 50 мл |
| 1. Загальний опис продукції та його технічні характеристики  1.1 Опис продукції: - повинні бути стерильні, градуйовані, поліпропіленові,  - кожен фалькон в індивідуальній упаковці,  - центрифугування не менш ніж 3000 об/хв,  - має бути поле для запису,  - мати гвинтову кришечку,  - тип дна: конічне,  - без "юбочки",  - об'єм: 50 мл.  Медичні вироби призначені для багатофункціональної лабораторної діагностики In Vitro.   2. Вимоги щодо якості 2.1 Товар повинен бути дозволеним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства. Медичні вироби повинні відповідати вимогам Технічних регламентів. 2.2 Товар повинен бути дозволеним для введення в обіг та/або (застосування) відповідно до законодавства. Медичні вироби мають відповідати вимогам Технічних регламентів\*.  Постачальник має надати завірену копію Декларації про відповідність медичних виробів Технічним регламентам\* або Свідоцтва про державну реєстрацію, інші дотичні документи, копію сертифікату якості.  \* - Постанова КМУ від 02.10.2013 р. № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro». \*\*- інші дозвільні документи, копії документів про відповідність, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності та маркування національним знаком відповідності згідно вимог Технічного Регламенту.  3. Первинна упаковка 3.1 Пакування товарів має забезпечувати збереження якості та цілісності товару; відповідати встановленим міжнародним стандартам та забезпечувати, його збереження під час транспортування, завантаження, розвантаження та зберігання. 3.2 Пакування та маркування мають відповідати вимогам чинного законодавства. Упаковка товару має містити наступну інформацію: найменування виробника, назва виробу, найменування виробника, строки придатності, номер партії, кількість наконечників, що міститься в штативі, вимоги до зберігання, номер реєстраційного свідоцтва МОЗ. 3.3 Наявність інструкції щодо застосування медичного виробу/технічного опису медичного виробу українською мовою.   4. Очікуваний термін постачання товарів: до 30.11.2025  5. Термін придатності На момент поставки продукції на логістичний склад залишковий термін придатності має бути не менше, ніж 70% від загального. У разі наявності товару з меншим залишковим терміном придатності, повинно бути додаткове погодження із замовником.   6. Загальні вимоги до продукції та документації 6.1 Відповідність вимогам системи управління якістю ISO 13485 та/або ISO 9001 виробника, що підтверджується наданням копій сертифікатів  6.2 Документи, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту 6.3 Відповідність вимогам європейських стандартів (за наявності) 6.4 Сертифікат якості 6.5 Інші дозвільні документи на пропонований товар |
| **Лот №2** - Кріопробірки стерильні з пробкою, що загвинчуюється, з зовнішньою різьбою, 2 мл |
| 1. Загальний опис продукції та його технічні характеристики  1.1 Опис продукції: Об'єм: 2 мл  • Стерильні  • Вільні від ДНК людини, вільні від ДНКаз людини, вільні від інгібіторів ПЛР та пірогенів, вільні від РНКаз людини  • Поліпропіленові  • Градуйовані  • Прозорі  • Колір кришки: Нейтральний  •Тип кришки: Гвинтова, з зовнішньою різьбою  • Наявність поля для запису:  • Плоскодонні  •Температура застосування: від не менш -70 °С до + 121 °С або більше  • Тип пакування: Упаковка  • Кількість одиниць в упаковці: не більше 100  Медичні вироби призначені для багатофункціональної лабораторної діагностики In Vitro.  2. Вимоги щодо якості 2.1 Товар повинен бути дозволеним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства. Медичні вироби повинні відповідати вимогам Технічних регламентів. 2.2 Товар повинен бути дозволеним для введення в обіг та/або (застосування) відповідно до законодавства. Медичні вироби мають відповідати вимогам Технічних регламентів\*.  Постачальник має надати завірену копію Декларації про відповідність медичних виробів Технічним регламентам\* або Свідоцтва про державну реєстрацію, інші дотичні документи, копію сертифікату якості.  \* - Постанова КМУ від 02.10.2013 р. № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro». \*\*- інші дозвільні документи, копії документів про відповідність, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності та маркування національним знаком відповідності згідно вимог Технічного Регламенту.  3. Первинна упаковка 3.1 Пакування товарів має забезпечувати збереження якості та цілісності товару; відповідати встановленим міжнародним стандартам та забезпечувати, його збереження під час транспортування, завантаження, розвантаження та зберігання. 3.2 Пакування та маркування мають відповідати вимогам чинного законодавства. Упаковка товару має містити наступну інформацію: найменування виробника, назва виробу, найменування виробника, строки придатності, номер партії, вимоги до зберігання, номер реєстраційного свідоцтва МОЗ. 3.3 Наявність інструкції щодо застосування медичного виробу/технічного опису медичного виробу українською мовою.  4. Очікуваний термін постачання товарів: до 30.11.2025  5. Термін придатності На момент поставки продукції на логістичний склад залишковий термін придатності має бути не менше, ніж 70% від загального. У разі наявності товару з меншим залишковим терміном придатності, повинно бути додаткове погодження із замовником.   6. Загальні вимоги до продукції та документації 6.1 Відповідність вимогам системи управління якістю ISO 13485 та/або ISO 9001 виробника, що підтверджується наданням копій сертифікатів  6.2 Документи, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту 6.3 Відповідність вимогам європейських стандартів (за наявності) 6.4 Сертифікат якості 6.5 Копія свідоцтва про метрологічну повірку для обладнання (або підтвердження, що таке свідоцтво буде оформлено, та надано разом із поставкою товару) 6.6 Інші дозвільні документи на пропонований товар |
| **Лот №3** - Наконечник універсальний з фільтром, об'ємом 100 - 1000 мкл |
| 1. Загальний опис продукції та його технічні характеристики  1.1 Опис продукції: • Діапазон дозування 100-1000 мкл • Стерильність: Стерильні, апірогенні, вільні від РНК та ДНК-аз • Наявність фільтра: Так • Матеріал: поліпропілен • Тип пакування: Упаковка • Кількість одиниць: не більше 100 шт. / уп. в штативі  Медичні вироби призначені для багатофункціональної лабораторної діагностики In Vitro. Медичні вироби мають бути універсальні - повинні підходити для роботи з дозаторами піпетковими одноканальними різних виробників  2. Вимоги щодо якості 2.1 Товар повинен бути дозволеним для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до законодавства. Медичні вироби повинні відповідати вимогам Технічних регламентів. 2.2 Товар повинен бути дозволеним для введення в обіг та/або (застосування) відповідно до законодавства. Медичні вироби мають відповідати вимогам Технічних регламентів\*.  Постачальник має надати завірену копію Декларації про відповідність медичних виробів Технічним регламентам\* або Свідоцтва про державну реєстрацію, інші дотичні документи, копію сертифікату якості.  \* - Постанова КМУ від 02.10.2013 р. № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro». \*\*- інші дозвільні документи, копії документів про відповідність, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності та маркування національним знаком відповідності згідно вимог Технічного Регламенту.  3. Первинна упаковка 3.1 Пакування товарів має забезпечувати збереження якості та цілісності товару; відповідати встановленим міжнародним стандартам та забезпечувати, його збереження під час транспортування, завантаження, розвантаження та зберігання. 3.2 Пакування та маркування мають відповідати вимогам чинного законодавства. Упаковка товару має містити наступну інформацію: найменування виробника, назва виробу, найменування виробника, строки придатності, номер партії, кількість наконечників, що міститься в штативі, вимоги до зберігання, номер реєстраційного свідоцтва МОЗ. 3.3 Наявність інструкції щодо застосування медичного виробу/технічного опису медичного виробу українською мовою. 3.4 Упаковка Товару: 1 штатив не більше 100 наконечників.  4. Очікуваний термін постачання товарів: до 30.11.2025  5. Термін придатності На момент поставки продукції на логістичний склад залишковий термін придатності має бути не менше, ніж 70% від загального. У разі наявності товару з меншим залишковим терміном придатності, повинно бути додаткове погодження із замовником.   6. Загальні вимоги до продукції та документації 6.1 Відповідність вимогам системи управління якістю ISO 13485 та/або ISO 9001 виробника, що підтверджується наданням копій сертифікатів  6.2 Документи, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту 6.3 Відповідність вимогам європейських стандартів (за наявності) 6.4 Сертифікат якості 6.5 Інші дозвільні документи на пропонований товар |
|  |

*3. Умови поставки.*

***3.1. Поставка на умовах DAP на адресу склад Альянсу, Київ/Київська область.***

3.2. Бажано, щоб поставка була здійснена однією партією не пізніше 30 листопада 2025 року. У разі доставки у кілька партій необхідно зазначити запропонований вами графік доставки у додатку № 3 до специфікації, стовпчик «Строк поставки, партії».

3.3. Учасники запрошуються надати власні прогнози щодо строків поставки часткового та повного обсягу замовлення, а також поставки кількома партіями (Додаток №3)

*4. Умови оплати*

4.1. Умови оплати: 50% - авансовий платіж протягом 10 (десяти) робочих днів з моменту підписання Договору, 50% - балансовий платіж протягом 10 (десяти) робочих днів з моменту завершення прийомки Товару.

4.2. Договір на поставку буде укладено і платежі будуть виконані у:

* гривнях України для резидентів України, що становитиме еквівалент в доларах відповідно до офіційного курсу Національного Банку України на день виставлення рахунку на поставку кожної окремої партії Товару.

**Поставка цієї продукції звільнена від сплати ПДВ!**

**До уваги потенційних постачальників-резидентів!** У відповідності до положень п. 26 підрозділу 2, розділу ХХ Податкового кодексу України: звільняються від оподаткування податком на додану вартість операції з постачання на митну територію України товарів (крім підакцизних) та надання послуг, якщо такі товари/послуги оплачуються за рахунок грантів (субгрантів), наданих відповідно до програм Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні, що виконуються відповідно до Закону України «Про виконання програм Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні» (№ 4999-17 від 11.08.2013). Порядок здійснення таких операцій визначається Постановою Кабінету Міністрів України «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» від 17 квітня 2013 р. N 284.

При формуванні вашої цінової пропозиції просимо звернути увагу на зміст п. 26 підрозділу 2 розділу XX «Перехідні положення» Податкового Кодексу України.

Таким чином, у відповідності до норм Податкового Кодексу України по операціях поставки товарів / надання послуг, що здійснюються на виконання програм Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні (і які є звільненими від сплати ПДВ), у постачальника формується податковий кредит:

«У разі здійснення операцій, звільнених відповідно до цього пункту, положення пункту 198.5 статті 198 цього Кодексу та положення статті 199 цього Кодексу не застосовуються.»

**5. Склад конкурсної пропозиції учасника.**

Кожний з учасників конкурсного процесу має надати наступну документацію та матеріали:

а) копія документів, що свідчать про державну реєстрацію учасника конкурсу.

б) копії діючих документів, що дозволяють використання даної продукції на території України (пункт 2 та 6 в описі товару)

в) технічний опис/інструкція/технічний паспорт на запропоновану продукцію (п.3.3 в описі товару).

г) заповнені та підписані додатки до специфікації:

- заповнена форма учасника конкурсу (див. Додаток №1);

- технічна специфікація (див. Додаток №2 – додатково у форматі ворд);

- таблиця по ціновій пропозиції претендента (див. Додаток №3 – додатково у форматі ворд);

- Склад кінцевих бенефіціарних власників учасника тендеру (див. Додаток №4).

д) будь-які інші документи, що, на Вашу думку, можуть бути корисними у прийнятті рішення.

**6. Критерії оцінки цінових пропозицій:**

а) відповідність заявки учасника технічній специфікації;

б) відповідність заявки учасника організаційним вимогам;

в) належна якість продукції, підтверджена документально;

г) прийнятна ціна;

д) строки постачання

**Додаток№1**

**Специфікація на закупівлю лабораторного пластику (LP-2025)**

**Загальна інформація**

Будь ласка, заповніть нижченаведену таблицю.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. | Повна назва компанії |  |
| 2. | Юридична адреса компанії |  |
| 3. | Фізична адреса компанії |  |
| 4. | Голова компанії: посада, ім’я |  |
| 5. | Контактний номер телефону голови компанії |  |
| 6. | Контактна особа по цій конкурсній пропозиції |  |
| 7. | Номер телефону контактної особи |  |
| 8. | Номер факсу контактної особи |  |
| 9. | Адреса електронної пошти контактної особи |  |
| 10. | Сторінка компанії в Internet |  |
| 11. | Банківські реквізити для укладання договору постачання |  |

Підписано мною, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

що обіймає посаду\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(керівник підприємства)

від імені компанії \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_ (число) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (місяць) 20\_\_\_\_\_\_\_\_ (рік).

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис)

**Додаток №2**

**Специфікація на закупівлю лабораторного пластику (LP-2025)**

**Технічна специфікація**

|  |  |
| --- | --- |
| **Лот №1 - Пробірки центрифужні типу Фалькон, стерильні з конусним дном та пробкою що загвинчується, 50 мл** | **Вказати назву, ТМ товару:** |
| .1 Опис продукції:  - повинні бути стерильні, градуйовані, поліпропіленові,  - кожен фалькон в індивідуальній упаковці,  - центрифугування не менш ніж 3000 об/хв,  - має бути поле для запису,  - мати гвинтову кришечку,  - тип дна: конічне,  - без "юбочки",  - об'єм: 50 мл.  Медичні вироби призначені для багатофункціональної лабораторної діагностики In Vitro. | **пропишіть запропоновані характеристики:** |
| **Надані документи** | |
| Постачальник має надати завірену копію Декларації про відповідність медичних виробів Технічним регламентам\* або Свідоцтва про державну реєстрацію, інші дотичні документи, копію сертифікату якості.  \* - Постанова КМУ від 02.10.2013 р. № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro». \*\*- інші дозвільні документи, копії документів про відповідність, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності та маркування національним знаком відповідності згідно вимог Технічного Регламенту. | **пропишіть, які надані документи:** |
| Наявність інструкції щодо застосування медичного виробу/технічного опису медичного виробу українською мовою. | **так / ні:** |
| Термін придатності На момент поставки продукції на логістичний склад залишковий термін придатності має бути не менше, ніж 70% від загального. У разі наявності товару з меншим залишковим терміном придатності, повинно бути додаткове погодження із замовником. | **вкажіть загальний та залишковий термін придатності:** |
| Загальні вимоги до продукції та документації 6.1 Відповідність вимогам системи управління якістю ISO 13485 та/або ISO 9001 виробника, що підтверджується наданням копій сертифікатів  6.2 Документи, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту 6.3 Відповідність вимогам європейських стандартів (за наявності) 6.4 Сертифікат якості 6.5 Інші дозвільні документи на пропонований товар | **пропишіть, які надані документи:** |

|  |  |
| --- | --- |
| **Лот №2 - Кріопробірки стерильні з пробкою, що загвинчуюється, з зовнішньою різьбою, 2 мл** | **Вказати назву, ТМ товару:** |
| .1 Опис продукції: Об'єм: 2 мл  • Стерильні  • Вільні від ДНК людини, вільні від ДНКаз людини, вільні від інгібіторів ПЛР та пірогенів, вільні від РНКаз людини  • Поліпропіленові  • Градуйовані  • Прозорі  • Колір кришки: Нейтральний  •Тип кришки: Гвинтова, з зовнішньою різьбою  • Наявність поля для запису:  • Плоскодонні  •Температура застосування: від не менш -70 °С до + 121 °С або більше  • Тип пакування: Упаковка  • Кількість одиниць в упаковці: не більше 100  Медичні вироби призначені для багатофункціональної лабораторної діагностики In Vitro. | **пропишіть запропоновані характеристики:** |
| **Надані документи** | |
| Постачальник має надати завірену копію Декларації про відповідність медичних виробів Технічним регламентам\* або Свідоцтва про державну реєстрацію, інші дотичні документи, копію сертифікату якості.  \* - Постанова КМУ від 02.10.2013 р. № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro». \*\*- інші дозвільні документи, копії документів про відповідність, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності та маркування національним знаком відповідності згідно вимог Технічного Регламенту. | **пропишіть, які надані документи:** |
| Наявність інструкції щодо застосування медичного виробу/технічного опису медичного виробу українською мовою. | **так / ні:** |
| На момент поставки продукції на логістичний склад залишковий термін придатності має бути не менше, ніж 70% від загального. У разі наявності товару з меншим залишковим терміном придатності, повинно бути додаткове погодження із замовником. | **вкажіть загальний та залишковий термін придатності:** |
| Загальні вимоги до продукції та документації 6.1 Відповідність вимогам системи управління якістю ISO 13485 та/або ISO 9001 виробника, що підтверджується наданням копій сертифікатів  6.2 Документи, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту 6.3 Відповідність вимогам європейських стандартів (за наявності) 6.4 Сертифікат якості 6.5 Копія свідоцтва про метрологічну повірку для обладнання (або підтвердження, що таке свідоцтво буде оформлено, та надано разом із поставкою товару) 6.6 Інші дозвільні документи на пропонований товар | **пропишіть, які надані документи:** |

|  |  |
| --- | --- |
| **Лот №3 - Наконечник універсальний з фільтром, об'ємом 100 - 1000 мкл** | **Вказати назву, ТМ товару:** |
| Опис продукції: • Діапазон дозування 100-1000 мкл • Стерильність: Стерильні, апірогенні, вільні від РНК та ДНК-аз • Наявність фільтра: Так • Матеріал: поліпропілен • Тип пакування: Упаковка • Кількість одиниць: не більше 100 шт. / уп. в штативі  Медичні вироби призначені для багатофункціональної лабораторної діагностики In Vitro. Медичні вироби мають бути універсальні - повинні підходити для роботи з дозаторами піпетковими одноканальними різних виробників | **пропишіть запропоновані характеристики:** |
| **Надані документи** |  |
| Постачальник має надати завірену копію Декларації про відповідність медичних виробів Технічним регламентам\* або Свідоцтва про державну реєстрацію, інші дотичні документи, копію сертифікату якості.  \* - Постанова КМУ від 02.10.2013 р. № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro». \*\*- інші дозвільні документи, копії документів про відповідність, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності та маркування національним знаком відповідності згідно вимог Технічного Регламенту. | **пропишіть, які надані документи:** |
| Наявність інструкції щодо застосування медичного виробу/технічного опису медичного виробу українською мовою. | **так / ні:** |
| Термін придатності На момент поставки продукції на логістичний склад залишковий термін придатності має бути не менше, ніж 70% від загального. У разі наявності товару з меншим залишковим терміном придатності, повинно бути додаткове погодження із замовником. | **вкажіть загальний та залишковий термін придатності:** |
| Загальні вимоги до продукції та документації 6.1 Відповідність вимогам системи управління якістю ISO 13485 та/або ISO 9001 виробника, що підтверджується наданням копій сертифікатів  6.2 Документи, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог Технічного регламенту 6.3 Відповідність вимогам європейських стандартів (за наявності) 6.4 Сертифікат якості 6.5 Інші дозвільні документи на пропонований товар | **пропишіть, які надані документи:** |

Підписано мною, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,що обіймає посаду\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(керівник підприємства)

від імені компанії \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_ (число) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (місяць) 20\_\_\_\_\_\_\_\_ (рік). \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис)

**Додаток №3**

**Специфікація на закупівлю лабораторного пластику (LP-2024 )**

**Цінова пропозиція**

Кожному з учасників пропонується сформувати свої цінові пропозиції у вигляді нижченаведеної таблиці.

Під час заповнення таблиці, зверніть увагу на наступне:

1. Ціна на продукцію надається на умовах поставки згідно вимог п. 4.1. специфікації.
2. Ціна Товару повинна включати в себе вартість самої продукції, упаковки/тари, маркування та доставки.
3. Ціна надається:

* у доларах США;
* з урахуванням всіх належних податків, зборів і витрат згідно зазначених умов поставки згідно законодавства України;
* **без ПДВ**.

У відповідності до вимог Постанови Кабінету Міністрів України від 17.04.2013 №284 «Деякі питання ввезення на митну територію України товарів і постачання на митній території України товарів та надання послуг, що оплачуються за рахунок грантів (субгрантів) Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні».

1. Платежі будуть виконані у гривнях України відповідно до офіційного курсу Національного Банку України на день виставлення рахунку.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Товар | Торгова марка Товару, виробник, модель | Країна походження | Кількість одиниць (шт.) | Ціна за 1 одиницю, доларів США без ПДВ | Загалом, доларів США без ПДВ | Строк поставки, партії |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |

Підписано мною, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

що обіймає посаду\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(керівник підприємства)

від імені компанії \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_ (число) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (місяць) 20\_\_\_\_\_\_\_\_ (рік).

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (підпис)

**Додаток №4**

**Специфікація на закупівлю лабораторного пластику (LP-2024 )**

На підставі статті 650-1 Цивільного кодексу України, підписанням цієї форми ми підтверджуємо наступні запевнення, які мають значення для укладення договору з МБФ «Альянс громадського здоров’я»:

1. Товариство (юридична особа, яка подає цей та інші документи для участі у тендері, зазначена нижче), будь-який з його директорів (членів ради директорів), учасників Товариства, його кінцевий бенефіціарний власник/власники, його посадові особи або працівники Товариства, або будь-який агент, афілійована чи інша особа, що діє від імені Товариства, в даний час не є суб’єктом санкції США, якими керує Управління контролю за іноземними активами Міністерства фінансів США або Державного департаменту США, Ради Безпеки Організації Об’єднаних Націй, Європейського Союзу, Казначейства Її Величності Сполученого Королівства або іншого уповноваженого санкційного органу.
2. Товариство, та/або учасник Товариства, та/або кінцевий бенефіціарний власник Товариства не внесені до списку санкцій Ради національної безпеки і оборони України (відповідно до статті 5 Закону України “Про санкції”).
3. Щодо товарів, послуг та/або робіт Товариства не застосовано персональні спеціальні економічні та інші обмежувальні заходи (санкції) відповідно до статті 5 Закону України “Про санкції”.

# Склад кінцевих бенефіціарних власників учасника тендеру

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Назва організації/ ФІО фізичної особи** | **Реєстраційний код / паспортні дані** | **Адреса реєстрації** | **Громадянство** | **Чи значиться організація/ людина в санкційних списках США, Євросоюзу, України.** |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

# *[підпис] [посада]*

Уповноважений підписати комерційну пропозицію для та від імені:

*[назва компанії]*