

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 до тендеру на закупівлю швидких (експрес) тестів RT-2026-GF**

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, Велика Британія).

Основні програми, які наразі виконує Альянс, фінансуються Глобальним фондом для боротьби зі СНІД, туберкульозом та малярією (далі Глобальний Фонд).

Ця закупівля виконується в рамках Програми:

«Стійка відповідь на епідемії ВІЛ і ТБ в умовах війни та відновлення України на 2024-2026 рр.» відповідно до Договору про надання гранту № 3644 від «19» грудня 2023 року (назва гранту UKR-C-AUA) між МБФ «Альянс громадського здоров’я» та Глобальним фондом для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією.

Оплата здійснюється **без податку на додану вартість** на підставі пункту 26 підрозділу 2 розділу ХХ Податкового кодексу України.

1. **Товари, що закуповуються.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Лот** | **Назва товару** |
| 1 | Швидкі тести для визначення антитіл до ВІЛ ½.  Тест 1 лінії (скринінговий) \* |
| 2 | Швидкі тести для визначення антитіл до ВІЛ ½.  Тест 2 лінії (1 підтведжувальний) \* |
| 3 | Швидкі тести для визначення антитіл до ВІЛ ½.  Тест 3 лінії (2 підтведжувальний) \* |
| 4 | Комбіновані швидкі тести для визначення ВІЛ ½ та сифілісу. |
| 5 | Швидкі тести для діагностики вірусного гепатиту С. |
| 6 | Швидкі тести для діагностики вірусного гепатиту В HBsAg. |
| 7 | Швидкі тести для виявлення сифілісу. |

**УВАГА! До закупівлі приймаються тільки тест-системи з переліку дозволених до закупівлі Глобальним Фондом:**

[**https://www.theglobalfund.org/media/5ifod1fa/psm\_productshiv-who\_list\_en.pdf**](https://www.theglobalfund.org/media/5ifod1fa/psm_productshiv-who_list_en.pdf)

1. **Кількість Товару до закупівлі. Умови поставки і оплати.**
   1. Кількість товару до закупівлі.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Лот** | **Назва товару** | **Кількість до закупівлі, шт.\*** |
| 1 | Швидкі тести для визначення антитіл до ВІЛ ½.  Тест 1 лінії (скринінговий)\* | 770537 |
| 2 | Швидкі тести для визначення антитіл до ВІЛ ½.  Тест 2 лінії (підтведжувальний)\* | 36950 |
| 3 | Швидкі тести для визначення антитіл до ВІЛ ½.  Тест 3 лінії (підтведжувальний)\* | 34450 |
| 4 | Комбіновані швидкі тести для визначення ВІЛ ½ та сифілісу. | 125400 |
| 5 | Швидкі тести для діагностики вірусного гепатиту С. | 58621 |
| 6 | Швидкі тести для діагностики вірусного гепатиту В HBsAg. | 58621 |
| 7 | Швидкі тести для виявлення сифілісу. | 14610 |

*\* УВАГА!!! Відповідно до алгоритму тестування на ВІЛ, тести для скринінгу та підтвердження (1, 2, 3 лінії тестування) мають бути різних виробників. Кожен дозволений до закупівлі тест може використовуватися для будь-якої лінії тестування. Учасник може запропонувати свій швидкий тест на ВІЛ ½ по всім трьом лотам з відповідною до розміру партії ціною лоту. Під час оцінки пропозицій експертна комісія затведтить найбільш доцільну комбінацію з запропонованих учасниками тестів для використання в якості тестів 1, 2, 3 лінії тестування*

* + - Кількість тестів може бути скорегована відповідно до кратності упаковки.
    - Альянс залишає за собою право збільшити або зменшити кількість товару, що закуповується, залишаючись при цьому у межах +/- 20% від загальної вартості товару.
    - Переможець буде обиратися по кожному лоту окремо.
  1. Обов’язковою умовою приймання Альянсом тестів на ВІЛ і гепатит С за якістю є успішне проходження верифікації кожної окремої виробленої серії на її відповідність вимогам, викладеним у п. 8 специфікації.

Важливо:

* Процедура верифікації застосовується виключно до тестів на ВІЛ і гепатит С.
* За вибором Альянсу процедура верифікації буде проведена на базі незалежної лабораторії, розташованої в Україні. Орієнтовна тривалість проведення верифікації на базі лабораторії: 1-2 тижні.
* Оплату послуг такої лабораторії здійснить Альянс.
* З метою проведення верифікації Постачальник має організувати поставку додатково не менше 100 тестів кожної серії, що в майбутньому складатиме кожну окрему партію до поставки, на адресу Альянсу для передачі до такої незалежної лабораторії.
* Увага! Кількість тест-систем, необхідних для проведення верифікації, не включена до кількостей, зазначених у п. 2.1. Альянс окремо оплатить Постачальнику вартість таких тестів.
  1. Ціни повинні бути надані у відповідності до ІНКОТЕРМС 2010 на умовах:
     + DDP склад Альянсу. Адреса: 07300, Київська обл. Вишгородський р-н, м Вишгород вул. Шолуденка, 18

Мають бути враховані всі податки та збори, але без ПДВ в Україні.

* + - Учасники-нерезиденти можуть подати пропозицю на умовах доставки СIP в порт чи аеропорт сусідніх з Україною країн. В такому разі учасник-нерезидент обовйязково має надати додаткову інформацію в Додатку 3 (цінова пропозиція) щодо логістичних параметрів вантажу:
      1. Розмір і кількість ящиків.
      2. Розмір і кількість паллет.
      3. Вага брутто.

При оцінюванні такої пропозиції, до загальної суми пропозиції буде додано розрахункову вартість логістичних послуг для доставки товару на склад Альянсу.

**Увага!** Звільнення від сплати ПДВ в Україні здійснюється у відповідності до 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»;

Відповідно до пункту 26 підрозділу 2 розділу XX ПКУ тимчасово, на період виконання програм Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні, що виконуються відповідно до закону, звільняються від оподаткування податком на додану вартість операції з постачання на митній території України товарів (крім підакцизних) та надання послуг, якщо такі товари/послуги оплачуються за рахунок грантів (субгрантів), наданих відповідно до програм Глобального фонду.

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.

* 1. Договір на поставку буде укладений і оплата за поставлену продукцію буде здійснюватися в:
* доларах США для компаній-нерезидентів України;
* гривнях України для резидентів України (ціна договору фіксується в розмірі цінової пропозиції Заявника у перерахунку за курсом НБУ на дату укладання договору. Оплата еквівалента у доларах США здійснюється в перерахунку на гривні України по курсу НБУ на дату виставлення кожного окремого рахунку-фактури).
  1. Оплата за Товар:
* Передоплата 50% від вартості кожної окремої партії. Кінцева оплата 50% від вартості кожної окремої поставленої партії - протягом 20 календарних днів після завершення її поставки.
  1. Бажаний час прибуття Товару до місця призначення повного обсягу замовлення: квітень 2026 року.

Кожен учасник має надати свій прогноз надходження Товару до місця призначення (див. Додаток №3 до специфікації).

* 1. Постачання  тестів повинно здійснюватися із дотриманням необхідних умов транспортування та зберігання, що має бути підтверджено даними температурного реєстратора (дата-лоґер), що будуть зафіксовані під час приймання Товару.

Дані про дата-лоґер (серія/номер тощо) надаються в момент відвантаження товару виробником для можливості звірки даних при прийомці товару вповноваженим представником Альянсу в Україні. Встановлення даного обладнання та зчитування результатів виконуються за рахунок постачальника.

1. **Кількість серій Товару.**

Увага! Для Лотів 1-3 обов’язково мають бути 2 різні серії продукції.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Лот** | **Назва товару** | **Серія 1** | **Серія 2** |
| 1 | Швидкі тести для визначення антитіл до ВІЛ ½.  Тест 1 лінії (скринінговий) | 50% від загальної кількості | 50% від загальної кількості |
| 2 | Швидкі тести для визначення антитіл до ВІЛ ½.  Тест 2 лінії (підтведжувальний) | 50% від загальної кількості | 50% від загальної кількості |
| 3 | Швидкі тести для визначення антитіл до ВІЛ ½.  Тест 3 лінії (підтведжувальний) | 50% від загальної кількості | 50% від загальної кількості |

Для Лотів 4-7 бажана поставка однієї або якомога меншої кількості серій продукції.

1. **Реєстрація.** 
   1. Продукція за Лотами 1-7 має бути зареєстрованою в Україні згідно чинного законодавства на час здійснення поставки.

На момент подання пропозиції продукція може бути незареєстрованою в Україні. У такому разі учасник повинен надати **письмову гарантію проведення реєстрації продукції із отриманням дозвільної документації на право використання такої продукції на території України.** При цьому у разі обрання його переможцем такий учасник має отримати таку реєстрацію не пізніше часу надходження першої партії продукції на територію України. Письмова гарантія має обов’язково містити графік отримання даного дозволу. Також у листі має бути зазначено, що всі витрати, пов’язані із процедурою реєстрації в Україні, буде нести Заявник. Альянс у разі необхідності зможе надати технічну допомогу, пов’язану із проходженням процедури реєстрації.

У будь-якому разі, на момент надходження продукції на територію України для проходження її митного оформлення, вона обов’язково має бути зареєстрованою для її використання в Україні. За умови відсутності реєстрації на момент прибуття Товару для митного оформлення, постачальник компенсує усі можливі витрати, у т.ч. пов’язані із зберіганням на митному складі незареєстрованого Товару.

Дозвільна документація на право використання продукції на території України включає в себе: сертифікат та декларацію відповідності технічним регламентам, завірені печаткою фірми-постачальника.

1. **Первинна упаковка та маркування.**

Первинна упаковка та маркування мають відповідати реєстраційному досьє пре-кваліфікації ВООЗ або для CЕ mark.

1. **Вимоги щодо спеціального маркування.**

Постачальник повинен обов’язково розмістити на кожен окремий індивідуальний пакет тесту та групову упаковку стікер, що містить фразу «Благодійна допомога. Продаж заборонено. Національна безкоштовна гаряча лінія з питань ВІЛ/СНІДу: 0-800-500-451» у відповідності до наведеного макету (див. Додаток №4). Дизайн стікеру має бути попередньо узгоджений з Альянсом. Проект розміщення стікеру на упаковці має бути наданий із заявкою.

1. **Комплектація продукції до закупівлі.**
   1. Комплектація тест-систем має відповідати реєстраційному досьє з пре-кваліфікації ВООЗ або CЕ mark.
   2. Обов’язковою вимогою є відповідність пункту 7.1. При цьому цінові пропозиції на різні за комплектацією набори будуть порівнюватись шляхом розрахунку вартості повного набору, що складається з наступного:
      * тест-касета;
      * буфер;
      * стерильний автоматичний скарифікатор;
      * піпетка/капілярна трубка з міткою;
      * волога спиртова серветка (1 шт.);
      * суха стерильна серветка (2 шт.);
      * Інструкція з використання української мовою.
   3. Бажана кількість тестів в наборі для Лотів 1 – 4 – не більше 25 шт.
2. **Медико-технічні вимоги до продукції.** 
   1. Загальні вимоги до швидких тестів.

Виробник, постачальник і товар в рамках цього конкурсу, повинні повністю відповідати вимогам, встановленим Глобальним Фондом для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією щодо політики забезпечення якості (див детальніше за посиланням):

**https://www.theglobalfund.org/en/sourcing-management/quality-assurance/in-vitro-diagnostics/**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Параметр** | **Вимоги** | **Документ, що повинен бути наданий постачальником** |
| **1.Експлуатаційні характеристики** |  |  |
| 1.1.Чутливість | ВІЛ ≥ 99%  Гепатит С ≥ 98%  Гепатит В =100%  Сифіліс ≥ 87% | Інструкція з використання, матеріали реєстраційного досьє, публічний звіт з прекваліфікації ВООЗ |
| 1.2.Специфічність | ВІЛ ≥ 98%  Гепатит С ≥ 97%  Гепатит В ≥ 98%  Сифіліс ≥ 99.5% |
| **2.Реєстрація** |  |  |
| Реєстрація продукції в Україні згідно вимог чинного законодавства протягом терміну придатності поставленої продукції | обов’язково для резидентів | Декларація відповідності технічним регламентам або гарантійний лист (див. п. 4 специфікації) |
| Відповідність одному з нижченаведених критеріїв:   * Критерій 1: наявність чинного досьє з пре-кваліфікації ВООЗ   або   * Критерій 2- зареєстрований у відповідному регулюючому органі та дозволений до використання в одній з країн-засновників   Global Harmonization Task Force (США, ЄС, Канада, Японія, Австралія)  або   * Критерій 3 - визначений Глобальним фондом прийнятним для закупівель за рекомендацією Групи експертів ВООЗ (Expert Review Panel). | обов’язково для лотів №1-7 | **Наявність в переліку тест-системи дозволених до закупівлі Глобальним Фондом:**  [**https://www.theglobalfund.org/media/5ifod1fa/psm\_productshiv-who\_list\_en.pdf**](https://www.theglobalfund.org/media/5ifod1fa/psm_productshiv-who_list_en.pdf) |
| Статус авторизованого дистриб’ютора | обов’язково | Лист від виробника |
| Державна реєстрація постачальника | обов’язково | Копії документів, що свідчать про державну реєстрацію компанії-учасника тендеру. |
| **3.Операційні характеристики** |  |  |
| Температурний режим зберігання тестів | 2-30°С | Інструкція з використання |
| Діапазон робочих температур | 15-30°С |
| Тривалість проведення аналізу | ≤ 20 хвилин |
| Об’єм капілярної крові необхідний для проведення дослідження | Лоти 1 – 3 – бажано ≤ 30 мкл  Для всіх лотів:  (для проведення асистованого (самостійного) тестування найменший показник необхідного об’єму вважається найкращим) | Інструкція з використання |
| Кінцевий термін придатності на момент поставки продукції. | ≥ 75% від загального строку зберігання | Лист від постачальника з підтвердженням. |
| Загальний термін придатності | вказати | Інструкція з використання |
| **4.Комплектація продукції до закупівлі** |  |  |
| Відповідність досьє пре-кваліфікації ВООЗ. | Див. пп. 7.1-7.2 специфікації | Інструкція з використання, матеріали реєстраційного досьє, публічний звіт з пре-кваліфікації ВООЗ або відповідності CЕ mark |
| **Додаткові вимоги** |  |  |
| Можливість навчання\* медичного персоналу, який буде використовувати швидкі тести | обов’язково | Лист-підтвердження |

\*У разі обрання учасника переможцем цього тендеру він обов’язково має бути готовим в разі необхідності забезпечити проведення навчання фахівців з тестування щодо використання тест-системи для проведення процедури швидкого тестування. Кількість та графік тренінгів будуть узгоджені на етапі обговорення контракту на поставку.

**9. Зміст конкурсних Заявок**

Учасники повинні включати таку інформацію до конкурсних Заявок:

9.1. Копії документів, що свідчать про державну реєстрацію учасника тендеру.

9.2. Копії документів Заявника про державну реєстрацію продукції згідно із законодавством України. Постачальник повинен надати: копію сертифікату відповідності технічним регламентам. У разі, якщо на момент надання тендерної пропозиції продукція ще перебуває в процесі реєстрації, надати офіційний лист, що підтверджує зобов’язання такого учасника надати Альянсу всю необхідну дозвільну документацію до поставки першої партії товару.

9.3. Заповнені та підписані Додатки №№ 1- 5 до специфікації.

9.4. У разі, якщо учасник є посередником (не виробляє товар, а пропонує продукцію іншої юридичної особи) – копія діючого документу, виданого виробником, що підтверджує статус учасника як дистриб‘ютора такої продукції.

9.5. **Обов’язково** має бути надано фото тестів, передбачених учасником тендеру до поставки, на якому видно:

* повну комплектацію,
* маркування всіх компонентів набору.

Продукція, що планується в подальшому до поставки, має бути ідентичною наданому фото!

9.6. Постачальник має надати інструкцію по використанню тестів, виконану українською мовою (за наявності).

9.7. Інші документи згідно вимог п. 8.1. специфікації.

9.8. Будь-яка інша інформація, яка може допомогти оцінити товар та постачальника.

**10. Ключові критерії оцінки конкурсних заявок**

Заявка/пропозиція (разом з додатками до неї) буде оцінюватися за наступними критеріями:

* відповідність продукції медико-технічним вимогам тендерної специфікації;
* вартість товарів;
* повнота комплектації товару;
* терміни поставки.

**11. Вимоги до підготовки конкурсних Заявок:**

Має бути наданий переклад англійською/ українською мовами кожного із зазначених вище документів, якщо оригінал такого документу складений не однією із зазначених мов.

Зверніть увагу, що окремі розділи конкурсної Заявки мають починатися із титульної сторінки. Наприклад, перед копією документів про державну реєстрацію учасника тендеру має бути подана титульна сторінка із написом "Копії документів, що свідчать про державну реєстрацію учасника тендеру ".

Всі надані копії документів мають бути засвідчені офіційною печаткою Заявника та його підписом.

**12. Окремі вимоги.**

* 1. Наданням заявки Заявник підтверджує, що він ознайомлений з принципами та вимогами Глобального Фонду до потенційних та чинних постачальників товарів (робіт, послуг) та набувачів грантів, а також їх представників, викладеними у Кодексі поведінки для постачальників, який знаходиться у вільному доступі на веб-сайті Покупця (<http://www.aph.org.ua/policies-procedures-ua/>), а також на веб-сайті Глобального Фонду (<https://www.theglobalfund.org/media/3275/corporate_codeofconductforsuppliers_policy_en.pdf> ), і зобов’язується їх дотримуватись.
  2. **Звільнення від оподаткування ПДВ операцій з постачання на митній території України товарів та послуг за рахунок грантів, наданих відповідно до програм Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні.**

Відповідно до пункту 26 підрозділу 2 розділу XX ПКУ тимчасово, на період виконання програм Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні, що виконуються відповідно до закону, звільняються від оподаткування податком на додану вартість операції з постачання на митній території України товарів (крім підакцизних) та надання послуг, якщо такі товари/послуги оплачуються за рахунок грантів (субгрантів), наданих відповідно до програм Глобального фонду.

Порядок здійснення таких операцій визначено постановою Кабінету Міністрів України від 17.04.2013 р. N 284.

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.

**Додаток 1 до Специфікації**

Будь-ласка, заповніть та підпишіть цю форму на знак підтвердження вашої згоди із наведеними нижче умовами.

***Кому****:* ***МБФ "Альянс громадського здоров’я"***

Пані та/або панове!

Після розгляду тендерної документації, отримання якої цим підтверджується, ми, що підписалися нижче, пропонуємо поставити товари відповідно до зазначеної документації за цінами, що визначені у документі, що додається, та що є частиною цієї Заявки.

У разі прийняття нашої Заявки ми зобов'язуємося поставити товари відповідно до умов поставки, визначених у проекті Договору (що є частиною Тендерної документації).

У разі прийняття нашої Заявки ми зобов'язуємося надати гарантії виконання у формі, у розмірі та в межах часових рамок, визначених у Тендерній документації.

Ми гарантуємо, що ця Заявка залишиться в силі протягом Строку дії Заявки, зазначеного у оголошенні, та гарантуємо, що ми нестимемо зобов'язання за нею і вона може бути прийнята у будь-який момент до завершення Строку дії Заявки.

До моменту підготовки та підписання кінцевого Договору ця Заявка, разом із вашим письмовим підтвердженням прийняття такої Заявки та повідомленням про виграш у тендері, вважаються зобов’язуючою обидві сторони угодою.

Ми розуміємо, що ваша організація не зобов'язана приймати Заявку із найнижчою заявленою ціною або будь-яку іншу Заявку, яка може бути вами отримана.

Ми засвідчуємо/підтверджуємо, що маємо належні права для укладання Договору.

Дата: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20... р.

*[підпис] [що виступає у якості]*

Що має належні повноваження на підписання Заявки від імені та за дорученням

# Додаток 2 до Специфікації

# Загальна інформація

Будь-ласка, заповніть таблицю нижче

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. | Повна назва компанії |  |
| 2. | Юридична адреса компанії |  |
| 3. | Фактична адреса компанії |  |
| 4. | Керівник компанії: посада, ПІБ |  |
| 5. | Контактний номер телефону керівника компанії |  |
| 6. | Контактна особа з питань подання Заявки |  |
| 7. | Номер телефону контактної особи |  |
| 8. | E-mail контактної особи |  |

Дата: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20... р.

*[підпис] [що виступає у якості]*

Що має належні повноваження на підписання Заявки від імені та за дорученням

# Додаток 3 до Специфікації.

# Будь-ласка, заповніть таблицю нижче.

При цьому обов’язково зверніть увагу на вимоги цієї специфікації, у т.ч. на такі аспекти:

1. застосовані умови поставки: див. п. 3. специфікації.
2. Ціни повинні бути зазначені у доларах США за вищезазначеними умовами поставки, включно з усіма необхідними податками та зборами, без ПДВ (див п.13. Специфікації).
3. уважно ознайомтесь з умовами оплати, наведеними в п.3.4. специфікації.
4. під «розрахунковим часом доставки» мається на увазі максимальний період часу, необхідний для виготовлення партії та доставки до міста Києва. Період починається з підписання контракту і закінчується датою готовності товару до митного оформлення в м. Києві.

DDP склад Альянсу. Адреса: 07300, Київська обл. Вишгородський р-н, м Вишгород вул. Шолуденка, 18

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Лот** | **Фірмове найменування, каталожний номер, країна походження** | **Склад набору до поставки** | **Кількість тестів в наборі** | **Загальний строк зберігання** | **Строк зберігання на момент поставки** | **Ціна 1 одиниці товару у доларах США** | **Розрахунковий час доставки**  **(склад Альянсу)\*** |
| Лот 1 |  | Оригінальний комплект/набір складається з:   1. Тест-картка \_\_од 2. Буфер – \_\_од. 3. Скарифікатор – \_\_\_од. 4. Волога серветка – \_\_\_ од. 5. Суха серветка - \_\_\_ од. 6. Піпетка – \_\_\_ од. 7. Інструкція – \_\_\_ од. |  |  |  |  |  |
| Лот 2 |  | Оригінальний комплект/набір складається з:   1. Тест-картка \_\_од 2. Буфер – \_\_од. 3. Скарифікатор – \_\_\_од. 4. Волога серветка – \_\_\_ од. 5. Суха серветка - \_\_\_ од. 6. Піпетка – \_\_\_ од. 7. Інструкція – \_\_\_ од. |  |  |  |  |  |
| Лот 3 |  | Оригінальний комплект/набір складається з:   1. Тест-картка \_\_од 2. Буфер – \_\_од. 3. Скарифікатор – \_\_\_од. 4. Волога серветка – \_\_\_ од. 5. Суха серветка - \_\_\_ од. 6. Піпетка – \_\_\_ од. 7. Інструкція – \_\_\_ од. |  |  |  |  |  |
| Лот 4 |  | Оригінальний комплект/набір складається з:   1. Тест-картка \_\_од 2. Буфер – \_\_од. 3. Скарифікатор – \_\_\_од. 4. Волога серветка – \_\_\_ од. 5. Суха серветка - \_\_\_ од. 6. Піпетка – \_\_\_ од. 7. Інструкція – \_\_\_ од. |  |  |  |  |  |
| Лот 5 |  | Оригінальний комплект/набір складається з:   1. Тест-картка \_\_од 2. Буфер – \_\_од. 3. Скарифікатор – \_\_\_од. 4. Волога серветка – \_\_\_ од. 5. Суха серветка - \_\_\_ од. 6. Піпетка – \_\_\_ од. 7. Інструкція – \_\_\_ од. |  |  |  |  |  |
| Лот 6 |  | Оригінальний комплект/набір складається з:   1. Тест-картка \_\_од 2. Буфер – \_\_од. 3. Скарифікатор – \_\_\_од. 4. Волога серветка – \_\_\_ од. 5. Суха серветка - \_\_\_ од. 6. Піпетка – \_\_\_ од. 7. Інструкція – \_\_\_ од. |  |  |  |  |  |
| Лот 6 |  | Оригінальний комплект/набір складається з:   1. Тест-картка \_\_од 2. Буфер – \_\_од. 3. Скарифікатор – \_\_\_од. 4. Волога серветка – \_\_\_ од. 5. Суха серветка - \_\_\_ од. 6. Піпетка – \_\_\_ од. 7. Інструкція – \_\_\_ од. |  |  |  |  |  |

\*Якщо поставку планується здійснити двома партіями, вказати окремо для кожної (див. також п. 3.5. специфікації)

ДЛЯ НЕРЕЗИДЕНТІВ:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Лот** | **Фірмове найменування, каталожний номер, країна походження** | **Кількість до закупівлі, шт.\*** | **Розмір ящиків** | **Кількість ящиків** | **Розмір палет** | **Кількість палет** | **Вага брутто** | **Порт доставки** |
| Лот 1 |  | 770537 |  |  |  |  |  |  |
| Лот 2 |  | 36950 |  |  |  |  |  |  |
| Лот 3 |  | 34450 |  |  |  |  |  |  |
| Лот 4 |  | 125400 |  |  |  |  |  |  |
| Лот 5 |  | 58621 |  |  |  |  |  |  |
| Лот 6 |  | 58621 |  |  |  |  |  |  |
| Лот 7 |  | 14610 |  |  |  |  |  |  |

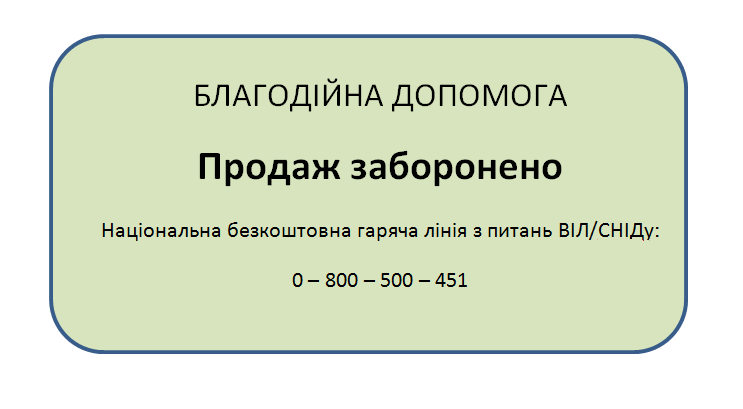
Дата: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20... р.

*[підпис] [що виступає у якості]*

Що має належні повноваження на підписання Заявки від імені та за дорученням.

**Додаток 4 до Специфікації**

Макет маркування



Дата: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20... р.

*[підпис] [що виступає у якості]*

Що має належні повноваження на підписання Заявки від імені та за дорученням.

**Додаток 5 до Специфікації**

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]*

# *Печатка компанії*