Зображення, що містить Графіка, Шрифт, графічний дизайн, логотип

Вміст на основі ШІ може бути неправильним.

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 реагентів та витратних матеріалів для визначення резистентності ВІЛ до АРВ-препаратів (LP-2026 )**

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 двох програм:

1. «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.
2. «Удосконалення каскаду лікування ВІЛ для ключових груп населення шляхом диференційованого виявлення нових випадків та залучення до лікування, нарощення потенціалу ДУ «Центр громадського здоров’я МОЗ України» та стратегічної інформації в Україні»» за фінансової підтримки Центрів контролю та профілактики захворювань США. Реєстраційна картка проекту №4349-09 від 15.12.2025 року.

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

1. **Загальний опис продукції.**
   1. Альянс залишає за собою право збільшити або зменшити обсяг закупівлі на +/- 20%.
   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.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ Лоту** | **Назва товарів** | **Од. виміру** | **Артикул** | **Кількість, шт. Проект Глобальний Фонд** | **Кількість, шт. Проект CDC** | **Загальна к-сть, шт.** | **Терміни постачання товарів** |
| 1 | Набір для виділення вірусної РНК QIAamp Viral RNA Mini Kit (250 реакцій) | упаковка | 52906 | **3** | **2** | **5** | Бер.25 |
| 2 | Етиловий спирт 960С, 100 мл, Ethyl alcohol 96 °, bottle 100 ml | флакон |  | **10** | **4** | **14** | Бер.25 |
| 3 | Наконечники з фільтром стерильні, універсальні, місткістю 2-200 мкл Pipette tips with Filter , sterile, 2-200 μl, free DNA, RNA, apyrogenic, rack, 96 pcs in a rack | штатив |  | **100** | **0** | **100** | Бер.25 |
| 4 | Наконечники з фільтром стерильні, універсальні, місткістю 2-20 мкл Pipette tips with Filter , sterile, 2-20 μl, free DNA, RNA, apyrogenic, rack, 96 pcs in a rack | штатив |  | **50** | **36** | **86** | Бер.25 |
| 5 | Наконечники з фільтром стерильні, універсальні, місткістю 0,5-10 мкл Pipette tips with Filter , sterile, 0,5-10 μl, free DNA, RNA, apyrogenic, rack, 96 pcs in a rack | штатив |  | **100** | **64** | **164** | Бер.25 |

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

|  |  |
| --- | --- |
| 1. **Вимоги до постачальників, вимоги до товарів робіт або послуг** | **Підтверджуюча документація** |
| Медичні вироби мають відповідати політикам Глобального фонду для боротьби із СНІДом, туберкульозом та малярією в Україні щодо якості товарів для діагностики: https://www.theglobalfund.org/media/13577/psm\_qa-medical-devices\_policy\_en.pdf | Копії відповідних документів |
| IVD Медичні вироби повинні бути дозволені для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до чинного законодавства України.  Ця вимога засвідчується завіреними копіями документів, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності та маркування національним знаком відповідності згідно вимог технічного регламенту\*. \* - постанова КМУ від 02.10.2013 р. № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro». Наявність виробника або уповноваженого представника IVD Медичного виробу в Реєстрі осіб, відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг на сайті Держлікслужби відповідно до наказу Міністерства охорони здоров’я України від 10.02.2017 № 122 «Про затвердження Порядку ведення Реєстру осіб, відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг, форми повідомлень, переліку відомостей, які зберігаються в ньому, та режиму доступу до них», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 07 березня 2017 р. за № 317/30185, (вказати номер рядка в Реєстрі останньої редакції, надати скріншот). У разі відсутності документів (сертифікати /свідоцтва/ дозволи/декларації), які підтверджують реєстрацію запропонованих товарів на території України, відповідно до чинного законодавства України, на момент проведення торгів, всі необхідні документи повинні бути надані до поставки товарів. Медичні вироби можуть бути поставлені в Україну у якості гуманітарної допомоги через торгівельну платформу Глобального Фонду Wambo. У такому разі медичні вироби можуть бути введені в обіг та експлуатацію без проходження процедури оцінки відповідності. | Копії документів про відповідність/ скріншот в реєстрі ДЛС останньої редакції |
| Наявність інструкції щодо застосування медичного виробу українською мовою/технічного опису медичного виробу. | Копія інструкції з використання |
| Виробництво медичних виробів повинно бути атестовано відповідно до стандартів менеджменту якості ISO 13485, або відповідно до інших еквівалентних систем стандартизації, що визнані країнами засновниками Робочої групи з питань глобальної гармонізації (GHTF) - США, ЄС, Японія, Канада, Австралія. | Копія чинного сертифікату ISO 13485/ інший відповідний документ |
| Маркування медичних виробів, що пройшли оцінку відповідності, має бути у відповідності з вимогами технічних регламентів (містити знак відповідності, що супроводжується номером призначеного органу, який видав сертифікат (де застосовується); інформацію про уповноваженого представника виробника медичного виробу; назва та місцезнаходження виробника медичного виробу; дані, необхідні для ідентифікації медичного виробу, вміст упаковки; модель або серійний номер, каталожний номер, термін гарантійного безпечного використання медичного виробу із зазначенням року і місяця, інформація про будь-які особливі умови зберігання; інформація про будь-які застережні заходи; дата виробництва.) | Фото маркування та інструкції або технічної документації |
| У разі, якщо заявник не є виробником товару, необхідно надати документи, що підтверджують статус заявника як дистриб‘ютора даної продукції в Україні (довіреність/договір про повноваження від виробника). | Лист/документ, виданий виробником, що підтверджує статус заявника як дистриб‘ютора даної продукції в Україні/ довіреність/договір про уповноваження від виробника/інші документи, що підтверджують повноваження |
| Супроводжувальна документація, яка повинна поставлятися Одержувачу: копії документів, що підтверджують проходження процедури оцінки відповідності та маркування згідно вимог технічних регламентів (якщо медичний виріб для діагностики in vitro), копія інструкції із застосування українською мовою, копія сертифікату відповідності медичних виробів вимогам якості та безпеки для здоров'я людини. | Цінова пропозиція/Договір |
| Пакування та маркування мають відповідати вимогам чинного законодавства України та міжнародним стандартам. Маркування медичних виробів має бути здійснено у відповідності з вимогами технічних регламентів (містити знак відповідності, що супроводжується номером призначеного органу, який видав сертифікат; інформацію про уповноваженого представника виробника медичного виробу; назва та місцезнаходження виробника медичного виробу; дані, необхідні для ідентифікації медичного виробу, вміст упаковки; за необхідності — слово «Стерильно», код партії (після слова «Партія»), або серійний номер, каталожний номер, термін гарантійного безпечного використання медичного виробу із зазначенням року і місяця, знак одноразового застосування, інформація про будь-які особливі умови зберігання; інформація про будь-які застережні заходи; дата виробництва для активних медичних виробів. | Цінова пропозиція/Договір |
| **Спеціальні вимоги до товару** | - |
| Наконечники повинні бути вільними від РНК-аз та ДНК-аз, апирогенними. | Копія Інструкції / технічної документації |
| **Загальні вимоги** | - |
| 1.Термін придатності стерильних витратних матеріалів на момент поставки отримувачу повинен становити не менше 75% від загального терміну. | Анкета учасника/Цінова пропозиція/Договір |
| Зберігання та постачання медичних виробів повинно здійснюватися відповідно до вимог інструкції з використання за умов дотримання «холодового ланцюга» де вимагається. Під час зберігання і транспортування Товару Постачальник зобов’язаний забезпечити необхідний для даного Товару температурний режим. Інформація про необхідний температурний режим та інші умови зберігання та транспортування, критичні для збереження якості товару, повинна бути нанесена на транспортну тару. На вимогу Покупця Постачальник має документально довести стан температурного режиму на будь-якому із відрізків зберігання та транспортування Товару. | Анкета учасника/Цінова пропозиція/Договір |

**4. Умови поставки.**

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

4.2. Поставка може бути здійснена у декілька партій, у якомога коротший термін. Поставка очікуються не пізніше березня 2026 року. У разі доставки у кілька партій необхідно зазначити запропонований вами графік доставки у додатку № 3 до специфікації, стовпчик «Строк поставки, партії».

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

**5. Умови оплати**

5.1. 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;

- або 100% постоплата протягом 10 (десяти) робочих днів з моменту завершення прийомки Товару.

5.2. 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.
* Буде укладено два договори: один – по проекту ГФ, другий - по проекту CDC.

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

**Проект Глобальний Фонд. 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.»

**Проект CDC.** Увага! Звільнення від сплати ПДВ згідно зі Статтею 1 (а) Угоди між Урядом України та Урядом Сполучених Штатів Америки про гуманітарне і техніко-економічне співробітництво від 07.05.1992 року. Таким чином, оплата за Товар, що постачається на території України - без ПДВ.

**6. Склад конкурсної пропозиції учасника.**

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

6.1. Копія документів, що свідчать про державну реєстрацію учасника конкурсу.

6.2. Копії діючих документів, що дозволяють використання даної продукції на території України.

6.3. Копії документів про відповідність вимогам Технічних регламентів.

6.4. Сертифікати аналізу за наявності, інші документи, які підтверджують відповідність товару вимогам.

6.5. Копія сертифікату ISO 13485 або інший еквівалентний документ

6.6. Макет маркування або фото маркування

6.7. Технічний опис/інструкція/технічний паспорт на запропоновану продукцію (пункт 3).

6.8. 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).

6.9. Будь-які інші документи, що, на Вашу думку, можуть бути корисними у прийнятті рішення.

**7. 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 реагентів та витратних матеріалів для визначення резистентності ВІЛ до АРВ-препаратів (LP-2026 )**

**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 реагентів та витратних матеріалів для визначення резистентності ВІЛ до АРВ-препаратів (LP-2026 )**

**Технічна специфікація**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ Лоту** | **Назва товарів** | **Вкажіть назву та характеристики запропонованого товару** | **Вкажіть які надані документи (копії ISO, Сертифікати аналізу, інструкція, тощо)** |
| 1 | Набір для виділення вірусної РНК QIAamp Viral RNA Mini Kit (250 реакцій), арт. 52906 |  |  |
| 2 | Етиловий спирт 960С, 100 мл, Ethyl alcohol 96 °, bottle 100 ml |  |  |
| 3 | Наконечники з фільтром стерильні, універсальні, місткістю 2-200 мкл Pipette tips with Filter , sterile, 2-200 μl, free DNA, RNA, apyrogenic, rack, 96 pcs in a rack |  |  |
| 4 | Наконечники з фільтром стерильні, універсальні, місткістю 2-20 мкл Pipette tips with Filter , sterile, 2-20 μl, free DNA, RNA, apyrogenic, rack, 96 pcs in a rack |  |  |
| 5 | Наконечники з фільтром стерильні, універсальні, місткістю 0,5-10 мкл Pipette tips with Filter , sterile, 0,5-10 μl, free DNA, RNA, apyrogenic, rack, 96 pcs in a rack |  |  |

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

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

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

**Додаток №3**

**Специфікація на закупівлю реагентів та витратних матеріалів для визначення резистентності ВІЛ до АРВ-препаратів (LP-2026 )**

**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 | Кількість одиниць (шт.) | Ціна за 1 одиницю, доларів США без ПДВ | Загалом, доларів США без ПДВ | Залишковий термін придатності | Строк поставки, партії |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |

Умови оплати (вказати)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

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

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

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

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

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

**Додаток №4**

**Специфікація на закупівлю реагентів та витратних матеріалів для визначення резистентності ВІЛ до АРВ-препаратів (LP-2026 )**

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*