**ПРОЕКТ ДОГОВОРУ**

## Договір № \_\_\_\_\_

постачання товару

м. Вінниця від «\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2022р.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**,** що діє на підставі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, далі **Постачальник**, з однієї сторони, та Комунальне некомерційне підприємство Вінницької обласної Ради «Клінічний Центр інфекційних хвороб», в особі директора Матковського Ігоря Анатолійовича, що діє на підставі Статуту, далі **Покупець**, з другої сторони, в подальшому разом поіменовані "Сторони",а кожен окремо – "Сторона",уклали цей договір купівлі-продажу товару (надалі іменується "Договір") про нижченаведене:

**1. Предмет договору**

1.1. Постачальник зобов'язується на умовах та в порядку, що визначені цим Договором, передати Покупцю товар, а Покупець зобов'язується на умовах та в порядку, що визначені цим Договором оплатити та прийняти товар.

Закупівля товару проводиться у зв’язку із введенням воєнного стану в Україні на підставі Указу Президента України від 24.02.2022 № 64/2022 «Про введення воєнного стану в Україні» та у зв’язку з його продовженням на підставі Указу Президента України від 14.03.2022 року №133/2022 «Про продовження строку дії воєнного стану в Україні», який затверджено Законом України від 15.03.2022 року №2119-ХІ «Про затвердження Указу Президента України «Про продовження строку дії воєнного стану в Україні», на підставі Указу Президента України від 18 квітня 2022 року №259/2022 «Про продовження строку дії воєнного стану в Україні», який затверджено Законом України «Про затвердження Указу Президента України «Про продовження строку дії воєнного стану в Україні» від 21 квітня 2022 року № 2212-IX, на підставі Указу Президента України від 17 травня 2022 року № 341/2022 "Про продовження строку дії воєнного стану в Україні", який затверджено Законом України «Про затвердження Указу Президента України «Про продовження строку дії воєнного стану в Україні» від 22 травня 2022 року № 2263-IX, на підставі Указу Президента України від 12 серпня 2022 року № 573/2022 «Про продовження строку дії воєнного стану в Україні», який затверджено Законом України «Про затвердження Указу Президента України «Про продовження строку дії воєнного стану в Україні» від 15 серпня 2022 року № 2500-IX та керуючись Закону України «Про публічні закупівлі», Постановою Кабінету Міністрів України №1178 від 12.10.2022 року.

1.2. Під товаром, що є предметом купівлі-продажу за цим Договором, розуміються 33690000-3 Лікарські засоби різні (Aнти-A моноклональний реагент - 52532 Анти-A групове типування еритроцитів IVD, антитіла; Aнти-B моноклональний реагент - 52538 Анти-B групове типування еритроцитів IVD, антитіла; Анти-АВ моноклональний реагент - 46442 Анти-АВ групове типування еритроцитів IVD, антитіла; Анти-D IgG /IgM моноклональний реагент - 52688 Групові еритроцитарні варіабельні Rh(D) категорії VI IVD, антитіла, реакція аглютинації; Набір реагентів для РМП - 51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD, набір, реакція аглютинації; Тест-система борелія Ig M - 50564 Бореліоз антитіла класу імуноглобулін М (IgМ) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); Тест система борелія Ig G - 50560 Бореліоз антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); Набір реагентів для виявлення РНК вірусу гепатиту С (HCV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі - 30742 Набір для виявлення нуклеїнових кислот вірусу гепатиту С; Набір реагентів для виявлення ДНК вірусу гепатиту B (HBV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі - 30730 Набір реагентів для вимірювання антитіл нуклеїнової кислоти гепатиту В; Набір реагентів для виявлення РНК коронавірусу SARS-CoV-2 методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі - 50284 Коронавірус (SARS-CoV), нуклеїнова кислота IVD, набір, аналіз нуклеїнових кислот; Набір реагентів для виявлення ДНК Epstein-Barr Virus (EBV) методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі - 49653 Вірус Epstein-Barr (EBV) нуклеїнова кислота IVD, набір, аналіз нуклеїнових кислот; Набір реагентів для виявлення ДНК Cytomegalovirus методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі - 30798 Набір реагентів для кількісного визначення нуклеїнової кислоти цитомегаловірусу; Набір реагентів для виявлення ДНК Herpes simplex virus 1 та 2 типу методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі - 49539 Вірус простого герпесу 1 і 2 (HSV1 і 2) нуклеїнова кислота IVD, набір, аналіз нуклеїнових кислот (NAT); Набір реагентів для екстракції ДНК та РНК з біологічного матеріалу - 52521 Екстракція/ізоляція нуклеїнових кислот, набір IVD; Стандартна сироватка для внутрілабораторного контролю якості досліджень на поверхневий антиген гепатиту В (ВЛК- HBsAg) 25\*0,5 - 48291 Вірус гепатиту B маркери антигени / антитіла IVD, контрольний матеріал; Стандартна сироватка для внутрілабораторного контролю якості досліджень на антитіла до вірусного гепатиту С (ВЛК-ВГС) 25\*0,5 - 48384 Вірус гепатиту C антитіла/антигени IVD, контрольний матеріал; Тест-система імуноферментна для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg) DIA-HBsAg – 48319 Вірус гепатиту B поверхневий антиген IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С, DIA-HCV III – 48365 Вірус гепатиту C загальні антитіла IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); Тест-система імуноферментна для виявлення IgM до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARS-CoV-2 – 50293 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін M (IgM) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); Тест-система імуноферментна для виявлення IgG до нуклеокапсидного та поверхневого антигенів коронавірусу SARS-CoV-2 – 50288 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgM до Treponema pallidum DIA-IgG-IgM-Trep – 51815 Treponema pallidum антитіла класу імуноглобулін G (IgG) і імуноглобулін M (IgM), набір, імуноферментний аналіз (ІФА); Тест-система імуноферментна для кількісного визначення антитіл класу IgG до збудника токсоплазмозу людини (Toxoplasma gondii) DIA-Toxo-IgG – 52436 Токсоплазма антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); Набір для визначення концентрації D-димеру в плазмі крові людини – 47345 D-димер IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА); Набір реагентів для визначення інтерлейкіну VI - 53862 Інтерлейкін-6 (IL-6) IVD, реагент; Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до окремих антигенів Treponema pallidum - 30685 Набір реагентів для ідентифікації антигенів до Treponema; Набір реагентів для виявлення ДНК Chlamydia trachomatis, Neisseria gonorrhoeae, Trichomonas vaginalis методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі - 50409 Множинні мікроорганізми, що передають статево, нуклеїнова кислота IVD, набір, аналіз нуклеїнових кислот; Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення IgG до Spike-антигену коронавірусу – 50288 Коронавірус (SARS-CoV), антитіла класу імуноглобулін G (IgG) IVD, набір, імуноферментний аналіз (ІФА))

1.3. Обсяги закупівлі товару можуть бути зменшені залежно від реального фінансування видатків. Зміни до обсягів закупівлі здійснюється шляхом укладання додаткової угоди.

**2. Умови поставки товару**

2.1. Поставка товару Постачальником здійснюється на протязі не більше 14 (чотирнадцяти) робочих днів з моменту отримання заявки від Замовника на постачання товару.

Місце поставки товарів: 23222, Вінницька область, Вінницький р-н, селище Березина, вул. Каштанова, буд. 5.

2.2. Постачальник зобов’язаний передати Замовнику товар разом із документами (сертифікат якості або сертифікат відповідності або паспорт якості та висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи; декларацію про відповідність або іншій подібний документ, що підтверджує відповідність товару вимогам, встановленим до нього загальнообов’язковими на території України нормами і правилами, який повинен бути оформлений відповідно до вимог законодавства України; інструкцію (настанову) з використання (застосування) товару на українській мові та таке інше), що стосуються товару, а в разі надання копії документу завірити їх своєю печаткою та підписом.

Термін придатності товару на момент поставки повинен складати не менше 75% від терміну придатності визначеного виробником.

2.3. Право власності на товар переходить до Замовника з моменту підписання видаткових документів на товар матеріально – відповідальною особою Постачальника (що свідчить про видачу товару) і матеріально – відповідальною особою Замовника (що свідчить про одержання товару).

2.4. Матеріально – відповідальною особою Замовника, яка одержує товар, повинна бути надана Постачальнику довіреність на одержання товару, згідно з установленою законодавством України форми.

2.5. Датою прийняття (одержання) товару Замовником вважається дата підписання матеріально – відповідальною особою Замовника видаткових документів (накладної, видаткової накладної та ін.).

2.6. Товар приймається Замовником по кількості – згідно з кількістю, що зазначена у видатковому документі на товар (накладній, видатковій накладній та ін.), по якості – згідно з сертифікатом якості товару або іншим документом, що підтверджує його якість.

2.7. Постачальник несе відповідальність за постачання якісного товару і в кількості, замовленої Замовником.

2.8. У разі виявлення недостачі товару Постачальник повинен негайно, протягом одного дня, провести до поставку товару, якого у даному випадку не достає.

2.9. У разі виявлення неякісного товару або такого, що не відповідає умовам договору, Постачальник зобов’язаний замінити неякісний товар протягом однієї доби з моменту виявлення неякісного товару, без будь-якої додаткової оплати з боку Замовника.

2.10. Постачання товару Замовнику здійснюється транспортом та за рахунок Постачальника. Пов’язані з цим витрати не повинні включатись в ціну товару. Час постачання товару узгоджується за домовленістю сторін, але постачання має бути не пізніше 14 години дня. При цьому доставка товару здійснюється Постачальником до дверей аптеки (складу) Замовника.

**3. Якість, гарантія та упакування товару**

3.1. Якість товару повинна відповідати вимогам стандартів якості країни – виробника і підтверджуватися сертифікатом якості або сертифікатом відповідності або паспортом якості та висновком державної санітарно-епідеміологічної експертизи; декларацією про відповідність або іншим подібним документом, що підтверджує відповідність товару вимогам, встановленим до нього загальнообов’язковими на території України нормами і правилами, який повинен бути оформлений відповідно до вимог законодавства України; інструкцією (настановою) з використання (застосування) товару на українській мові та таке інше.

Постачальник повинен мати усі відповідні документи на вид діяльності, який здійснюється ним при виконанні зобов’язань, передбачених даним договором.

3.2. Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою.

**4. Ціна договору і порядок розрахунку**

4.1. Ціна цього Договору становить **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** грн. (словами), з ПДВ **–** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ грн. (словами)/ без ПДВ.

Ціна даного договору складається з сукупної вартості всього товару, вказаного в Специфікації і остаточні розрахунки між сторонами здійснюються виходячи із сукупної вартості поставленого товару.

Ціна за одиницю товару зазначається у видаткових накладних (накладних).

4.2. Оплата за договором здійснюється Замовником в національній валюті-гривнях шляхом безготівкового перерахування грошових коштів на розрахунковий рахунок Постачальника за фактично поставлений товар по кожному видатковому документу на товар (видатковій накладній) протягом 20 (двадцяти) банківських днів з дати одержання товару.

4.3. Підставою для здійснення розрахунків є товарна накладна на товар.

4.4. Податкова накладна складається Постачальником в день виникнення податкових зобов’язань, визначених у відповідності з нормами пункту 187.1 статті 187 Податкового кодексу України та надається Замовнику в порядку, визначеному пунктом 201.1 статті 201 розділу V Податкового кодексу України.

Постачальник зобов’язаний оформлювати для Замовника податкову накладну, склавши її в електронній формі, а також з виконанням умов відносно її реєстрації в порядку, визначеному діючим законодавством, електронного цифрового підпису уповноваженої Постачальником особи та реєстрації в Єдиному реєстрі податкових накладних, Постачальник зобов’язаний зареєструвати податкову накладну в Єдиному реєстрі податкових накладних з урахуванням граничних строків:

- для податкових накладних/розрахунків коригування до податкових накладних, складених з 1 по 15 календарний день (включно) календарного місяця, - до останнього дня (включно) календарного місяця, в якому вони складені;

- для податкових накладних/розрахунків коригування до податкових накладних, складених з 16 по останній календарний день (включно) календарного місяця, - до 15 календарного дня (включно) календарного місяця, наступного за місяцем, в якому вони складені.

4.5. У разі порушення Постачальником строків надання та/або порядку реєстрації податкової накладної, Постачальник, за письмовою вимогою Замовника, сплачує Замовнику штраф у розмірі, еквівалентному сумі податкового кредиту за такою податковою накладною, протягом 5 (п’яти) банківських днів з моменту отримання вимоги.

4.6. Не реєстрація та/або відмова від реєстрації такої податкової накладної в Єдиному реєстрі податкових накладних розцінюється як відмова від надання Постачальником податкової накладної.

**5. Форс – мажорні обставини**

5.1. Сторони не несуть відповідальність за неналежне виконання умов даного договору у випадку настання форс-мажорних обставин, а саме пожару, землетрусу, повені, або іншого стихійного лиха, війни, а також обставини, які знаходяться поза контролем сторін, в тому числі прийняття закону і (або) іншого нормативного акту, який забороняє будь-яку дію, передбачену даним договором. Настання форс-мажорних обставин повинно підтверджуватися відповідною довідкою Торгово-промислової палати.

5.2. Сторона, яка знаходиться під впливом форс-мажорних обставин, повинна як найшвидше повідомити про це іншу сторону. Після закінчення дії форс-мажорних обставин , сторона, яка знаходилася під їх впливом, повинна повідомити про це іншу сторону на протязі 3 днів з моменту припинення даних обставин.

5.3. Виникнення форс-мажорних обставин, збільшує строк виконання зобов’язань по даному договору на строк, який відповідає строку дії цих обставин і строку на усунення їх дії.

5.4. У разі якщо форс-мажорні обставини діють більше трьох місяців, сторона у якій вони не діють має право розірвати даний договір в односторонньому порядку без застосування будь-яких штрафних санкцій.

5.5. Виникнення форс-мажорних обставин у момент про строчки виконання стороною своїх зобов’язань по даному договору позбавляє цю сторону права посилатися на це зобов’язання, як на підставу, яка звільняє від відповідальності по цьому Договору або закону.

**6. Відповідальність сторін**

6.1. За порушення умов даного Договору винна сторона відшкодовує іншій стороні заподіяні збитки в порядку, передбаченому чинним законодавством України.

6.2. За порушення термінів постачання чи постачання товару в неповному обсязі, заявленому Замовником, Постачальник зобов'язаний за вимогою Замовника сплатити останньому пеню у розмірі 0,1% від вартості не поставленого товару, за кожний день прострочення передачі товару, але не більше подвійної облікової ставки НБУ, що діяла в період, за який оплачується пеня.

6.3. За порушення зобов’язання Постачальником щодо якості товару з Постачальника стягується штраф у розмірі двадцяти відсотків вартості неякісного товару.

6.4. Усі спори й розбіжності, які можуть виникнути між сторонами при виконанні цього Договору, вирішуються шляхом переговорів, претензійний порядок вирішення спорів обов’язковий, при недосягненні згоди спір вирішується у суді у порядку, визначеному законодавством України.

**7. Термін дії договору та інші умови**

7.1. Цей договір набирає чинності з дня його підписання та діє до завершення воєнного стану та 90 днів після припинення чи скасування такого стану, а в частині оплати за поставлений товар — до повного виконання сторонами узятих на себе зобов’язань.

7.2. Строк дії цього договору автоматично продовжується у разі продовження строку дії воєнного стану в Україні, але не пізніше 31.12.2023 року.

7.3. Дія цього Договору може бути припинена за згодою Сторін, про що складається відповідна Додаткова угода.

**8. Інші умови**

8.1. Усі правовідносини, що виникають з цього Договору або пов’язані із ним регламентуються цим Договором та відповідними нормами чинного в Україні законодавства, а також застосованими до таких правовідносин звичаями ділового обороту на підставі принципів добросовісності, розумності та справедливості.

8.2. Сторона несе повну відповідальність за правильність вказаних нею у цьому Договорі реквізитів та зобов’язується своєчасно (на протязі п’яти днів) у письмовій формі повідомляти іншу сторону про їх зміну, а у разі неповідомлення несе ризик настання пов’язаних із ним несприятливих наслідків.

8.3. Додаткові угоди та додатки до цього Договору є його невід’ємною частиною і мають юридичну силу у разі, якщо вони складені у письмовій формі, підписані та скріплені печатками Сторін.

8.4. Всі виправлення за текстом цього Договору мають силу та можуть братися до уваги виключно за умови, що вони у кожному окремому випадку датовані, засвідчені підписами Сторін та скріплені печатками.

8.5. У випадках, не передбачених даним Договором, Сторони керуються чинним законодавством України. Таке ж правило діє у разі протиріччя частин цього Договору імперативним нормам чинних законодавчих актів України. Недійсність одного з положень Договору не тягне недійсність всього Договору.

8.6. Сторони підтверджують, що досягли згоди по усім істотним умовам Договору.

8.7. Цей Договір, складений при повному розумінні Сторонами його умов та термінології українською мовою у 2 автентичних примірниках, які мають однакову юридичну силу.

8.8. Істотні умови цього договору не можуть змінюватися після його підписання до виконання зобов’язань сторонами в повному обсязі, крім випадків передбачених діючим законодавством відповідно Закону України «Про публічні закупівлі» (зі змінами) а також Постановою Кабінету Міністрів України №1178 від 12.10.2022 року.

**9. Місцезнаходження, банківські реквізити та підписи сторін:**

**ПОСТАЧАЛЬНИК: ПОКУПЕЦЬ:**

|  |  |
| --- | --- |
| Постачальник  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | Комунальне некомерційне підприємство  Вінницької обласної Ради «Клінічний Центр інфекційних хвороб»  23222, Вінницька обл., Вінницький р-н,  с. Березина, тел./факс. (0432)566406, 566405  р/р: UA293020760000026004300391169  в ТВБВ №10001/0188 філія Вінницьке ОУ АТ  «Ощадбанк», Код ЄДРПОУ 26285843  Директор  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ І.А. Матковський |

Додаток 1 до договору про закупівлю товару

№\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2022 року

**СПЕЦИФІКАЦІЯ**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Код ДК 021:2015 та назва товару за номенклатурною позицією предмета закупівлі | Виробник, країна походження | Од.  вимі  ру | Кількість | Ціна за одну одиницю товару,  грн. з ПДВ | Загальна вартість, грн.  з ПДВ |
| 1 | Aнти-A моноклональний реагент (титр: 1/256), 10 мл, флакон |  |  |  |  |  |
| 2 | Aнти-B моноклональний реагент (титр: 1/256), 10 мл, флакон |  |  |  |  |  |
| 3 | Анти-АВ моноклональний реагент (титр : 1/256), 10 мл, флакон |  |  |  |  |  |
| 4 | Анти-D IgG /IgM моноклональний реагент (титр: 1/64), 10 мл, флакон |  |  |  |  |  |
| 5 | Набір реагентів для РМП |  |  |  |  |  |
| 6 | Тест-система борелія Ig M |  |  |  |  |  |
| 7 | Тест система борелія Ig G |  |  |  |  |  |
| 8 | Набір реагентів для виявлення РНК вірусу гепатиту С (HCV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі |  |  |  |  |  |
| 9 | Набір реагентів для виявлення ДНК вірусу гепатиту B (HBV) методом полімеразної ланцюгової реакції у реальному часі |  |  |  |  |  |
| 10 | Набір реагентів для виявлення РНК коронавірусу SARS-CoV-2 методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі |  |  |  |  |  |
| 11 | Набір реагентів для виявлення ДНК Epstein-Barr Virus (EBV) методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі |  |  |  |  |  |
| 12 | Набір реагентів для виявлення ДНК Cytomegalovirus методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі |  |  |  |  |  |
| 13 | Набір реагентів для виявлення ДНК Herpes simplex virus 1 та 2 типу методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі |  |  |  |  |  |
| 14 | Набір реагентів для екстракції ДНК та РНК з біологічного матеріалу |  |  |  |  |  |
| 15 | Стандартна сироватка для внутрілабораторного контролю якості досліджень на поверхневий антиген гепатиту В (ВЛК- HBsAg) 25\*0,5 |  |  |  |  |  |
| 16 | Стандартна сироватка для внутрілабораторного контролю якості досліджень на антитіла до вірусного гепатиту С (ВЛК-ВГС) 25\*0,5 |  |  |  |  |  |
| 17 | Тест-система імуноферментна для виявлення поверхневого антигену вірусу гепатиту В(HBsAg) DIA-HBsAg |  |  |  |  |  |
| 18 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до вірусу гепатиту С, DIA-HCV III |  |  |  |  |  |
| 19 | Тест-система імуноферментна для виявлення IgM до нуклеокапсидного антигену коронавірусу SARS-CoV-2 |  |  |  |  |  |
| 20 | Тест-система імуноферментна для виявлення IgG до нуклеокапсидного та поверхневого антигенів коронавірусу SARS-CoV-2 |  |  |  |  |  |
| 21 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл класів IgG та IgM до Treponema pallidum DIA-IgG-IgM-Trep |  |  |  |  |  |
| 22 | Тест-система імуноферментна для кількісного визначення антитіл класу IgG до збудника токсоплазмозу людини (Toxoplasma gondii) DIA-Toxo-IgG |  |  |  |  |  |
| 23 | Набір для визначення концентрації D-димеру в плазмі крові людини |  |  |  |  |  |
| 24 | Набір реагентів для визначення інтерлейкіну VI |  |  |  |  |  |
| 25 | Тест-система імуноферментна для виявлення антитіл до окремих антигенів Treponema pallidum |  |  |  |  |  |
| 26 | Набір реагентів для виявлення ДНК Chlamydia trachomatis, Neisseria gonorrhoeae, Trichomonas vaginalis методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі |  |  |  |  |  |
| 27 | Тест-система імуноферментна для кількісного виявлення IgG до Spike-антигену коронавірусу |  |  |  |  |  |
| **Загальна вартість договору, грн. з ПДВ:** | |  | | | | |

**ПОСТАЧАЛЬНИК: ПОКУПЕЦЬ:**

|  |  |
| --- | --- |
| Постачальник  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | Комунальне некомерційне підприємство  Вінницької обласної Ради «Клінічний Центр інфекційних хвороб»  23222, Вінницька обл., Вінницький р-н,  с. Березина, тел./факс. (0432)566406, 566405  р/р: UA293020760000026004300391169  в ТВБВ №10001/0188 філія Вінницьке ОУ АТ  «Ощадбанк», Код ЄДРПОУ 26285843  Директор  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ І.А. Матковський |