**Перелік змін до тендерної документації (07.11.2022)**

**БУЛО**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 4.3 | місце, кількість, обсяг поставки товарів (надання послуг, виконання робіт) | Лот: Гормональні дослідження. Обсяг: 12 000 досліджень. Кількість: 7 найменування. Місце надання послуг: за потужностями постачальника.Лот: Дослідження на інфекції та віруси. Обсяг: 5 100 досліджень. Кількість: 3 найменування. Місце надання послуг: за потужностями постачальника.Лот: Дослідження на інфекції та віруси. Обсяг: 2 400 досліджень. Кількість: 1 найменування. Місце надання послуг: за потужностями постачальника.Лот: Цитологічні дослідження. Обсяг: 4 200 досліджень. Кількість: 2 найменування. Місце надання послуг: за потужностями постачальника. |

*Додаток 3*

**Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі.**

За кодом НК України ЄЗС ДК 021:2015 – 85140000-2 Послуги у сфері охорони здоров'я різні (85145000-7 - Послуги медичних лабораторій). Лабораторні дослідження.

Лот: Гормональні дослідження.

Лот: Дослідження на інфекції та віруси.

Лот: Дослідження на інфекції та віруси.

Лот: Цитологічні дослідження.

**Лот: Гормональні дослідження.**

**Перелік**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
|
|
| 1 | Альфа-фетопротеїн (АФП) (15-21 тиж.) | Дослідження | 2 300 |
| 2 | Вільний бета-хоріонічний гонадотропін людини (ХГЛ) | Дослідження | 3 500 |
| 3 | Естріол вільний (ЕЗ) (15-21 тиж.) | Дослідження | 2 300 |
| 4 | Протеин-А плазми (РАРР-А) (9-13 тиж.) | Дослідження | 2 300 |
| 5 | Трийодтиронин вільний (ТЗ) | Дослідження | 150 |
| 6 | Тироксин вільний (Т4) | Дослідження | 150 |
| 7 | Тиреотропний гормон (ТТГ) | Дослідження | 1 300 |

**Інформація про відповідність запропонованих учасником послуг медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:**

1. Надати копію дозволу, ліцензії, іншого дозвільного документу або відповідного договору (угоди) на право здійснення відповідного виду діяльності та/або право укладання та виконання Договору якщо наявність таких документів передбачена діючим законодавством.

2. Надати гарантійний лист Учасника про можливість виконання досліджень, у відповідності з Додатком №3 до Тендерної документації «Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі».

3. Учасник повинен гарантувати виконання (надання) послуг у якості, що відповідає стандартам якості та іншим нормативним документам, затвердженим МОЗ України та чинним законодавством України і підтвердити якість відповідними сертифікатами – надати копії сертифікатів, завірених належним чином або іншого підтверджуючого документу.

4. Надати гарантійний лист учасника про те, що лабораторії та відділення Виконавця, в які Замовник власними силами та власними коштами здійснюватиме доставку матеріалу для проведення лабораторних досліджень, знаходяться у межах Одеської області.

Виконавець бере на себе витрати на розхідні матеріали по наданню лабораторних досліджень.

Вартість послуг повинна включати всі витрати, пов’язані з предметом закупівлі (сплата податків, обов’язкових платежів, страхування, витрати пов’язані з отриманням необхідних дозволів та ліцензій тощо, умови поставки) (на підтвердження надати гарантійний лист).

\*Технічні вимоги у разі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника треба розуміти та читати з додатковим виразом "або еквівалент" (згідно пункту 3 частини другої статті 22 ЗАКОНУ УКРАЇНИ «Про публічні закупівлі» із змінами). Технічні характеристики еквіваленту не повинні бути гіршими.

**Лот: Дослідження на інфекції та віруси.**

**Перелік**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
|
|
| 1 | ІФА метод Сифіліс (RW), сумарні антитіла класу G, M та А до Treponema pallidum | Дослідження | 2 500 |
| 2 | Метод ІФА: Вірус гепатиту В (HВV), антитіла сумарні (HBsAg) | Дослідження | 2 000 |
| 3 | Метод ІФА: Вірус гепатиту гепатиту С (HCV), антитіла сумарні | Дослідження | 600 |

**Інформація про відповідність запропонованих учасником послуг медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:**

1. Надати копію дозволу, ліцензії, іншого дозвільного документу або відповідного договору (угоди) на право здійснення відповідного виду діяльності та/або право укладання та виконання Договору якщо наявність таких документів передбачена діючим законодавством.

2. Надати гарантійний лист Учасника про можливість виконання досліджень, у відповідності з Додатком №3 до Тендерної документації «Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі».

3. Учасник повинен гарантувати виконання (надання) послуг у якості, що відповідає стандартам якості та іншим нормативним документам, затвердженим МОЗ України та чинним законодавством України і підтвердити якість відповідними сертифікатами – надати копії сертифікатів, завірених належним чином або іншого підтверджуючого документу.

4. Надати гарантійний лист учасника про те, що лабораторії та відділення Виконавця, в які Замовник власними силами та власними коштами здійснюватиме доставку матеріалу для проведення лабораторних досліджень, знаходяться у межах Одеської області.

Виконавець бере на себе витрати на розхідні матеріали по наданню лабораторних досліджень.

Вартість послуг повинна включати всі витрати, пов’язані з предметом закупівлі (сплата податків, обов’язкових платежів, страхування, витрати пов’язані з отриманням необхідних дозволів та ліцензій тощо, умови поставки) (на підтвердження надати гарантійний лист).

\*Технічні вимоги у разі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника треба розуміти та читати з додатковим виразом "або еквівалент" (згідно пункту 3 частини другої статті 22 ЗАКОНУ УКРАЇНИ «Про публічні закупівлі» із змінами). Технічні характеристики еквіваленту не повинні бути гіршими.

**Лот: Дослідження на інфекції та віруси.**

**Перелік**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
|
|
| 1 | Дослідження біологічного матеріалу методом ІФА для визначення HIV 1/2, Ab/Ag p24 | Дослідження | 2 400 |

**Інформація про відповідність запропонованих учасником послуг медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:**

1. Надати копію дозволу, ліцензії, іншого дозвільного документу або відповідного договору (угоди) на право здійснення відповідного виду діяльності та/або право укладання та виконання Договору якщо наявність таких документів передбачена діючим законодавством.

2. Надати гарантійний лист Учасника про можливість виконання досліджень, у відповідності з Додатком №3 до Тендерної документації «Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі».

3. Учасник повинен гарантувати виконання (надання) послуг у якості, що відповідає стандартам якості та іншим нормативним документам, затвердженим МОЗ України та чинним законодавством України і підтвердити якість відповідними сертифікатами – надати копії сертифікатів, завірених належним чином або іншого підтверджуючого документу.

4. Надати гарантійний лист учасника про те, що лабораторії та відділення Виконавця, в які Замовник власними силами та власними коштами здійснюватиме доставку матеріалу для проведення лабораторних досліджень, знаходяться у межах Одеської області.

Виконавець бере на себе витрати на розхідні матеріали по наданню лабораторних досліджень.

Вартість послуг повинна включати всі витрати, пов’язані з предметом закупівлі (сплата податків, обов’язкових платежів, страхування, витрати пов’язані з отриманням необхідних дозволів та ліцензій тощо, умови поставки) (на підтвердження надати гарантійний лист).

\*Технічні вимоги у разі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника треба розуміти та читати з додатковим виразом "або еквівалент" (згідно пункту 3 частини другої статті 22 ЗАКОНУ УКРАЇНИ «Про публічні закупівлі» із змінами). Технічні характеристики еквіваленту не повинні бути гіршими.

**Лот:** Дослідження на інфекції та віруси.

**Перелік**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
|
|
| 1 | Традиційне цитологічне дослідження гінекологічних зразків з забарвленням за Романовським | Дослідження | 3 700 |
| 2 | Традиційне цитологічне дослідження гінекологічних зразків з забарвленням по Папаніколау РАР-тест | Дослідження | 500 |

**Інформація про відповідність запропонованих учасником послуг медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:**

1. Надати копію дозволу, ліцензії, іншого дозвільного документу або відповідного договору (угоди) на право здійснення відповідного виду діяльності та/або право укладання та виконання Договору якщо наявність таких документів передбачена діючим законодавством.

2. Надати гарантійний лист Учасника про можливість виконання досліджень, у відповідності з Додатком №3 до Тендерної документації «Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі».

3. Учасник повинен гарантувати виконання (надання) послуг у якості, що відповідає стандартам якості та іншим нормативним документам, затвердженим МОЗ України та чинним законодавством України і підтвердити якість відповідними сертифікатами – надати копії сертифікатів, завірених належним чином або іншого підтверджуючого документу.

4. Надати гарантійний лист учасника про те, що лабораторії та відділення Виконавця, в які Замовник власними силами та власними коштами здійснюватиме доставку матеріалу для проведення лабораторних досліджень, знаходяться у межах Одеської області.

Виконавець бере на себе витрати на розхідні матеріали по наданню лабораторних досліджень.

Вартість послуг повинна включати всі витрати, пов’язані з предметом закупівлі (сплата податків, обов’язкових платежів, страхування, витрати пов’язані з отриманням необхідних дозволів та ліцензій тощо, умови поставки) (на підтвердження надати гарантійний лист).

\*Технічні вимоги у разі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника треба розуміти та читати з додатковим виразом "або еквівалент" (згідно пункту 3 частини другої статті 22 ЗАКОНУ УКРАЇНИ «Про публічні закупівлі» із змінами). Технічні характеристики еквіваленту не повинні бути гіршими.

**СТАЛО**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 4.3 | місце, кількість, обсяг поставки товарів (надання послуг, виконання робіт) | Лот: Гормональні дослідження. Обсяг: 12 000 досліджень. Кількість: 7 найменування. Місце надання послуг: за потужностями постачальника.Лот: Дослідження на інфекції та віруси. Обсяг: 5 100 досліджень. Кількість: 3 найменування. Місце надання послуг: за потужностями постачальника.Лот: Дослідження на інфекції та віруси. Обсяг: 2 000 досліджень. Кількість: 1 найменування. Місце надання послуг: за потужностями постачальника.Лот: Цитологічні дослідження. Обсяг: 4 200 досліджень. Кількість: 2 найменування. Місце надання послуг: за потужностями постачальника. |

*Додаток 3*

**Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі.**

За кодом НК України ЄЗС ДК 021:2015 – 85140000-2 Послуги у сфері охорони здоров'я різні (85145000-7 - Послуги медичних лабораторій). Лабораторні дослідження.

Лот: Гормональні дослідження.

Лот: Дослідження на інфекції та віруси.

Лот: Дослідження на інфекції та віруси.

Лот: Цитологічні дослідження.

**Лот: Гормональні дослідження.**

**Перелік**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
|
|
| 1 | Альфа-фетопротеїн (АФП) (15-21 тиж.) | Дослідження | 2 300 |
| 2 | Вільний бета-хоріонічний гонадотропін людини (ХГЛ) | Дослідження | 3 500 |
| 3 | Естріол вільний (ЕЗ) (15-21 тиж.) | Дослідження | 2 300 |
| 4 | Протеин-А плазми (РАРР-А) (9-13 тиж.) | Дослідження | 2 300 |
| 5 | Трийодтиронин вільний (ТЗ) | Дослідження | 150 |
| 6 | Тироксин вільний (Т4) | Дослідження | 150 |
| 7 | Тиреотропний гормон (ТТГ) | Дослідження | 1 300 |

**Інформація про відповідність запропонованих учасником послуг медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:**

1. Надати копію дозволу, ліцензії, іншого дозвільного документу або відповідного договору (угоди) на право здійснення відповідного виду діяльності та/або право укладання та виконання Договору якщо наявність таких документів передбачена діючим законодавством.

2. Надати гарантійний лист Учасника про можливість виконання досліджень, у відповідності з Додатком №3 до Тендерної документації «Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі».

3. Учасник повинен гарантувати виконання (надання) послуг у якості, що відповідає стандартам якості та іншим нормативним документам, затвердженим МОЗ України та чинним законодавством України і підтвердити якість відповідними сертифікатами – надати копії сертифікатів, завірених належним чином або іншого підтверджуючого документу.

4. Надати гарантійний лист учасника про те, що лабораторії та відділення Виконавця, в які Замовник власними силами та власними коштами здійснюватиме доставку матеріалу для проведення лабораторних досліджень, знаходяться у межах Одеської області.

Виконавець бере на себе витрати на розхідні матеріали по наданню лабораторних досліджень.

Вартість послуг повинна включати всі витрати, пов’язані з предметом закупівлі (сплата податків, обов’язкових платежів, страхування, витрати пов’язані з отриманням необхідних дозволів та ліцензій тощо, умови поставки) (на підтвердження надати гарантійний лист).

\*Технічні вимоги у разі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника треба розуміти та читати з додатковим виразом "або еквівалент" (згідно пункту 3 частини другої статті 22 ЗАКОНУ УКРАЇНИ «Про публічні закупівлі» із змінами). Технічні характеристики еквіваленту не повинні бути гіршими.

**Лот: Дослідження на інфекції та віруси.**

**Перелік**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
|
|
| 1 | ІФА метод Сифіліс (RW), сумарні антитіла класу G, M та А до Treponema pallidum | Дослідження | 2 500 |
| 2 | Метод ІФА: Вірус гепатиту В (HВV), антитіла сумарні (HBsAg) | Дослідження | 2 000 |
| 3 | Метод ІФА: Вірус гепатиту гепатиту С (HCV), антитіла сумарні | Дослідження | 600 |

**Інформація про відповідність запропонованих учасником послуг медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:**

1. Надати копію дозволу, ліцензії, іншого дозвільного документу або відповідного договору (угоди) на право здійснення відповідного виду діяльності та/або право укладання та виконання Договору якщо наявність таких документів передбачена діючим законодавством.

2. Надати гарантійний лист Учасника про можливість виконання досліджень, у відповідності з Додатком №3 до Тендерної документації «Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі».

3. Учасник повинен гарантувати виконання (надання) послуг у якості, що відповідає стандартам якості та іншим нормативним документам, затвердженим МОЗ України та чинним законодавством України і підтвердити якість відповідними сертифікатами – надати копії сертифікатів, завірених належним чином або іншого підтверджуючого документу.

4. Надати гарантійний лист учасника про те, що лабораторії та відділення Виконавця, в які Замовник власними силами та власними коштами здійснюватиме доставку матеріалу для проведення лабораторних досліджень, знаходяться у межах Одеської області.

Виконавець бере на себе витрати на розхідні матеріали по наданню лабораторних досліджень.

Вартість послуг повинна включати всі витрати, пов’язані з предметом закупівлі (сплата податків, обов’язкових платежів, страхування, витрати пов’язані з отриманням необхідних дозволів та ліцензій тощо, умови поставки) (на підтвердження надати гарантійний лист).

\*Технічні вимоги у разі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника треба розуміти та читати з додатковим виразом "або еквівалент" (згідно пункту 3 частини другої статті 22 ЗАКОНУ УКРАЇНИ «Про публічні закупівлі» із змінами). Технічні характеристики еквіваленту не повинні бути гіршими.

**Лот: Дослідження на інфекції та віруси.**

**Перелік**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
|
|
| 1 | Дослідження біологічного матеріалу методом ІФА для визначення HIV 1/2, Ab/Ag p24 | Дослідження | 2 000 |

**Інформація про відповідність запропонованих учасником послуг медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:**

1. Надати копію дозволу, ліцензії, іншого дозвільного документу або відповідного договору (угоди) на право здійснення відповідного виду діяльності та/або право укладання та виконання Договору якщо наявність таких документів передбачена діючим законодавством.

2. Надати гарантійний лист Учасника про можливість виконання досліджень, у відповідності з Додатком №3 до Тендерної документації «Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі».

3. Учасник повинен гарантувати виконання (надання) послуг у якості, що відповідає стандартам якості та іншим нормативним документам, затвердженим МОЗ України та чинним законодавством України і підтвердити якість відповідними сертифікатами – надати копії сертифікатів, завірених належним чином або іншого підтверджуючого документу.

4. Надати гарантійний лист учасника про те, що лабораторії та відділення Виконавця, в які Замовник власними силами та власними коштами здійснюватиме доставку матеріалу для проведення лабораторних досліджень, знаходяться у межах Одеської області.

Виконавець бере на себе витрати на розхідні матеріали по наданню лабораторних досліджень.

Вартість послуг повинна включати всі витрати, пов’язані з предметом закупівлі (сплата податків, обов’язкових платежів, страхування, витрати пов’язані з отриманням необхідних дозволів та ліцензій тощо, умови поставки) (на підтвердження надати гарантійний лист).

\*Технічні вимоги у разі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника треба розуміти та читати з додатковим виразом "або еквівалент" (згідно пункту 3 частини другої статті 22 ЗАКОНУ УКРАЇНИ «Про публічні закупівлі» із змінами). Технічні характеристики еквіваленту не повинні бути гіршими.

**Лот:** Цитологічні дослідження.

**Перелік**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Найменування**  | **Одиниця виміру** | **Кількість** |
|
|
| 1 | Традиційне цитологічне дослідження гінекологічних зразків з забарвленням за Романовським | Дослідження | 3 700 |
| 2 | Традиційне цитологічне дослідження гінекологічних зразків з забарвленням по Папаніколау РАР-тест | Дослідження | 500 |

**Інформація про відповідність запропонованих учасником послуг медико-технічним та якісним вимогам тендерної документації має бути підтверджена наступними документами:**

1. Надати копію дозволу, ліцензії, іншого дозвільного документу або відповідного договору (угоди) на право здійснення відповідного виду діяльності та/або право укладання та виконання Договору якщо наявність таких документів передбачена діючим законодавством.

2. Надати гарантійний лист Учасника про можливість виконання досліджень, у відповідності з Додатком №3 до Тендерної документації «Медико-технічні вимоги до предмету закупівлі».

3. Учасник повинен гарантувати виконання (надання) послуг у якості, що відповідає стандартам якості та іншим нормативним документам, затвердженим МОЗ України та чинним законодавством України і підтвердити якість відповідними сертифікатами – надати копії сертифікатів, завірених належним чином або іншого підтверджуючого документу.

4. Надати гарантійний лист учасника про те, що лабораторії та відділення Виконавця, в які Замовник власними силами та власними коштами здійснюватиме доставку матеріалу для проведення лабораторних досліджень, знаходяться у межах Одеської області.

Виконавець бере на себе витрати на розхідні матеріали по наданню лабораторних досліджень.

Вартість послуг повинна включати всі витрати, пов’язані з предметом закупівлі (сплата податків, обов’язкових платежів, страхування, витрати пов’язані з отриманням необхідних дозволів та ліцензій тощо, умови поставки) (на підтвердження надати гарантійний лист).

\*Технічні вимоги у разі посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника треба розуміти та читати з додатковим виразом "або еквівалент" (згідно пункту 3 частини другої статті 22 ЗАКОНУ УКРАЇНИ «Про публічні закупівлі» із змінами). Технічні характеристики еквіваленту не повинні бути гіршими.