

**ДОГОВІР № 6
про реалізацію компонентів донорської крові**

м. Вінниця

02 січня 2024 року

Комунальне некомерційне підприємство «Тульчинська центральна районна лікарня» Тульчинської міської ради (далі – Замовник) в особі директора Роспітної Галини Григорівни, діючого на підставі Статуту, з однієї сторони та Комунальне некомерційне підприємство «Вінницький обласний центр служби крові Вінницької обласної Ради» (далі – Виконавець) в особі директора Банах Оксани Іванівни, діючого на підставі Статуту, затвердженого рішенням 15 сесії 8 скликання Вінницької обласної Ради № 314 від 24 грудня 2021 року, з другої сторони (далі разом - Сторони), уклали цей Договір відповідно до Закону України «Про публічні закупівлі» з урахуванням особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі», на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування, що затверджено постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 року № 1178, про наступне:

1. Предмет договору

1.1. Виконавець здійснює реалізацію Замовнику компонентів донорської крові, зазначених в Специфікації, що додається (далі - Продукція) (додаток 1), які виготовляє самостійно з дотриманням вимог чинного законодавства України, а Замовник приймає їх та оплачує відповідно до умов Договору.

Код згідно з Національним класифікатором України Єдиний закупівельний словник ДК 021:2015 Компоненти донорської крові (ДК 021:2015 33140000-3 Медичні матеріали, номенклатурна позиція 33141510-8 Продукти переробки крові).

1.2. Продукція відпускається Замовнику за заявками згідно з формою, що додається (додаток 2).

1.3. Сторони домовились, що Замовник у межах своїх повноважень проводить роз'яснювальну роботу серед родичів та друзів пацієнтів (реципієнтів) щодо важливості та необхідності донорства у проведенні лікувального процесу, за потреби надає їм Рекомендаційний лист на донацію крові та/або її компонентів (додаток 3) та сприяє Виконавцю у проведенні Днів донора за місцем знаходження Замовника відповідно до Інформації щодо кількості донорів, які за сприянням Замовника залучаються до здачі крові та/або її компонентів, включаючи проведення Днів донора за місцем знаходження Замовника (додаток 4).

2. Вартість договору

2.1. Загальна вартість за Договором (ціна Продукції) складає 268 579,00 грн. (Двісті шістдесят вісім тисяч п'ятсот сімдесят дев'ять грн. 00 коп.) без ПДВ.

3. Кількість, безпека та якість Продукції

3.1. Загальна кількість Продукції, яка підлягає реалізації, визначається в Специфікації, та може змінюватися за домовленістю Сторін шляхом укладення додаткової угоди з новою Специфікацією.

3.2. Безпека та якість Продукції повинні відповідати вимогам, встановленим чинним законодавством.

3.3. Безпека та якість Продукції підтверджується відповідними документами Виконавця, які містять повну інформацію щодо проведеного контролю партії виготовлених компонентів, з якої Продукція реалізується та може надаватися Замовнику за його вимогою.

3.4. Виконавець здійснює виготовлення Продукції відповідно до вимог чинного законодавства та внутрішньої документації СМЯ Виконавця в межах технічних можливостей та фінансового забезпечення Виконавця, що означає наступне:

- Виконавець проводить скринінг донорської крові, з якої виготовляє Продукцію, що відпускається Замовнику, відповідно до Порядку скринінгу донорської крові та її

компонентів на гемотрансмісивні інфекції (ВІЛ інфекція, гепатити В та С, сифіліс) за алгоритмом 2, затвердженого наказом МОЗ України від 19. 02. 2013 № 134 (далі - Порядок 134);

- у разі відсутності у Виконавця витратних матеріалів, необхідних для проведення NAT досліджень або виходу з ладу відповідного обладнання тощо, Виконавець проводить скринінг донорської крові, з якої виготовляє Продукцію, що відпускається Замовнику, на наявність гемотрансмісивних інфекцій, відповідно до Порядку 134, за алгоритмом 1;
- про зміни щодо проведення скринінгу донорської крові, з якої Виконавець виготовляє Продукцію, що відпускається Замовнику, Виконавець повідомляє Замовника: у разі виходу з ладу обладнання - в день, коли обладнання вийшло з ладу; у разі відсутності витратних матеріалів - не пізніше ніж за три дні до таких змін.

4. Порядок реалізації Продукції

4.1. Замовник формує заявку на Продукцію з урахуванням наявного в нього залишку компонентів донорської крові в лікарняному банку крові та подає Виконавцю належним чином оформлену заявку не пізніше ніж за три робочі дні до зазначеного в ній терміну виконання.

Крім того, заявка на реалізацію компоненту «Тромбоцити (концентрат тромбоцитів), аферез» повинна бути подана Виконавцю до 10.00.

Найменування Продукції в заявці повинно обов'язково відповідати найменуванню, зазначеному в Специфікації.

У разі невідповідності найменування Продукції в заявці найменуванню в Специфікації, Виконавець має право залишити таку заявку без виконання з надісланням відповідного повідомлення Замовнику на електронну адресу, вказану в його реквізитах в цьому Договорі. Особа, яка підписала заявку, вважається такою, що має повноваження на її підписання відповідно до внутрішніх документів Замовника.

4.2. Заявка надсилається електронною поштою на електронну адресу Виконавця expeditionvospk@ukr.net (експедиція) з подальшим поданням оригіналу заявки, оформленої належним чином, в експедицію Виконавця за адресою м. Вінниця, вул. Пирогова, 48. Заявка також може бути подана безпосередньо в експедицію Виконавця представником Замовника, який має на це належно оформлену довіреність.

4.3. Виконавець відпускає Продукцію Замовнику в експедиції Виконавця за адресою м. Вінниця вул. Пирогова 48 в термін, вказаний в заявці, але не раніше ніж через три робочих дні, не враховуючи день надходження заявки. Експедиція Виконавця працює цілодобово.

Виконавець відпускає Продукцію Замовнику при наявності в нього необхідної кількості Продукції, зазначененої в заявці. У разі наявності необхідної кількості Продукції заявка може бути виконана протягом трьох діб з моменту її надходження.

Про можливість отримання компоненту «Тромбоцити (концентрат тромбоцитів), аферез» Виконавець повідомляє Замовника письмово шляхом надіслання листа на електронну адресу, зазначену в реквізитах Замовника, в якому зазначає термін його придатності.

Замовник зобов'язаний отримати компонент «Тромбоцити (концентрат тромбоцитів), аферез» не пізніше ніж за один день до зазначеного в листі Виконавця терміну придатності.

4.4. Представник Замовника має право отримати Продукцію від Виконавця лише при наявності оформленої належним чином довіреності, строк дії якої не перевищує 1 (одного) місяця. Представник, що має таку довіреність, вважається уповноваженою особою Замовника. Для інших осіб довіреність видається Замовником на кожне отримання Продукції.

4.5. Транспортування Продукції здійснюється Замовником власним транспортом згідно з вимогами чинних нормативно-правових актів щодо транспортування компонентів донорської крові із збереженням холодового ланцюга.

4.6. Виконавець відпускає Продукцію Замовнику відповідно до найменувань та в кількості, вказаних у заявці Замовника, за цінами, зазначеними у Специфікації.

У разі відсутності Продукції, вказаної в заявлі (Еритроцити, збіднені на лейкоцити у додатковому розчині (завись еритроцитів збіднена на лейкоцити; Плазма свіжозаморожена лейкофільтрована; Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез на апараті «Amicore» $4 \cdot 10^{11}$), Виконавець відпускає на заміну Продукції, зазначеній в Специфікації, альтернативну Продукцію, за ціною, визначеною в Тарифах, яка не перевищує ціну за одиницю виміру Продукції, зазначену в Специфікації.

4.7. Відпуск Продукції оформляється видатковою накладною на відпуск компонентів крові, яка засвідчує факт отримання Продукції Замовником.

У видатковій накладній Замовником зазначається: скорочене найменування компонентів крові, які відпускаються, та через дефіс інша інформація, необхідна для ідентифікації відповідної дози (дата виготовлення, ідентифікаційний номер контейнера, група крові та резус-фактор тощо); одиниця виміру; загальна кількість Продукції, що відпускається; ціна за одиницю Продукції; сума.

Датою відпуску Продукції є дата, зазначена у видатковій накладній на відпуск компонентів крові.

4.8. Продукція Замовнику відпускається при наявності у нього спеціального дозволеного до транспортування компонентів донорської крові термоконтейнера, у якому є термометр для вимірювання температури, при якій вкладається Продукція, та холдоелементи, які забезпечують відповідну температуру при транспортуванні Продукції згідно з вимогами чинного законодавства.

Працівник експедиції перевіряє за показником термометра температуру в термоконтейнері, цілісність первинної упаковки (контейнера), вкладає Продукцію в термоконтейнер та передає представнику Замовника під підпис в накладній на відпуск компонентів крові.

4.9. Разом з Продукцією Замовник отримує:

1) інформаційний лист, який містить рекомендації щодо використання відповідної Продукції;

2) супроводжувальний лист з відливним талоном, у першій частині якого працівник експедиції зазначає назву Продукції, її кількість, час та дату видачі, температуру при видачі та завіряє ці дані особистим підписом.

Відливний талон заповнюється Замовником після доставки до місця зберігання Продукції та повертається Виконавцю. У відливному талоні Замовник відмічає час та дату доставки Продукції до місця зберігання Замовником, температуру у термоконтейнері, в якому транспортувалась Продукція, та завіряє підписом особи-отримувача Продукції.

Температура в термоконтейнері повинна бути при транспортуванні еритроцитовмісних середовищ не нижчою $+2^{\circ}\text{C}$ та не вищою за $+10^{\circ}\text{C}$, плазми свіжозамороженої та кріопреципітату замороженого – не вищою за -18°C , тромбоцитів – не вищою за $+24^{\circ}\text{C}$. У разі невідповідності температури в термоконтейнері цим значенням таку Продукцію зберігати та використовувати заборонено.

4.10. На кожній дозі Продукції розміщується етикетка, на якій зазначається інформація, передбачена чинним законодавством.

4.11. Переход ризику випадкового знищення та випадкового пошкодження (псування) Продукції від Виконавця до Замовника відбувається з моменту її отримання Замовником в експедиції Виконавця.

4.12. Замовник зобов'язаний з моменту отримання Продукції забезпечити під час її транспортування підтримання в термоконтейнері температури, вказаної в пункті 4.9 цього договору.

4.13. Претензії щодо кількості Продукції або виявлених дефектів приймаються Виконавцем в експедиції під час її передавання Замовнику.

4.14. Відпущені Замовнику Продукція поверненню та обміну не підлягає.

4.15. У разі необхідності та за відсутності технічної можливості у Виконавця задовольнити потреби Замовника у заявленій кількості Продукції, Замовник має право укласти договір з іншим суб'єктом системи крові про реалізацію аналогічної продукції для належного забезпечення лікувального процесу Замовником.

5. Порядок розрахунків

5.1. Оплата отриманої Продукції Замовником здійснюється в безготіковому порядку шляхом перерахування грошових коштів на рахунок Виконавця на підставі накладної на відпуск компонентів крові протягом 10 (десяти) календарних днів з дати отримання Продукції, зазначеної в накладній.

5.2. Ціни на Продукцію встановлені на підставі Тарифів, затверджених наказом Вінницької обласної військової адміністрації від 25 травня 2022 року № 404 «Про затвердження Тарифів на платні послуги, що надаються комунальним некомерційним підприємством «Вінницький обласний центр служби крові Вінницької обласної Ради», зареєстровано у Центрально-Західному міжрегіональному управлінні Міністерства юстиції (м. Хмельницький) 31 травня 2022 року за № 14/317.

5.3. У разі внесення змін до зазначеного вище наказу або встановлення цін на Продукцію іншим нормативно-правовим актом ціна на кожну одиницю Продукції відповідно змінюється, про що Виконавець письмово повідомляє Замовника та укладає з ним відповідний додатковий договір. У разі зміни цін Продукція відпускається за новими цінами з дати набрання чинності відповідним нормативно-правовим актом.

5.4. У разі існування в Замовника заборгованості перед Виконавцем всі кошти, перераховані Замовником за отриману Продукцію, зараховуються в рахунок погашення заборгованості з найдавнішим терміном її виникнення.

5.5. У разі наявності простроченої заборгованості Замовник має право припинити відпуск Продукції Замовнику до її погашення.

5.6. Для підвищення актуалізації бухгалтерського обліку та виявлення наявних грошових зобов'язань Виконавець кожного першого числа наступного місяця надає Замовнику Акт звірки взаєморозрахунків по Договору, а Замовник зобов'язується розглянути його, підписати, засвідчити підписом відбитком печатки та повернути другий примірник Акта протягом 3 робочих днів з дати отримання.

У разі наявності зауважень до Акта Замовник протягом 3 робочих днів з дати його отримання від Виконавця надає свій акт із зазначенням розбіжностей для уточнення взаєморозрахунків.

6. Права та обов'язки Сторін

6.1. Виконавець має право:

6.1.1. Проводити контролюючі дії, пов'язані з процедурами простежуваності та гемонагляду щодо розподілу та використання Замовником відпущеного йому Виконавцем Продукції, а Замовник зобов'язаний забезпечити процеси простежуваності та гемонагляду використання отриманої від Виконавця Продукції.

6.1.2. Своєчасно та в повному обсязі отримати оплату за реалізовану Продукцію.

6.1.3. У разі невиконання або неналежного виконання Замовником зобов'язань достроково в односторонньому порядку розірвати договір, повідомивши про це Замовника листом у строк не менше, ніж за 5 календарних днів до зазначеного в листі дати розірвання договору.

6.2 Виконавець зобов'язаний:

6.2.1. Забезпечити реалізацію Замовнику Продукції, безпека та якість якої відповідає вимогам, чинного законодавства.

6.3. Замовник має право:

6.3.1. Отримувати консультивну допомогу щодо зберігання та використання Продукції, отриманої від Виконавця, за письмовим погодженням обох Сторін дати та обсягу консультацій.

6.4. Замовник зобов'язаний:

6.4.1. Отримувати замовлену Продукцію в порядку та в строки, передбаченому договором.

6.4.3. Своєчасно та в повному обсязі оплатити Продукцію відповідно до умов договору.

6.4.4. Своєчасно повернати Виконавцю Акт звірки розрахунків.

6.4.5. Надати Виконавцю у довільній формі письмове повідомлення за підписом уповноваженої особи Замовника про будь-які несприятливі випадки, що виникли у

результаті використання Продукції, отриманої від Виконавця, не пізніше трьох робочих днів з дня його виявлення.

Виконавець проводить розслідування такого випадку відповідно до вимог чинного законодавства та надає Замовнику оформлені належним чином висновки.

Під час проведення розслідування Замовник зобов'язаний за вимогою Виконавця надавати йому всю документацію, пов'язану з використанням Продукції, отриманої від Виконавця.

6.4.6. Щоквартально подавати Виконавцю Звіт про використання компонентів донорської крові за формою, що додається (додаток 6).

7. Відповіальність Сторін

7.1. У разі порушення Договору Сторони несуть відповіальність відповідно до чинного законодавства.

7.2. Порушенням Договору є його невиконання або неналежне виконання, тобто виконання з порушенням умов, визначених Договором.

7.3. Сторона не несе відповіальності за порушення Договору, якщо воно сталося не з її вини (умислу чи необережності).

7.4. Сторона вважається невинуватою і не несе відповіальності за порушення Договору, якщо вона доведе, що вжила всіх залежних від неї заходів щодо належного виконання Договору.

7.5. Замовник несе відповіальність за правильне визначення обсягів потреби в Продукції та вчасне подання заяви на її отримання.

7.6. Замовник у разі затримки оплати Продукції сплачує на вимогу Виконавця пеню в розмірі 1 відсоток від суми заборгованості за кожний день прострочення до дня оплати.

8. Порядок вирішення спорів

8.1. У разі виникнення спорів або розбіжностей, пов'язаних з виконанням Договору, Сторони зобов'язуються вирішувати їх шляхом взаємних переговорів та консультацій.

8.2. У разі недосягнення Сторонами згоди спорі (розбіжності) вирішуються у судовому порядку.

9. Порядок внесення змін до договору

9.1. Усі зміни до Договору, за винятком змін щодо реквізитів Сторін, вносяться в період його дії за згодою Сторін шляхом укладення додаткової угоди, що стає невід'ємною частиною цього Договору та набирає чинності лише після його підписання уповноваженими особами Сторін.

Зміни щодо реквізитів Сторін вносяться шляхом надіслання відповідною Стороною письмового повідомлення іншій Стороні не пізніше 10 календарних днів.

У разі, якщо одна Сторона несвоєчасно повідомила іншу Сторону про зміни в реквізитах, вона несе ризик настання пов'язаних із цим несприятливих наслідків.

9.2. Ініціювати внесення змін до Договору може будь-яка Сторона шляхом надіслання відповідного проекту додаткової угоди іншій Стороні.

Сторона, яка отримала проект додаткової угоди, у разі згоди з нею у строк, що не перевищує п'яти робочих днів підписує та повертає один примірник другій Стороні, а у разі незгоди в цей же строк письмово повідомляє другу Сторону про відмову від підписання додаткової угоди.

9.3. Істотні умови даного договору про закупівлю не можуть змінюватися після його підписання до виконання зобов'язань сторонами в повному обсязі, крім випадків визначених частиною п'ятою ст.41 Закону України «Про публічні закупівлі» та пункту 19 Особливостей здійснення публічних закупівель товарів, робіт і послуг для замовників, передбачених Законом України «Про публічні закупівлі» на період дії правового режиму воєнного стану в Україні та протягом 90 днів з дня його припинення або скасування затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2022 року №1178, зокрема:

- 1) зменшення обсягів закупівлі, зокрема з урахуванням фактичного обсягу видатків Замовника;
- 2) погодження зміни ціни за одиницю товару в договорі про закупівлю у разі коливання ціни такого товару на ринку, що відбулося з моменту укладання договору про закупівлю або останнього внесення змін до договору про закупівлю в частині зміни ціни за одиницю товару. Зміна ціни за одиницю товару здійснюється пропорційно коливанню ціни такого товару на ринку (відсоток збільшення ціни за одиницю товару не може перевищувати відсоток коливання (збільшення) ціни такого товару на ринку) за умови документального підтвердження такого коливання та не повинна призвести до збільшення суми, визначеної в договорі про закупівлю на момент його укладення;
- 3) покращення якості предмета закупівлі, за умови що таке покращення не приведе до збільшення суми, визначененої в договорі про закупівлю;
- 4) продовження строку дії договору про закупівлю та строку виконання зобов'язань щодо передачі товару, виконання робіт, надання послуг у разі виникнення документально підтверджених об'єктивних обставин, що спричинили таке продовження, у тому числі обставин непереборної сили, затримки фінансування витрат замовника, за умови що такі зміни не приведуть до збільшення суми, визначененої в договорі про закупівлю;
- 5) погодження зміни ціни в договорі про закупівлю в бік зменшення (без зміни кількості (обсягу) та якості товарів, робіт і послуг);
- 6) зміни ціни в договорі про закупівлю у зв'язку зі зміною ставок податків і зборів та/або зміною умов щодо надання пільг з оподаткування – пропорційно до зміни таких ставок та/або пільг з оподаткування, а також у зв'язку зі зміною системи оподаткування пропорційно до зміни податкового навантаження внаслідок зміни системи оподаткування;
- 7) зміни встановленого згідно із законодавством органами державної статистики індексу споживчих цін, зміни курсу іноземної валюти, зміни біржових котирувань або показників Platts, ARGUS, регульованих цін (тарифів), нормативів, що застосовуються в договорі про закупівлю, у разі встановлення в договорі про закупівлю порядку зміни ціни;
- 8) зміни умов у зв'язку із застосуванням положень частини шостої статті 41 Закону;
- 9) зменшення обсягів закупівлі та/або ціни згідно з договорами про закупівлю робіт з будівництва об'єктів нерухомого майна відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2023 р. № 382 "Про реалізацію експериментального проекту щодо відновлення населених пунктів, які постраждали внаслідок збройної агресії Російської Федерації" (Офіційний вісник України, 2023 р., № 46, ст. 2466), якщо розроблення проектної документації покладено на підрядника, після проведення експертизи та затвердження проектної документації в установленому законодавством порядку.

10. Порядок розірвання договору

- 10.1. Договір може бути розірваний за письмовою згодою Сторін шляхом укладення додаткової угоди, яка набирає чинності після його підписання уповноваженими особами Сторін.
- 10.2. Договір може бути розірваний Виконавцем в односторонньому порядку, якщо Замовник порушує умови Договору, зокрема, у разі затримки оплати за Продукцію більше 10 днів.

11. Інші умови

- 11.1. Цей Договір укладений при повному розумінні Сторонами його умов та термінології в двох примірниках, один з яких зберігається у Виконавця, а другий - у Замовника.
- 11.2. Сторони відповідно до законодавства про захист персональних даних надають згоду на збір та обробку персональних даних з метою належного виконання умов Договору.
- 11.3. Підписанням цього Договору Замовник засвідчує, що в нього є ліцензія на провадження господарської діяльності з медичної практики та належним чином оформлені внутрішні документи, які регламентують порядок укладення цього договору, замовлення, отримання, транспортування, зберігання, використання та оплати Продукції, з якими ознайомлені та яких дотримуються всі працівники Замовника, яких ці документи стосуються.

11.4. Представниками Сторін для вирішення питань, які виникають під час виконання Договору є:

Від Виконавця	посада, прізвище, ім'я, по батькові та телефон медичний директор Павленко Тамара Олексіївна
Від Замовника:	
з усіх питань	медичний директор Савищена Любов Олексіївна
з питань оплати Продукції	головний бухгалтер Павличко Оксана Василівна
з питань подання звіту	старша медична сестра реанімаційного відділення Луцишина Наталія Степанівна

11.5. Відносини, що виникають під час укладення або в процесі виконання умов Договору і не врегульовані цим Договором, регулюються чинним законодавством.

12. Строк дії договору

12.1. Договір набирає чинності з дати його підписання, діє до 31 грудня 2024 року включно, а в частині оплати Замовником отриманої Продукції – до її оплати в повному обсязі. Виконавець виконує заявки Замовника та реалізує йому Продукцію за цим Договором до 31 грудня 2024 року включно.

Заявки, граничний термін виконання яких настає після 31 грудня 2024 року, виконанню після 31 грудня 2024 року не підлягають.

12.2. Закінчення строку дії договору не звільняє Сторони від відповідальності за невиконання взятих на себе зобов'язань за цим договором.

13. Реквізити Сторін (місцезнаходження, платіжні та інші реквізити)

Виконавець

Комунальне некомерційне підприємство
«Вінницький обласний центр служби крові
Вінницької обласної Ради»
вул. Пирогова, буд. 48, м. Вінниця, 21018
ідентифікаційний код ЄДРПОУ 05484474
рахунок UA763052990000026004036102294
в АТ КБ «ПРИВАТБАНК»
ідентифікаційний код ЄДРПОУ 05484474
індивідуальний податковий номер 054844702280
податковий статус: неприбуткова організація
тел. (0432) 551575 (приймальна),
551586 (бухгалтерія)
e-mail: vrcb.vin@gmail.com



Від імені Виконавця

Директор Комунального некомерційного
підприємства «Вінницький обласний центр
служби крові Вінницької обласної Ради»

О.І. Банах

Замовник

Комунальне некомерційне підприємство
«Тульчинська центральна районна лікарня»
Тульчинської міської ради
вул. Миколи Леонтовича, буд. 114, м. Тульчин,
Тульчинський район, Вінницька область, 23600
рахунок UA283510050000026006878990572
в АТ «УКРСИББАНК» код банку 351005
ідентифікаційний код ЄДРПОУ 01982672,
індивідуальний податковий номер 019826702226
тел. (04335) 2-28-56
e-mail: tulchin_crl@ukr.net

Від імені Замовника

Директор КНП «Тульчинська центральна районна
лікарня» Тульчинської міської ради



Галина РОСПУТНА

Додаток 1
до договору № 6 від 02 січня 2024 року

СПЕЦИФІКАЦІЯ

№ з/п	Найменування компонентів донорської крові	Найменування компонентів донорської крові скорочене (зазначається у накладній на відпуск компонентів крові)	Одиниця виміру*	Ціна за одиницю** грн.	Кількість	Сума грн.
1	2	3	4	6	5	7
1	Еритроцити збіднені на лейкоцити у додатковому розвині (зависить еритроцитів збіднена на лейкоцити)	Еритроцити збіднені на лейкоцити у додатковому розвині	1 доза	836,74	250	209185,00
2	Плазма свіжозаморожена лейкофільтрована	Плазма свіжозаморожена лейкофільтрована	1 доза	693,41	60	41604,60
3	Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез на апараті «Amicore» 4×10^{11}	Тромбоцити, аферез, 2 дози, «Amicore»	2 дози	8216,99	-	
4	Тромбоцити, відновлені з дози крові	Тромбоцити, відновлені з дози крові	1 доза	441,09	-	
5	Кріопреципітат заморожений	Кріопреципітат заморожений	1 доза	889,47	20	17789,40
Всього, без ПДВ (відповідно до пункту 197.1.5 статті 197 Податкового кодексу України операції з постачання послуг з охорони здоров'я закладами охорони здоров'я, що мають ліцензію на постачання таких послуг, звільнені від оподаткування)						268 579,00

* Одиниця виміру означає один контейнер Продукції, в якому об'єм однієї дози є не меншим від об'єму, визначеного чинними нормативно-правовими актами

** Ціни за відповідну одиницю виміру наведені відповідно до тарифів на компоненти без урахування оплати давання крові

Альтернативна Продукція, яка може відпускається на заміну Продукції, зазначененої в Специфікації, відповідно до пункту 4.6 Договору

№ з/п	Найменування компонентів донорської крові	Найменування компонентів донорської крові скорочене (зазначається у накладній на відпуск компонентів)	Одиниця виміру*	Ціна за одиницю** грн.
1	2	3	4	6
1	Еритроцити збіднені на лейкоцити у додатковому розвині (зависить еритроцитів збіднена на лейкоцити) – відповідно до Специфікації	Еритроцити збіднені на лейкоцити у додатковому розвині	1 доза	836,74
Альтернативна продукція	Еритроцити у додатковому розвині (зависить еритроцитів)	Еритроцити у додатковому розвині (зависить еритроцитів)	1 доза	799,03
	Еритроцити	Еритроцити	1 доза	690,92
2	Плазма свіжозаморожена лейкофільтрована – відповідно до Специфікації	Плазма свіжозаморожена лейкофільтрована	1 доза	693,41
Альтернативна продукція	Плазма свіжозаморожена	Плазма свіжозаморожена	1 доза	633,73
	Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез на апараті «Amicore» 4×10^{11} – відповідно до Специфікації	Тромбоцити, аферез, 2 дози, «Amicore»	2 дози	8216,99
Альтернативна продукція	Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез на апараті «Amicus» 4×10^{11}	Тромбоцити, аферез 2 дози «Amicus»	2 дози	7555,43
	Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез на апараті «Trima Accel» 4×10^{11}	Тромбоцити, аферез 2 дози «Trima Accel»	2 дози	6296,17

Від імені Виконавця
Директор Комунального некомерційного підприємства
«Вінницький обласний центр служби крові
Вінницької обласної Ради»

О.І. Банах

Від імені Замовника
Директор КНП «Тульчинська центральна районна
лікарня» Тульчинської міської ради

Галина РОСПУТНА



Додаток 2
до договору № 6 від 02 січня 2024 року

Найменування закладу охорони здоров'я, що подає заявку (у разі, якщо заявка подається не на бланку замовника)	
Дата договору Номер договору	

Комунальне некомерційне підприємство
«Вінницький обласний центр служби крові Вінницької
обласної Ради»

вул. Пирогова, буд. 48, м. Вінниця, 21018
тел. (0432) 551 575 (приймальня), 670 679 (експедиція),
067 120 9993 (експедиція)
e-mail: vrcb.vin@gmail.com (приймальня);
expeditionvospk@ukr.net (експедиція)

ЗАЯВКА
на реалізацію компонентів донорської крові

Дата подання заявки 2024 р., термін виконання 2024 р.

№ з/п	Найменування компонентів донорської крові (відповідно до Специфікації)	Група крові за системою ABO	Резус належ- ність	Одиниця вимірю- вання	Кількість доз (контей- нерів)	Видано доз (заповнє Виконавець)
1	2	3	4	5	6	7

Посада особи, яка підготувала заявку	підпис	ініціали, прізвище
--------------------------------------	--------	--------------------

Від імені Виконавця
Директор Комунального некомерційного
підприємства «Вінницький обласний центр
служби крові Вінницької обласної Ради»



О.І. Банах

Від імені Замовника
Директор КНП «Тульчинська центральна районна
лікарня» Тульчинської міської ради



Галина РОСПУТНА

Додаток 3
до договору № 6 від 02 січня 2024 року

Найменування закладу охорони здоров'я, що надає рекомендаційний лист	Підлягає поверненню в заклад охорони здоров'я	
Рекомендаційний лист на донацію крові та/або її компонентів	ДОВІДКА щодо донації крові та/або її компонентів	
КНП «ВОЦСК ВОР» Місцезнаходження вул. Пирогова, 48, м. Вінниця	КНП «ВОЦСК ВОР» вул. Пирогова, 48, м. Вінниця	
Працює: понеділок-п'ятниця 8:00 - 16:00, здійснення донації 8:00 - 14:30; субота 8:00 - 14:00, здійснення донації 8:00 - 13:30	Інформація про донацію: Дата _____	
Телефони для довідок: 067 492 0034 (реєстратура)	Кількість заготовлених доз: крові _____ плазми _____ клітин крові _____	
Посада, ініціали прізвище, підпис лікаря	Посада, ініціали прізвище, підпис лікаря	
Дата _____	Дата _____	

Інформація для особи, що виявила бажання бути донором

Донором крові та/або компонентів крові може бути будь-який дієздатний громадянин України, іноземець чи особа без громадянства, яка має посвідку на постійне проживання на території України, який пройшов відповідне медичне обстеження в центрі крові в порядку, встановленому законодавством, за результатами якого підтверджена відсутність показань до постійного чи тимчасового відсторонення від донорства.

У день донації особа, яка виявила бажання здійснити донацію крові та/або компонентів крові, звільняється від роботи на підприємстві, в установі, організації незалежно від форми власності із збереженням за нею середнього заробітку. Здобувачі вищої, професійної (професійно-технічної) та фахової передвищої освіти у зазначені дні звільняються від заняття, а військовослужбовці строкової служби та курсантів закладів військової освіти - від несення нарядів, вахт та інших форм служби.

У день донації крові та/або її компонентів донор забезпечується безоплатним сніданком, а у разі безоплатної донації отримує грошову компенсацію вартості обіду.

До донорів не допускаються: особи віком молодше 18 років, з вагою менше 50 кг, та особи, що підпадають під критерії постійного чи тимчасового відсторонення від донорства, до яких, зокрема, належать:

1. Критерії для постійного відсторонення від алогенного донорства

потенційні донори з активними або минулими серйозним серцево-судинними захворюваннями, крім повністю вилікуваних вроджених патологій; серйозні захворювання центральної нервової системи в анамнезі; патологічна скильність до кровотеч; багаторазові випадки синкопе або судомі в анамнезі; шлунково-кишкові, сечостатеві, гематологічні, імунологічні, метаболічні, ниркові захворювання або захворювання дихальної системи; цукровий діабет та інші ендокринні захворювання у разі порушення функції; інфекційні хвороби (гепатит В, гепатит С, ВІЛ-1/2, Г-лімфотропний вірус людини І/ІІ типу); злюкіні захворювання; трансмісивна губчаста/спонгіформна цефалопатія (ТГЕ) (наприклад, хвороба Кройцфельда-Якоба, варіант хвороби Кройцфельда-Якоба); внутрішньовені (в/в) або внутрішньом'язові (в/м) ін'єкції в будь-яких випадках вживання непризначених лікарем внутрішньовенів або внутрішньом'язових препаратів, у тому числі стероїдів і гормонів для бодібілдингу; рецепієнти ксенотрансплантанів; ризикована сексуальна поведінка, яка може привести до захворювання серйозними інфекційними хворобами, що можуть передаватися через кров; оперативні втручання з приводу резекції чи ампутації органа (крім апендектомії, холецистектомії) і трансплантації органів та тканин

2. Критерії для тимчасового відсторонення від алогенних донацій (на строк, визначений МОЗ України)

1) Інфекції

щонайменше на два тижні після дати повного клінічного одужання після інфекційної хвороби, лихоманки > °C, грипоподібних захворювань; на інший більш тривалий строк для таких інфекцій як бруцельоз, остеомеліт, лихоманка Ку, сифіліс, токсоплазмоз, туберкульоз, ревматична лихоманка, малярія, лихоманка Західного Нілу

2) Ризик отримання трансфузійно-трансмісивних інфекцій

ендоскопічне дослідження з використанням гнучких інструментів, потрапляння чужої крові на слизову оболонку або укол голкою; трансфузія компонентів крові; значні оперативні втручання; татуювання або пірсинг; акупнтура, якщо процедуру не проводив кваліфікований спеціаліст із застосуванням стерильних одноразових голок; особи в групі ризику через тісний побутовий контакт з хворими на гепатит В; якщо поведінка або діяльність особи підвищують ризик захворювання інфекційними хворобами, що можуть передаватися через кров

3) Вакцинація

4) Інші тимчасові протипоказання (вагітність, незначні оперативні втручання, стоматологічне лікування, прийом окремих ліків)

В день візиту до центру крові особи, що виявила бажання бути донором, необхідно з собою мати документ, що засвідчує особу.

Напередодні і в день здачі крові та/або її компонентів не рекомендується:

- вживати жирну, смажену і копчену їжу, а також молочні продукти, яйця, масло, шоколад;
- палити за останній годину до донації;
- вживати алкоголь за два дні до донації.

Раді бачити Вас в центрі крові! Даруйте здоров'я та будьте здорові!

Від імені Виконавця

Директор Комунального некомерційного підприємства
«Вінницький обласний центр служби крові Вінницької
обласної Ради»

О.І. Банах



Від імені Замовника

Директор КНП «Тульчинська центральна районна
лікарня» Тульчинської міської ради

Галина РОСПУТНА



Додаток 4
до договору № 6 від 02 січня 2024 року

I Н Ф О Р М А Ц І Я
щодо кількості донорів, які за сприянням Замовника залучаються
до здачі крові та/або компонентів крові, включаючи проведення
Днів донора за місцем знаходження Замовника

№ п/п	Місяць	Кількість донорів	Примітка
1	Січень		
2	Лютий	100	
3	Березень		
4	Квітень		
5	Травень		
6	Червень		
7	Липень		
8	Серпень	100	
9	Вересень		
10	Жовтень		
11	Листопад		
12	Грудень		
	Всього	200 (Двісті)	Дати узгоджуються Сторонами додатково в робочому порядку

Від імені Виконавця
 Директор Комунального некомерційного
 підприємства «Вінницький обласний центр
 служби крові Вінницької обласної Ради»



О.І. Банах



Від імені Замовника
 Директор КНП «Тульчинська центральна
 районна лікарня» Тульчинської міської ради

Галина РОСПУТНА

Додаток 5
до договору № 6 від 02 січня 2024 року

Інформована добровільна згода на проведення/відмова від проведення гемотрансфузії

Я, (прізвище, ім'я, по батькові пацієнта повністю) _____
перебуваючи на лікуванні в _____
(назва закладу охорони здоров'я)
отримав(ла) інформацію про необхідність переливання компонентів крові (гемотрансфузію) з дотриманням вимог ст.ст. 6, 39 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я».
Мене поінформовано про мету проведення переливання компонентів донорської крові (гемотрансфузії), особливості проведення гемотрансфузії, альтернативні методи лікування, а також про ризики, пов'язані з гемотрансфузією, у т. ч. про можливу передачу гемотрансфузійних інфекцій та виникнення післятрансфузійних ускладнень. Я проінформований(на) про можливе погіршення перебігу захворювання у випадку відмови від гемотрансфузії.
Я мав(ла) можливість ставити будь-які питання, які мене цікавлять, стосовно переливання компонентів крові та отримав(ла) на них вичерпні відповіді.
Я (прізвище, ім'я, по батькові) _____ (даю згоду на проведення гемотрансфузії/відмовляюсь від проведення гемотрансфузії – пацієнт особисто зазначає необхідне)
дючи добровільно й усвідомлюючи наслідки ухваленого рішення.
_____ год. ____ хв « ____ » 202 ____ р.
(підпис пацієнта)
(прізвище, ім'я, по батькові, підпис лікаря)

Примірник цієї інформованої згоди отримав (підпис пацієнта)

В зв'язку з наявністю ознак прямої загрози життю пацієнта та неможливістю отримання з об'єктивних причин інформованої добровільної згоди на таке втручання від самого пацієнта, консиліум лікарів у складі:
(посада, підпис, прізвище, ім'я, по батькові лікаря)
(посада, підпис, прізвище, ім'я, по батькові лікаря)
(посада, підпис, прізвище, ім'я, по батькові лікаря)
ухвалив рішення проводити гемотрансфузію пацієнту
(прізвище, ім'я, по батькові)

Від імені Виконавчого
Директор Комунального некомерційного
підприємства «Вінницький обласний центр служби
крові Вінницької обласної Ради»

О.І. Банах



Від імені Замовника
Директор КНП «Тульчинська центральна районна
лікарня» Тульчинської міської ради
ЦЕНТРАЛЬНА
ЛАКІРНЯ
РАЙОННА ЛІКАРНЯ
ТУЛЬЧИНСЬКОЇ
МІСЬКОЇ РАДИ
Ідентифікаційний код
01982672
Галина РОСПУТНА



Додаток 6
до договору № 6 від 02 січня 2024 року

Найменування закладу охорони здоров'я, що подає звіт	
Дата та номер договору про реалізацію компонентів донорської крові	

2024 року № _____

Подається шоквартально в КНП «ВОСПК ВОР»
до 5 числа місяця, наступного за звітним кварталом,
шляхом надсилання електронною поштою
на електронну адресу: vospk4829@ukr.net

ЗВІТ*
шодо використання компонентів донорської крові
за _____ 2024 року

№ п/п	Найменування компонентів донорської крові	Отримано за договором про реалізацію компонентів донорської крові, доз	Використано для трансфузій, доз	Списано, доз	Причини списання
1	2	3	4	5	6
1	Еритроцити збідніні на лейкоцити у додатковому розчині (зависить еритроцитів збіднені на лейкоцити) – відповідно до <i>Специфікації</i>				
<i>Альтерна тивна продукція</i>	Еритроцити у додатковому розчині (зависить еритроцитів)				
	Еритроцити				
2	Плазма свіжозаморожена лейкофільтрована – відповідно до <i>Специфікації</i>				
<i>Альтерна тивна продукція</i>	Плазма свіжозаморожена				
3	Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез на апараті «Amicore» 4×10^{11} – відповідно до <i>Специфікації</i>				
<i>Альтерна тивна продукція</i>	Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез на апараті «Amicus» 4×10^{11}				
	Тромбоцити (концентрат тромбоцитів) аферез на апараті «Trima Accel» 4×10^{11}				
4	Тромбоцити, відновлені з дози крові відповідно до <i>Специфікації</i>				
5	Кріопреципітат заморожений відповідно до <i>Специфікації</i>				

Кількість пацієнтів, яким проведені трансфузії компонентів крові
Кількість пацієнтів, у яких спостерігалися ускладнення трансфузій

Найменування посади керівника закладу охорони здоров'я	підпис	ініціали, прізвище
Найменування посади працівника, який підготував звіт, та контактний телефон		

*Подається за I, II, III, IV квартали та наростиючим підсумком за 6 міс., 9 міс. та рік

Від імені Виконавця
Директор Комунального некомерційного підприємства
«Вінницький обласний центр служби крові
Вінницької обласної Ради»

О.І. Банах



Від імені Замовника
Директор КНП «Тульчинська центральна районна
лікарня» Тульчинської міської ради

Галина РОСПУТНА

