

Оголошення про проведення тендеру

БЛАГОДІЙНА ОРГАНІЗАЦІЯ «БЛАГОДІЙНИЙ ФОНД «БЕЗПЕЧНЕ МАЙБУТНЄ» в рамках проекту "Швидке реагування в Кіровоградській області для задоволення потреб дітей та їхніх опікунів, у тому числі внутрішньо переміщених осіб, які постраждали внаслідок війни в Україні», оголошує тендер на закупівлю імуноферментних тест-систем (за кодом ДК 021:2015: 33120000-7: Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання).

1. Інформація про замовника:

Найменування - Благодійна організація «Благодійний фонд «Безпечне Майбутнє».

Код за ЄДРПОУ 44252795.

Особа уповноважена здійснювати зв'язок з учасниками – голова тендерного комітету Л. Солонар, контактний e-mail: manager@sfuture.kr.ua.

2. Очікувана вартість предмета закупівлі - визначається учасником в національній валюті України гривні (UAH) виходячи з характеристик предмету закупівлі (Додаток 2). При формуванні цінової пропозиції учасники повинні враховувати вартість доставки товарів. У складі пропозиції учасник повинен надати цінову пропозицію за формою, що наведена у Додатку 7.

3. Термін поставки товарів - до 20 липня 2023 року.

4. Місце поставки товарів – на умовах DDP (Delivered Duty Paid) згідно правил Incoterms-2020 (м. Кропивницький, склад замовника)

5. Технічні характеристики предмета закупівлі та кількість - викладені у Додатку 2 до оголошення. Закупівля здійснюється без поділу на частини –лоти. Учасники подають пропозиції щодо закупівлі цілому.

6. Вимоги до учасників тендеру – викладені у Додатку 1 до оголошення.

7. Дата початку прийому пропозицій: з 21.06.2023 р. Порядок подання пропозицій – викладений у Додатку 6 до оголошення.

8. Кінцевий термін подання пропозицій: до 30.06.2023 р. 09:00 год.

9. Методика оцінки пропозицій – у Додатку 8 до оголошення.

За результатами розгляду та оцінки пропозицій замовник акцептує пропозицію учасника, що визнана найбільш економічно вигідною.

Замовник укладає договір про закупівлю з учасником, пропозицію якого було акцептовано, не раніше ніж на наступний день після акцепту.

У разі відмови учасника, пропозицію якого було акцептовано, від підписання договору про закупівлю відповідно до вимог оголошення, замовник визначає наступну найбільш економічно вигідну пропозицію із числа учасників, пропозиції яких не були відхилені.

10. Умови оплати, джерело фінансування - по факту поставки товарів, за рахунок коштів UNICEF.

Запитання щодо умов участі у тендері можна надсилати за ел. адресою: manager@sfuture.kr.ua.

Директор фонду

Ірина Сасенко

Вимоги до учасників

1. До участі у тендері запрошуються суб'єкти підприємницької діяльності, установи та організації належним чином зареєстровані за законодавством України, що відповідають кваліфікаційному критерію – наявність обладнання та матеріально-технічної бази. На підтвердження зазначених вимог учасник тендеру у складі пропозиції повинен надати:

1.1. Довідку про наявність обладнання та матеріально-технічної бази за наступною формою:

Таблиця 1.1 Форма довідки про наявність обладнання та матеріально-технічної бази

№	Найменування	кількість	адреса	Коротка характеристика (опис)	Підстава користування (власне або орендоване)

2. Замовник відмовляє в участі у закупівлі та відхиляє пропозицію учасника, в разі, якщо:

1) замовник має незаперечні докази того, що учасник закупівлі пропонує, дає або погоджується дати прямо чи опосередковано будь-якій службовій (посадовій) особі замовника, винагороду в будь-якій формі (пропозиція щодо найму на роботу, цінна річ, послуга тощо) з метою вплинути на прийняття рішення щодо визначення переможця закупівлі;

2) замовник має незаперечні докази того, що учасник закупівлі порушив політики ООН, Дитячого фонду ЮНІСЕФ щодо запобігання та протидії проявам насильства;

3) службову (посадову) особу учасника процедури закупівлі, яку уповноважено учасником представляти його інтереси під час проведення закупівлі, або фізичну особу, яка є учасником, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов'язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми;

4) фізичну особу, яка є учасником закупівлі, було засуджено за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов'язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено у встановленому законом порядку;

5) службову (посадову) особу учасника процедури закупівлі, яка підписала пропозицію, була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов'язане з хабарництвом, шахрайством та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено у встановленому законом порядку;

6) учасник закупівлі визнаний у встановленому законом порядку банкрутом та стосовно нього відкрита ліквідаційна процедура;

7) учасник не вживає належних заходів для запобігання підбурюванню до насильства чи ненависті, а також від будь-якої об'єктивно невинуватної дискримінації щодо окремих осіб або групи осіб.

8) учасник закупівлі є особою, до якої застосовано санкцію у виді заборони на здійснення у неї закупівель товарів, робіт і послуг згідно із Законом України «Про санкції», чи будь-яких інших торгових обмежень, накладених Організацією Об'єднаних Націй, або якщо така особа, внесена до списку інших санкцій Сполучених Штатів Америки, Європейського Союзу, Великої Британії, Ради Безпеки ООН, що можуть вплинути на виконання майбутнього договору.

9) учасник не забезпечує заходи щодо захисту дітей, запобігання насильству, жорстокому поводженню чи експлуатації будь-якого виду, запобігання дискримінації (зокрема, на ґрунті походження, етнічної приналежності, релігії, віку, гендерної ідентичності, сексуальної орієнтації або інвалідності) та сприяння рівності можливостей для всіх гендерних груп.

Замовник здійснює закупівлю в рамках партнерства з дитячим фондом ЮНІСЕФ, дотримується правил і політик, передбачених цим фондом. Аналогічні вимоги встановлюються до учасників цього тендеру. На виконання зазначеного учасники повинні:

- ознайомитись зі стандартними Контрактними положення ЮНІСЕФ і Загальними положеннями та умовами контрактів ЮНІСЕФ, що знаходяться у відкритому доступі на веб-сайті ЮНІСЕФ з питань організації поставок і проведення закупівель: http://www.unicef.org/supply/index_procurement_policies.html;

- переглянути політики ЮНІСЕФ, що знаходяться у відкритому доступі на веб-сайті ЮНІСЕФ з питань організації поставок і проведення закупівель: http://www.unicef.org/supply/index_procurement_policies.html. Зокрема, Учасники тендера мають ознайомитися із зобов'язаннями, що накладаються на постачальників, їх персонал та субпідрядників у рамках Політики ЮНІСЕФ щодо запобігання шахрайству та корупції та Політики ЮНІСЕФ у сфері сприяння захисту та безпеці дітей;

- дотримуватися всіх законів, указів, правил та положень, що стосуються участі в цьому тендері, а також стандартів поведінки, які передбачені Кодексом поведінки постачальників ООН (див. веб-сайт Глобального ринку Організації Об'єднаних Націй: - www.ungm.org).

Пропозиції учасників, що не погоджують зазначені вимоги відхиляються.

На підтвердження відсутності зазначених підстав для відмови в участі у закупівлі учасник повинен надати довідку за формою, встановленою у Додатку 3 до оголошення.

Враховуючи норми ЗУ «Про захист персональних даних» у складі пропозиції учасника повинна міститися довідка від уповноваженої особи учасника на обробку персональних даних та лист-згода на повідомлення своїх працівників, чиї персональні дані будуть зібрані та оброблені в рамках цієї закупівлі (форми згідно з Додатком 4).

Також учасник повинен запобігати виникненню конфлікту інтересів в рамках цієї закупівлі зокрема, в результаті комерційних інтересів, політичної приналежності або національних зв'язків, родинних стосунків чи дружби та інших інтересів, що погоджується учасником у вигляді гарантійного листа, що надається у складі пропозиції (форма у Додатку 5).

Замовник встановлює єдині етичні норми та правила поведінки учасників під час закупівель, що оголошуються замовником, у зв'язку чим учасник повинен ознайомитись з «Настановами щодо етичної поведінки учасників/потенційних учасників під час участі в закупівлях» (Додаток 10), що передбачені відповідною політикою замовника, та у складі пропозиції надати лист-гарантію дотримуватися зазначеної настанови.

Підготовка пропозиції та участь у цьому тендері здійснюється учасником на його власний ризик та за його власний рахунок. Учасник несе відповідальність за всі витрати, пов'язані з підготовкою тендерної пропозиції та участь у цьому тендері самостійно незалежно від результату проведення тендера.

Технічні характеристики предмета закупівлі

1. Строк поставки - протягом 10 днів з дня отримання заявки від Замовника.
2. Товар, який постачається повинен бути таким, що не перебував в експлуатації, термін та умови його зберігання не порушені.
3. Призначення - для визначення у дитячого населення післявакцинального імунітету у лабораторіях Кіровоградського ОЦКПХ.
4. Гарантійний термін - не менше 12 місяців з дати поставки товару.
5. Інформація про технічні, якісні та інші характеристики предмета закупівлі:

№	Найменування товару	Кількість упаковок	Основні вимоги до товару
1	Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу кору, 96 визначень	10	• Запропоновані ІФА-набори повинні кількісно визначати антитіла класу IgG до вірусу кору у сироватці чи плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА). • Принцип аналізу ІФА-наборів - непрямий двоетапний імуноферментний аналіз (ІФА). • У лунках планшета засорбовано очищені антигени інактивованого вірусу кору. • Зберігання ІФА-планшета після першого відкривання за температури 2-8°C не більше 6 місяців. Набір у своєму складі повинен містити: • шість калібраторів з концентрацією імуноглобулінів, специфічних до вірусу кору 0-3000 мМО/мл, об'ємом 0,25 мл кожен. • Негативний контроль - негативна сироватка крові людини з консервантом (жовтий), об'єм 3,2 мл. • Кон'югат - буферний розчин моноклональних антитіл до IgG людини, кон'югованих з пероксидазою хрому, зі • стабілізаторами та консервантом (фіолетовий), об'єм 13 мл. • Об'єми, досліджуваних сироваток та калібраторів, необхідні для проведення аналізу – 10 мкл. • Концентрації калібраторів ІФА - набору повинні відповідати Третьому Міжнародному Стандарту Anti-Measles 97/648 (NIBSC, WHO) в діапазоні 50-2250 mIU/ml (мМО/мл) (slope = 1,156; R2 = 0,989) • ІФА-набори повинні мати чутливість та специфічність не менше 100%, що підтверджено документально. • Стрипова комплектація планшета з можливістю відокремлення лунок та сумісні з універсальним обладнанням відкритого типу для імуноферментного аналізу. • Стабільність ІФА-планшета після розкривання вакуумної упаковки повинна бути 6 місяців, а усіх інших реагентів набору – протягом загального терміну придатності. • ІФА-набори повинні містити у своєму складі готовий до використання розчин ТМБ об'ємом

			не менше 13 мл, стабільний протягом загального терміну придатності набору. • Час проведення аналізу – 1,5 год.
2	Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу IgM до вірусу кору, 96 визначень	1	Метод: ІФА; Формат планшета: 12 смужок по 8 лунок з можливістю відокремлення лунок, вкриті антигенами Кору; Кількість визначень: 96; Специфічність не менше 100 %. Чутливість не менше 100 %. Зразок для аналізу: сироватка або цитратна плазма; Об'єм зразку для аналізу: не більше 10 мкл; Об'єм розведеного зразку для аналізу: не більше 100 мкл; Сумарний час інкубації не більше 1 г. 45 хв.; Постановка аналізу проводиться при кімнатній температурі без використання шейкера; Стабільність реагентів при зберіганні за температури 2-8 °С до кінця терміну придатності Склад набору: Ділюєнт зразку IgM - не менше 100мл; Стоп-розчин - не менше 15мл; Миючий розчин (20х конц) - не менше 50мл; Кон'юган - не менше 20мл; Розчин субстрату ТМВ - не менше 15 мл; Позитивний контроль - не менше 2 мл; Негативний контроль - не менше 2 мл; Пороговий контроль - не менше 3мл.
3	Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу краснухи, 96 визначень	10	Набір для кількісного визначення Вірусу Краснухи IgG в сироватці або плазмі людини. Формат планшета: розбірний. Кількість визначень: 96. Специфічність не менше 100%. Чутливість не менше 100 %. Аналітична чутливість не вище 0,45 МО/мл. Діапазон вимірювань (лінійність) - 0,45 МО/мл - 100 МО/мл. Об'єм зразку для аналізу: не більше 10 мкл. Об'єм розведеного зразку для аналізу: не більше 100 мкл. Реагенти готові до використання, стабільність після відкриття – при температурі 2-8 °С до кінця терміну придатності. Сумарний час інкубації не більше 1 г. 45 хв. Постановка аналізу проводиться при кімнатній температурі без використання шейкера. Склад набору: Буфер для розведення зразків IgG - не менше 100мл; Стоп-розчин - не менше 15мл; Миючий розчин (20х конц) - не менше 50мл; Кон'юган - 20мл; Розчин субстрату ТМВ - не менше 15 мл; 4 Стандарта - не менше 2 мл кожний:

			Стандарт А: 0,0 МО/мл; Стандарт В: 10 МО/мл; Стандарт С: 50 МО/мл; Стандарт D: 100 МО/мл
4	Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу IgM до вірусу краснухи, 96 визначень	1	Набір для кількісного визначення Вірусу Краснухи IgM μ-захоплення в сироватці або плазмі людини. Формат планшета: розбірний. Кількість визначень: 96. Специфічність не менше 99,4%. Чутливість не менше 100 %. Об'єм зразку для аналізу: не більше 10 мкл. Об'єм розведеного зразку для аналізу: не більше 100 мкл. Реагенти готові до використання, стабільність після відкриття – при температурі 2-8 °C до кінця терміну придатності. Сумарний час інкубації не більше 1 г. 45 хв. Постановка аналізу проводиться при кімнатній температурі без використання шейкера. Склад набору: Буфер для розведення зразків - не менше 100мл; Стоп-розчин - не менше 15мл; Миючий розчин (20х конц) - не менше 50мл; Кон'юган - не менше 12мл; Розчин субстрату ТМВ - не менше 15 мл; Позитивний контроль - 2 мл; Негативний контроль - 2 мл; Пороговий контроль - 3мл.
5	Імуноферментна тест-система для кількісного виявлення IgG Herpes Mumps (епідемічного паротиту), 96 визначень	5	1. Запропоновані ІФА-набори повинні кількісно визначати антитіла класу IgG до вірусу паротиту у сироватці чи плазмі крові людини методом імуноферментного аналізу (ІФА). 2. Принцип аналізу ІФА-наборів - непрямий двоетапний імуноферментний аналіз (ІФА). 3. У лунках планшета засорбовано 4. очищені антигени вірусу паротиту . 5. Зберігання ІФА-планшета після першого за температури 2-8°C не більше 6 місяців. 6. Набір у своєму складі повинен містити шість калібраторів з концентрацією імуноглобулінів, специфічних до вірусу паротиту 0-200 U/ml, об'ємом 0,25 мл кожен. 7. Кон'югат - буферний розчин моноклональних антитіл до IgG людини, кон'югованих з пероксидазою хрому, зі стабілізаторами та консервантом (фіолетовий), об'єм 13 мл. 8. Об'єми, досліджуваних сироваток та калібраторів, необхідні для проведення аналізу – 10 мкл. 9. «Межа виявлення» (LoD) ІФА-набору – 3,0 U/ml, 10. Діапазон лінійності ІФА-набору повинен знаходитися в межах 30 – 190 U/ml

			11. ІФА-набори повинні мати чутливість та специфічність не менше 100%, що підтверджено документально (сертифікат якості, паспорт). 12. Стрипова комплектація планшета з можливістю відокремлення лунок та сумісні з універсальним обладнанням відкритого типу для імуноферментного аналізу. 13. ІФА-набори повинні містити у своєму складі готовий до використання розчин ТМБ об'ємом не менше 13 мл, стабільний протягом загального терміну придатності набору. 14. Час проведення аналізу – 1,5 год.
7	Імуноферментна тест-система для якісного виявлення IgM Herpes Mumps (епідемічного паротиту), 96 визначень	1	Метод: ІФА; Формат планшета: 12 смужок по 8 лунок з можливістю відокремлення лунок, вкриті антигенами Mumps Virus; Кількість визначень: 96; Специфічність не менше 100 %. Чутливість не менше 100 %. Зразок для аналізу: сироватка або цитратна плазма; Об'єм зразку для аналізу: не більше 10 мкл; Об'єм розведеного зразку для аналізу: не більше 100 мкл; Сумарний час інкубації не більше 1 г. 45 хв.; Постановка аналізу проводиться при кімнатній температурі без використання шейкера; Стабільність реагентів при зберіганні за температури 2-8 °С до кінця терміну придатності Склад набору: Ділюент зразку IgM - не менше 100мл; Стоп-розчин - не менше 15мл; Миючий розчин (20х конц) - не менше 50мл; Кон'юган - не менше 20мл; Розчин субстрату ТМВ - не менше 15 мл; Позитивний контроль - не менше 2 мл; Негативний контроль - не менше 2 мл; Пороговий контроль - не менше 3мл.
8	Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу IgG до дифтерійного токсину, 96 визначень	10	Метод: ІФА; Формат планшета: 12 смужок по 8 комірок з можливістю відокремлення лунок, антигенами вкриті токсину (анатоксину) Corynebacterium diphtheriae; Кількість визначень: 96; Специфічність не менше 100%. Чутливість не менше 100 %. Аналітична чутливість не вище 0,00235 МО/мл. Діапазон вимірювань (лінійність) - 0,00235 МО/мл - 1 МО/мл. Зразок для аналізу: сироватка або цитратна плазма; Об'єм зразку для аналізу: не більше 10 мкл; Об'єм розведеного зразку для аналізу: не більше 100 мкл; Сумарний час інкубації не більше 1 г. 45 хв.;

			Постановка аналізу проводиться при кімнатній температурі без використання шейкера; Стабільність реагентів при зберіганні за температури 2-8 °C до кінця терміну придатності Склад набору: Буфер для розведення зразків IgG - не менше 100мл; Стоп-розчин - не менше 15мл; Миючий розчин (20х конц) - не менше 50мл; Кон'юган - 20мл; Розчин субстрату ТМВ - не менше 15 мл; Контроль - не менше 2 мл; 5 Стандартів - не менше 2 мл кожний: Стандарт А: 0,000 МО/мл; Стандарт В: 0,015 МО/мл; Стандарт С: 0,075 МО/мл; Стандарт D: 0150 МО/мл; Стандарт Е: 1.000 МО/мл.
9	Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу IgG до столбнячного анатоксину, 96 визначень	10	Метод: ІФА; Формат планшета: 12 смужок по 8 комірок з можливістю відокремлення лунок, антигенами вкриті токсину (анатоксину) Clostridium tetani; Кількість визначень: 96; Специфічність не менше 100%. Чутливість не менше 99,22 %. Аналітична чутливість не вище 0,02 МО/мл. Діапазон вимірювань (лінійність) - 0,02 МО/мл - 5 МО/мл. Зразок для аналізу: сироватка або цитратна плазма; Об'єм зразку для аналізу: не більше 10 мкл; Об'єм розведеного зразку для аналізу: не більше 100 мкл; Сумарний час інкубації не більше 1 г. 45 хв.; Постанова аналізу проводиться при кімнатній температурі без використання шейкера; Стабільність реагентів при зберіганні за температури 2-8 °C до кінця терміну придатності Склад набору: Буфер для розведення зразків IgG - не менше 100мл; Стоп-розчин - не менше 15мл; Миючий розчин (20х конц) - не менше 50мл; Кон'юган - 20мл; Розчин субстрату ТМВ - не менше 15 мл; Контроль - не менше 2 мл; 5 Стандартів - не менше 2 мл кожний: Стандарт А: 0,0 МО/мл; Стандарт В: 0,1 МО/мл; Стандарт С: 0,5 МО/мл; Стандарт D: 1.0 МО/мл; Стандарт Е: 5.0 МО/мл.
10	Імуноферментна тест-система для якісного визначення	5	Метод: ІФА ; Формат планшета: 12 смужок по 8 комірок з

	поверхневого антигену до гепатиту В, 96 визначень		можливістю відокремлення лунок, У кожній лунці планшета засорбовано рекомбінантний HBscore антиген вірусу гепатиту В ; Кількість визначень: 96, включно з контролями ; Склад набору(не менше): CONTROL + 1x0,5 ml (Позитивний контроль). CONTROL – 1x1,0 ml(Негативний контроль). SAMPLE DILUENT 1x10 ml(Розчин для розведення) сироваток. CONJUGATE SOLUTION 1x12 ml (Розчин кон'югату), готовий до використання. TMB SOLUTION 1x12 ml(Розчин ТМБ) Розчин ТМБ, H2O2, стабілізатор, консервант (без- барвний), готовий до використання. WASH TWEEN 20X 1x50 ml Розчин для промивання Tw (20x)(20-ти кратний концентрат фосфатного буферу з Твіном-20 та NaCl (безбарвний). STOP SOLUTION 1x12 ml(Стоп-реагент) Розчин 0,5 mol/l H2SO4 (безбарвний), готовий до використання. Чутливість: 100%; Зразок для аналізу: сироватка або плазма ; Стабільність реагентів при зберіганні за температури 2-8 °С.
11	Імуноферментна тест-система для виявлення сумарних антитіл до вірусу гепатиту С "Anti-HCV", 96 визначень	2	Метод: ІФА ; Формат планшета: 12 смужок по 8 комірок з можливістю відокремлення лунок, В кожній лунці планшета засорбовані рекомбінантні антигени ВГ С core, NS3, NS4 та NS5 ; Кількість визначень: 96, включно з контролями ; Склад набору(не менше):CONTROL + 1x0,7 ml (Позитивний контроль). CONTROL – 1x1,8 ml(Негативний контроль). SAMPLE DILUENT 1x10 ml(Розчин для розведення) сироваток. CONJUGATE SOLUTION 1x12 ml (Розчин кон'югату), готовий до використання. TMB SOLUTION 1x12 ml(Розчин ТМБ) Розчин ТМБ, H2O2, стабілізатор, консервант (без- барвний), готовий до використання. WASH TWEEN 20X 1x50 ml Розчин для промивання Tw (20x)(20-ти кратний концентрат фосфатного буферу з Твіном-20 та NaCl (безбарвний). STOP SOLUTION 1x12 ml(Стоп-реагент) Розчин 0,5 mol/l H2SO4 (безбарвний), готовий до використання. Чутливість 100% ; Зразок для аналізу: сироватка або плазма ; Специфічність (не менше): 99,3% ; Стабільність реагентів при зберіганні за температури 2-8 °С.
12	Імуноферментна тест-система для якісного виявлення антитіл	2	` - Вимоги до використання: процедура аналізу розрахована для ручної постановки з

	класу IgM до вірусу гепатиту А, 96 визначень		автоматичними піпетками та стандартним обладнанням; -стрипова комплектація набору з можливістю відокремлення лунок; -кольорова індикація етапів аналізу. - Принцип аналізу запропонованих тест-систем - «IgM-захват», твердофазний ІФА у двоетапній інкубації; - час проведення аналізу не більше 2 годин. -У лунках планшета засорбовано моноклональні антитіла, специфічні до імуноглобулінів класу IgM людини. - Об'єм досліджуваного зразка– 10 мкл. -Обов'язкове розведення зразків та контролів перед внесенням у лунку; - Кон'югат (11х концентрат) 11-ти кратний концентрат кон'югату антитіл до вірусу гепатиту А з пероксидазою хрому;
13	Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу IgG до SARS-CoV-2, 96 визначень	10	-У кожній лунці планшета засорбовано рекомбінантні антигени SARS-CoV-2 – субодиноця S1 шипового глікопротеїну та нуклеопротеїн (NP). - Принцип аналізу запропонованих тест-систем повинен базуватися на методі твердофазного непрямого ІФА, час проведення аналізу не більше 1 години 30 хвилин. - Об'єм досліджуваного зразка та контролю, що вноситься в лунку, повинен бути не більше 10 мкл. -У складі ІФА-набору ІФА-планшет повинен постачатися з силікагелем у вакуумованій упаковці з замком Zip-Lock. Стабільність ІФА-планшета після розкривання вакуумної упаковки повинна бути 3 місяці, а усіх інших реагентів набору – протягом загального терміну придатності. - ІФА-набір у своєму складі повинен містити готовий до використання розчин кон'югату; - ІФА-набір у своєму складі повинен містити позитивний контроль у об'ємі 0,2 мл та негативний контроль у об'ємі 0,6 мл. - Система забезпечення якості виробництва для ІФА-наборів повинна відповідати вимогам ISO 13485:2016 та бути визнаною Міжнародним форумом з акредитації (IAF), (надати завірену копію сертифікату на систему управління якістю), вся продукція повинна відповідати вимогам

			Технічного регламенту (надати декларації про відповідність). - Тест-система повинна відповідати вимогам директиви 98/79/ЕС Ради Європейського Союзу
14	Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного виявлення антитіл класу IgG до <i>Borellia Burgdorferi</i> 96 визначень	3	ELISA STRIPS 1x96 лунок ІФА-планшет У кожній лунці планшету засорбовано суміш антигенів <i>Borrelia burgdorferi sensu lato</i>. Лунки можна відокремлювати. 12 стрипів по 8 лунок. CONTROL + 1x0,5 ml Позитивний контроль Розчин специфічних моноклональних антитіл з консервантом (рожевий). CONTROL – 1x0,5 ml Негативний контроль Розчин альбуміну з консервантом (жовтий). SAMPLE DILUENT 1x12 ml Розчин для розведення сироваток Буферний розчин з детергентом та консервантом (сіро-зелений). CONJUGATE SOLUTION 1x12 ml Розчин кон'югату Буферний розчин моноклональних антитіл до IgG людини, кон'югованих з пероксидазою хрому, зі стабілізаторами та консервантом (зелений), готовий до використання. TMB SOLUTION 1x12 ml Розчин ТМБ Розчин ТМБ, H₂O₂, стабілізатор, консервант (безбарвний), готовий до використання. WASH TWEEN 20X 1x50 ml Розчин для промивання Tw20 (20x) 20-ти кратний концентрат фосфатного буферу з Твіном-20 та NaCl (безбарвний). STOP SOLUTION 1x12 ml Стоп-реагент Розчин 0,5 mol/l H₂SO₄ (безбарвний), готовий до використання.
15	Імуноферментна тест-система для якісного виявлення антитіл класу IgM до <i>Borrelia Burgdorferi</i> 96 визначень	1	Метод: ІФА; Формат планшета: 12 смужок по 8 комірок з можливістю відокремлення лунок, вкриті антигенами покритих антигенами <i>Borrelia Burgdorferi</i> ; Кількість визначень: 96; Специфічність не менше 98,35%. Чутливість не менше 92,45 %. Зразок для аналізу: сироватка або цитратна плазма; Об'єм зразку для аналізу: не більше 10 мкл; Об'єм розведеного зразку для аналізу: не більше 100 мкл; Сумарний час інкубації не більше 1 г. 45 хв.; Постановка аналізу проводиться при кімнатній температурі без використання шейкера; Стабільність реагентів при зберіганні за температури 2-8 °C до кінця терміну придатності Склад набору: Ділюент зразку IgM - не менше 100мл; Стоп-розчин - не менше 15мл; Миючий розчин (20x конц) - не менше 50мл;

			Кон'юган - 20мл; Розчин субстрату ТМВ - не менше 15 мл; Позитивний контроль - 2 мл; Негативний контроль - 2 мл; Пороговий контроль - 3мл.
--	--	--	---

Додаткові вимоги:

Запропонований учасником товар повинен бути зареєстрований в Україні та/або дозволений для введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) відповідно до вимог Технічних регламентів. Учасник відповідає за виконання всіх процедур оцінки відповідності згідно із законодавством.

Товари, що поставляються стерильними, повинні розроблятися, виготовлятися, стерилізуватися відповідно до затверджених методів у належних умовах та упаковуватися в одноразове пакування та/або згідно з відповідними процедурами, що забезпечують їх стерильність у разі введення в обіг, а також зберігатися і транспортуватися в належних умовах до пошкодження або відкриття захисного пакування.

Товари, що поставляються не стерильними, повинні забезпечувати належний рівень чистоти таких виробів, мінімізувати ризик бактеріального зараження.

Якщо товари призначені для застосування разом з іншими виробами або апаратурою, таке сполучення, включаючи систему з'єднання, повинно бути безпечним і не погіршувати характеристик товарів. Будь-які обмеження щодо застосування таких товарів позначаються на етикетці або в інструкції із застосування.

Товар повинен супроводжуватися необхідною для його безпечного застосування інформацією з урахуванням підготовки та кваліфікації користувачів, а також ідентифікації виробника.

Товар повинен бути виготовлений в країнах, на які не розповсюджуються обмеження в торговельних відносинах за торговельними міжнародними договорами уряду України чи будь-яких інших торгових обмежень, накладених Організацією Об'єднаних Націй.

Залишковий термін придатності товарів на момент постачання повинен складати не менше 70% загального терміну їх зберігання.

Постачання Товару здійснюється на умовах: DDP згідно Інкотермс-2020 автомобільним транспортом на склад замовника у м. Кропивницький. Вартість доставки включається Постачальником до вартості Товарів.

На підтвердження технічних характеристик у складі пропозиції учасник повинен

надати:

- 1) Копію(ї) документу(-ів), який(-і) свідчать про те що товари, які пропонуються Учасником до постачання зареєстровані в Україні та введені в обіг (повинні відповідати Технічному регламенту затверджені Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 або Технічному регламенту затверджені Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754).
- 2) Технічну специфікацію, що заповнюється учасником згідно характеристик товару, який він пропонує до постачання щодо кожного лоту окремо за наступними формами:

Технічна специфікація

№	Найменування товару	Кількість, тест-систем	Інформація про відповідність товару вимогам замовника (так/ні)
1	Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу кору, 96 визначень	10	
2	Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл	1	

	класу IgM до вірусу кору, 96 визначень		
3	Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу IgG до вірусу краснухи, 96 визначень	10	
4	Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл класу IgM до вірусу краснухи, 96 визначень	1	
5	Імуноферментна тест-система для кількісного виявлення IgG Herpes Mumps (епідемічного паротиту), 96 визначень	5	
7	Імуноферментна тест-система для якісного виявлення IgM Herpes Mumps (епідемічного паротиту), 96 визначень	1	
8	Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу IgG до дифтерійного токсину, 96 визначень	10	
9	Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу IgG до столбнячного анатоксину, 96 визначень	10	
10	Імуноферментна тест-система для якісного визначення антитіл до гепатиту В, 96 визначень	5	
11	Імуноферментна тест-система для якісного визначення сумарних антитіл до поверхневого антигену вірусу гепатиту В, 96 визначень	2	
12	Імуноферментна тест-система для якісного виявлення антитіл класу IgM до вірусу гепатиту А, 96 визначень	2	
13	Імуноферментна тест-система для кількісного визначення антитіл класу IgG до SARS-CoV-2, 96 визначень	10	
14	Імуноферментна тест-система для якісного та напівкількісного виявлення антитіл класу IgG до Borellia Burgdorferi 96 визначень	3	
15	Імуноферментна тест-система для якісного виявлення антитіл класу IgM до Borrelia Burgdorferi 96 визначень	1	

Довідка
про відсутність/або наявність підстав для відмови в участі у закупівлі

Підстава для відмови	Інформація про наявність чи відсутність підстав (так/ні)
1) учасник закупівлі порушував політики ООН, Дитячого фонду ЮНІСЕФ щодо запобігання та протидії проявам насильства	
2) службову (посадову) особа учасника процедури закупівлі, яку уповноважено учасником представляти його інтереси під час проведення закупівлі, або фізичну особу, яка є учасником, було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення правопорушення, пов'язаного з використанням дитячої праці чи будь-якими формами торгівлі людьми	
3) службову (посадову) особу учасника закупівлі, яку уповноважено учасником представляти його інтереси під час проведення закупівлі, або фізичну особу, яка є учасником, було засуджено за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов'язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено у встановленому законом порядку	
4) учасник закупівлі визнаний у встановленому законом порядку банкрутом та стосовно нього відкрита ліквідаційна процедура	
5) фізична особа, яка є учасником закупівлі, була засуджена за кримінальне правопорушення, вчинене з корисливих мотивів (зокрема, пов'язане з хабарництвом та відмиванням коштів), судимість з якої не знято або не погашено у встановленому законом порядку;	
6) учасник не вживає належних заходів для запобігання підбурювання до насильства чи ненависті, а також від будь-якої об'єктивно невинуватної дискримінації щодо окремих осіб або групи осіб.	
7) учасник закупівлі є особою, до якої застосовано санкцію у виді заборони на здійснення у неї закупівель товарів, робіт і послуг згідно із Законом України «Про санкції», чи будь-яких інших торгових обмежень, накладених Організацією Об'єднаних Націй, або якщо така особа, внесена до списку інших санкцій Сполучених Штатів Америки, Європейського Союзу, Великої Британії, Ради Безпеки ООН, що можуть вплинути на виконання майбутнього договору	
8) учасник не забезпечує заходи щодо захисту дітей, запобігання насильству, жорстокому поводженню чи експлуатації будь-якого виду, запобігання дискримінації (зокрема, на ґрунті походження, етнічної приналежності, релігії, віку, гендерної ідентичності,	

сексуальної орієнтації або інвалідності) та сприяння рівності можливостей для всіх гендерних груп	
9) учасник ознайомився та не погоджує стандартні Контрактні положення ЮНІСЕФ і Загальні положення та умови контрактів ЮНІСЕФ на надання товарів, що знаходяться у відкритому доступі на веб-сайті ЮНІСЕФ з питань організації поставок і проведення закупівель	
10) учасник переглянув політики ЮНІСЕФ з питань організації поставок і проведення закупівель: та не погоджується із зобов'язаннями, що накладаються на постачальників, їх персонал та субпідрядників у рамках Політики ЮНІСЕФ щодо запобігання шахрайству та корупції та Політики ЮНІСЕФ у сфері сприяння захисту та безпеці дітей	
11) Учасник не погоджується дотримуватися стандартів поведінки, які передбачені Кодексом поведінки постачальників ООН	
12) Учасник не вживатиме всіх належних заходів для попередження сексуальної експлуатації або зловживань з боку його персоналу, включаючи його працівників або інших осіб, найнятих і контрольованих Учасником для надання послуг у рамках його участі у цьому тендері.	

Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи Учасника

Форма 1

Лист – згода

Відповідно до Закону України "Про захист персональних даних" від 01.06.2010 року №2297-VI, даю згоду на обробку, використання, поширення та доступ до персональних даних, які передбачено згідно з нормами чинного законодавства, моїх персональних даних (у т.ч. паспортні дані, ідентифікаційний код, свідоцтво про державну реєстрацію, свідоцтво платника податків, банківські реквізити, розрахункові рахунки, електронні ідентифікаційні дані: номери телефонів, електронні адреси та інша необхідна інформація, передбачена законодавством), відомості, які надаю про себе для забезпечення участі у торгах, цивільно-правових та господарських відносинах.

Дата _____ Підпис _____ (ПІБ)

Форма 2

Лист-згода

Ми, _____ (найменування учасника) в особі _____ надаємо згоду на повідомлення своїх працівників, чиї персональні дані будуть зібрані та оброблені в рамках цієї закупівлі.

Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи Учасника

Гарантійний лист

Ми, _____ (найменування учасника) в особі _____
гарантуємо запобігати виникненню конфлікту інтересів в рамках цієї закупівлі зокрема, в
результаті комерційних інтересів, політичної приналежності або національних зв'язків,
родинних стосунків чи дружби та інших інтересів.

Посада, прізвище, ініціали, підпис уповноваженої особи Учасника

Порядок подання пропозиції:

Тендерна пропозиція подається учасником шляхом заповнення форм документів, передбачених оголошенням разом копіями документів, що вимагались умовами закупівлі до закінчення кінцевого строку подання пропозицій.

Документи, що входять до складу пропозиції подаються у сканованому вигляді із підписом уповноваженої особи шляхом направлення її адресу замовника (вул. Преображенська, 79-а, м. Кропивницький, каб. 217) в запечатаному конверті до 09:00 год. 30 червня 2023 року. **На підтвердження права підпису документів пропозиції учасник у складі пропозиції надає один з таких документів: наказ про призначення, виписка або витяг з ЄДР. Якщо право підпису уповноваженій особі надане на підставі довіреності чи доручення додатково у складі пропозиції надається такий документ.**

На запит учасника замовник підтверджує отримання його пропозиції із зазначенням дати та часу отримання протягом 1 календарного дня з моменту отримання такого запиту.

Пропозиція подається у письмовій формі українською мовою (за виключенням документів, які за своїм походженням складені на іншій мові, ніж українська), за підписом уповноваженої посадової особи учасника, рекомендовано прошитою, **в запечатаному конверті з маркуванням «не відкривати до _____» (зазначається кінцевий строк подання пропозицій).** На конверті також має бути зазначено: найменування учасника, його ідентифікаційний код, місцезнаходження, маркування **«Пропозиція для участі у закупівлі імунферментних тест-систем БО «БФ «Безпечне майбутнє» в рамках проекту "Швидке реагування в Кіровоградській області для задоволення потреб дітей та їхніх опікунів, у тому числі внутрішньо переміщених осіб, які постраждали внаслідок війни в Україні».**

Кожен учасник має право подати тільки одну пропозицію. Термін дії пропозиції учасника повинен складати не менше 90 днів з дати кінцевого терміну подання пропозицій зазначеного в оголошенні до закупівлі. У разі необхідності учасник закупівлі має право з власної ініціативи продовжити строк дії своєї тендерної пропозиції, надіславши замовнику відповідне повідомлення.

Пропозиції учасників, подані після закінчення строку їх подання, не приймаються. Учасник має право внести зміни або відкликати свою пропозицію до закінчення строку її подання. Такі зміни або заява про відкликання пропозиції враховуються, якщо вони отримані замовником до закінчення строку подання пропозицій.

Замовник має право звернутися за підтвердженням інформації, наданої учасником, до органів державної влади, підприємств, установ, організацій відповідно до їх компетенції. У разі виявлення надання учасником недостовірної інформації, пропозиція такого учасника відхиляється.

ПРОПОЗИЦІЯ

Повна назва Учасника _____

Юридична адреса _____

Фактична адреса _____

Код ЄДРПОУ _____

Платник податку _____

Банківські реквізити _____

П.І.Б. керівника або представника згідно довіреності _____

Контактні телефони _____

Електронна пошта _____

Ознайомившись з умовами оголошення, ми маємо можливість і погоджуємось поставити товари відповідної якості, в необхідній кількості у встановлений строк за наступними цінами:

№	Найменування товару	кількість	Ціна за одиницю товару (грн. без ПДВ)
Загальна вартість пропозиції, грн.			
у тому числі ПДВ (для учасників які є платником ПДВ)			

Строк дії пропозиції нашої пропозиції складає _____ (не менше 90 днів з дати кінцевого строку для подання пропозицій).

Методика оцінки пропозицій:

Оцінка пропозицій проходить у три етапи.

Першим етапом є перевірка відповідності учасників кваліфікаційним та іншим вимогам, встановленим в даному оголошенні. За результатами цього етапу пропозиції учасників, які не відповідають кваліфікаційним та іншим вимогам, встановленим замовником, відхиляються.

На другому етапі здійснюється перевірка технічної відповідності пропозицій учасників, технічним вимогам замовника, які наведені у Додатку 2.

Оцінивши пропозиції, замовник приймає рішення щодо технічної відповідності цих пропозицій, класифікуючи її як технічно прийнятну або неприйнятну. Пропозиції, визнані «технічно неприйнятними» відхиляються як такі, що не відповідають умовам цієї закупівлі.

Третім етапом є оцінка фінансових пропозицій. Мета фінансової оцінки полягає у визначенні найкращої фінансової пропозиції. Переможцем закупівлі буде визнано учасника, із числа учасників, пропозиції яких не було відхилено на основі наступної методики оцінки:

Розрахунок балів здійснюється за формулою: $B = C_{\min} / C_{\text{обчисл}} * 100$, де:

B – загальна кількість балів по пропозиції;

$C_{\text{обчисл}}$ – ціна пропозиції, кількість балів якої обчислюється;

$C_{\min}$ – ціна пропозиції, яка серед допущених до оцінки пропозицій є найнижчою;

100 – максимальна кількість балів за критерієм «**Ціна**».

Переможцем визнається учасник, пропозиція якого отримала максимальну кількість балів B . У випадку однакового значення показника B серед декількох учасників, переможець визначається шляхом голосування членів комітету простою більшістю голосів.

Підстави для відхилення пропозицій:

Замовник відхиляє пропозицію учасника якщо:

учасник не відповідає кваліфікаційним вимогам та іншим вимогам, встановленим в оголошенні або не надав документи, передбачені умовами оголошення;

пропозиція учасника не відповідає технічним характеристикам, що встановлені в умовах оголошення та визнані тендерним комітетом «технічно неприйнятними»;

наявні підстави для відмови в участі у закупівлі, передбачені цим оголошенням;

переможець відмовився від укладання договору.

Замовник має право не відхиляти пропозицію учасника у разі виявлення формальних помилок, що не спотворюють результати тендера.

Підстави для відміни торгів або визнання їх такими, що не відбулися:

Замовник може прийняти рішення про відміну закупівлі у разі:

- відсутності подальшої потреби у закупівлі;
- необхідності внесення змін до вимог встановлених в оголошенні до закупівлі;
- відсутності пропозицій на участь у торгах.

Торги можуть бути визнані замовником такими, що не відбулися, у разі:

коли ціна найбільш вигідної пропозиції перевищує суму, передбачену замовником для фінансування закупівлі;

виникнення форс-мажорних обставин (обставин непереборної сили).

Інформація про відміну або визнання торгів такими, що не відбулися розміщується на сторінці замовника у мережі Facebook

Настанови щодо етичної поведінки учасників/потенційних учасників під час участі в закупівлях БО «БФ «Безпечне майбутнє»

I. Загальні положення

1. Настанови щодо етичної поведінки учасників/потенційних учасників під час участі в закупівлях (далі – Настанови) розроблені з метою надання методично-консультативної допомоги щодо забезпечення системного підходу до формування, підтримки та розвитку етичної поведінки учасників під час участі в закупівлях, відборі та переговорах з метою укладання договорів про закупівлі.

2. Під етичною поведінкою в Настановах розуміється сукупність вчинків та дій суб'єктів сфери закупівель, які відповідають принципам здійснення закупівель, а також нормам моралі, свідомості чи порядку, що характерні для сучасного суспільства розвинутих демократичних країн.

3. Неналежна етична поведінка між суб'єктами сфери публічних закупівель суттєво впливає на кінцевий результат закупівель. Недотримання етичних норм та свідоме або несвідоме недотримання норм законодавства може призвести до порушень, за які передбачена адміністративна та/або кримінальна відповідальність.

4. Настанови спрямовані на удосконалення обізнаності із законодавством у сфері, актуалізацію проблеми професійної етики.

5. Настанови описують складові етичної поведінки, яких рекомендується дотримуватись протягом усього закупівельного процесу.

6. Настанови розраховані для використання у роботі учасників. Дотримуючись цих Настанов учасники можуть продемонструвати свою надійність, доброчесність, а також сприяти чесним і прозорим процесам витрачання публічних коштів.

7. Настанови не встановлюють норм права, носять виключно рекомендаційний та інформаційний характер.

II. Фактори, що впливають на мінімізацію конфліктності між суб'єктами сфери закупівель

1. Законність

Дотримання учасником вимог політики закупівель, своєчасне та ефективне вживання вичерпних заходів щодо запобігання та усунення порушень.

2. Добросовісна конкуренція

Дотримання правил та принципів добросовісної конкуренції, участь у закупівлях на засадах змагальності, досягнення конкурентної переваги над іншими суб'єктами господарювання з метою здобуття перемоги та укладання договору про закупівлю.

3. Відповідальність та доброчесність

Доброчесна та відповідальна поведінка на усіх стадіях участі у закупівлях, сумлінне, своєчасне та якісне виконання своїх обов'язків за договором про закупівлю.

4. Взаємоповага

Дотримання загально визначених етичних норм поведінки, виявлення ввічливості та поваги між всіма суб'єктами сфери закупівель, недопущення словесних образ, погроз та залякувань.

III. Рекомендації щодо ефективної поведінки під час підготовки та участі в закупівлях

1. До початку участі в закупівлях :

- ознайомитись зі стандартними Контрактними положення ЮНІСЕФ і Загальними положеннями та умовами контрактів ЮНІСЕФ, що знаходяться у відкритому доступі на веб-сайті ЮНІСЕФ з питань організації поставок і проведення закупівель: http://www.unicef.org/supply/index_procurement_policies.html;

- переглянути політики ЮНІСЕФ, що знаходяться у відкритому доступі на веб-сайті ЮНІСЕФ з питань організації поставок і проведення закупівель: http://www.unicef.org/supply/index_procurement_policies.html. Зокрема, Учасники тендера мають ознайомитися із зобов'язаннями, що накладаються на постачальників, їх персонал та субпідрядників у рамках Політики ЮНІСЕФ щодо запобігання шахрайству та корупції та Політики ЮНІСЕФ у сфері сприяння захисту та безпеці дітей;

- дотримуватися всіх законів, указів, правил та положень, що стосуються участі в цьому тендері, а також стандартів поведінки, які передбачені Кодексом поведінки постачальників ООН (див. веб-сайт Глобального ринку Організації Об'єднаних Націй: - www.ungm.org)

- у разі проведення замовниками консультацій з учасниками/потенційними учасниками, суб'єкти господарювання не можуть чинити тиск на замовників під час розробки технічної специфікації.

2. Під час підготовки тендерних пропозицій та участі у закупівлях учасникам рекомендується:

- користуватися правом щодо надання роз'яснень замовником щодо умов закупівлі в разі необхідності, у строки, встановлені законодавством;

- готувати документи у складі тендерної пропозиції у чіткій відповідності до вимог оголошення, що зменшуватиме ймовірність дискваліфікації такої пропозиції;

- не допускати зазначення недостовірної інформації в тендерній пропозиції;

- уникати переговорів з іншими учасниками тендеру щодо цінової пропозиції, змісту тендерних пропозицій, оскільки зазначене може кваліфікуватися як прояв антиконкурентних узгоджених дій;

- вживати всі заходи, щоби не допустити виникнення реального та потенційного конфлікту інтересів;

- не демпінгувати цінову пропозицію до рівня, що може викликати ризик неукладення, невиконання та/або неналежного виконання договору про закупівлю та його розірвання;

- аргументовано оскаржувати процедури закупівлі у разі порушення їх прав та законних інтересів. Учасникам не слід використовувати механізм оскарження, з метою умисного затягування та/або зриву процедур закупівель.

IV. Рекомендації щодо ефективної поведінки під час укладання та виконання договорів

Під час укладання та виконання договорів про закупівлю учасникам рекомендується:

- не допускати змін умов договору, зокрема підвищення ціни, з підстав, що не передбачені договором;

- належно виконувати умови договору про закупівлю (дотримуватися термінів та умов постачання товарів, виконання робіт і надання послуг; забезпечувати належну якість товарів, робіт та послуг відповідно до умов договору, тощо);

- вживати заходів щодо запобігання та протидія проявам насильства згідно політикою замовника, вимогами Дитячого фонду ЮНІСЕФ.

- не залучати до виконання договору осіб, що внесені до списку санкцій Сполучених Штатів Америки, Європейського Союзу, Великої Британії, внесені до списку санкцій Ради

Безпеки ООН, списку санкцій Ради національної безпеки і оборони України та підпадають під інші санкції, що можуть вплинути на виконання договору;

- у разі неможливості виконання умов договору - завчасно повідомляти замовника про причини та дотримуватися умов щодо відповідальності сторін (у тому числі штрафів або відшкодування збитків), визначених у договорі.