

სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს მიერ, აივ ინფექციის/შიდსის, ტუბერკულოზისა და მალარიის წინააღმდეგ ბრძოლის გლობალური ფონდის (The Global Fund to Fight AIDS, Tuberculosis and Malaria) დაფინანსებული „საქართველოში აივ/შიდსის პრევენციის, მკურნალობისა და მოვლის ღონისძიებების გაძლიერება და მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-H-NCDC) და „ტუბერკულოზის ყველა ფორმის ხარისხიან დიაგნოსტიკასა და მკურნალობაზე საყოველთაო ხელმისაწვდომობის მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-T-NCDC) პროგრამების ფარგლებში ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ლაბორატორიული კვლევა მათი ხარისხის შეფასების მიზნით მომსახურებების შესყიდვის სატენდერო კომისიის სხდომის

ოქმი №1

ქ. თბილისი

10 სექტემბერი 2021 წელი

სხდომის ჩატარების ადგილი: სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს (ქ. თბილისი, კახეთის გზატკეცილი №99) ადმინისტრაციული შენობის მე-8 სართული.

სხდომის ჩატარების დრო: 13:00 საათი

სხდომას ესწრებოდნენ:

კომისიის თავმჯდომარე:

ირმა ხონელიძე - სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს გენერალური დირექტორის მოადგილე/პროგრამების დირექტორი/კომისიის თავმჯდომარე;

კომისიის წევრები:

ოთარ ნამიჭიშვილი - სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს საფინანსო-ეკონომიკური დეპარტამენტის უფროსი;

ქეთევან სტილია - სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს გლობალური ფონდის პროგრამების მართვის ჯგუფის აივ ინფექცია/შიდსის პროგრამის მენეჯერი;

მაკა დანელია - სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს გლობალური ფონდის პროგრამების მართვის ჯგუფის აივ ინფექცია/შიდსის პროგრამის მენეჯერი.

შალვა ბაღაშვილი - სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს გლობალური ფონდის პროგრამების მართვის ჯგუფის შესყიდვების მენეჯერი/კომისიის წევრი.

ნინო ვახანია - სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს გლობალური ფონდის პროგრამების მართვის ჯგუფის ფინანსების მენეჯერი.

კომისიის აპარატის წევრი:

ხათუნა კაპანაძე - სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს გლობალური ფონდის პროგრამების მართვის ჯგუფის შესყიდვების სპეციალისტი.

სატენდერო კომისიის სხდომას არ ესწრებოდა:

კონსტანტინე ოჩიგავა - სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს ადმინისტრაციული დეპარტამენტის უფროსი.

დღის წესრიგი

სსიპ „ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს მიერ აივ ინფექციის/შიდსის, ტუბერკულოზისა და მალარიის წინააღმდეგ ბრძოლის გლობალური

ფონდის (The Global Fund to Fight AIDS, Tuberculosis and Malaria) მიერ დაფინანსებული, „საქართველოში აივ/შიდსის პრევენციის, მკურნალობისა და მოვლის ღონისძიებების გაძლიერება და მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-H-NCDC) და „ტუბერკულოზის ყველა ფორმის ხარისხიან დიაგნოსტიკასა და მკურნალობაზე საყოველთაო ხელმისაწვდომობის მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-T-NCDC) პროგრამების ფარგლებში ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ლაბორატორიული კვლევა მათი ხარისხის შეფასების მიზნით მომსახურების (CPV 71600000 - ტექნიკური შემოწმება, ანალიზი და საკონსულტაციო მომსახურებები; CPV 71610000 - მომსახურებები შემადგენლობისა და სიწმინდის შემოწმებისა და ანალიზის სფეროში) შესყიდვის მიზნით ელექტრონული ტენდერის განცხადების ტექსტის, სატენდერო დოკუმენტაციის განხილვა და დამტკიცება.

მოისმინეს:

სატენდერო კომისიის სხდომაზე აღინიშნა, რომ აივ ინფექციის/შიდსის, ტუბერკულოზისა და მალარიის წინააღმდეგ ბრძოლის გლობალური ფონდის (The Global Fund to Fight AIDS, Tuberculosis and Malaria) მიერ დაფინანსებული, „საქართველოში აივ/შიდსის პრევენციის, მკურნალობისა და მოვლის ღონისძიებების გაძლიერება და მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-H-NCDC) და „ტუბერკულოზის ყველა ფორმის ხარისხიან დიაგნოსტიკასა და მკურნალობაზე საყოველთაო ხელმისაწვდომობის მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-T-NCDC) პროგრამების ფარგლებში სსიპ - ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი“-ს მიერ, შესასყიდა ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ხარისხის შეფასების მიზნით, ლაბორატორიული კვლევის მომსახურება.

სატენდერო კომისიამ განიხილა, სხდომაზე წარმოდგენილი შესყიდვის ობიექტის აღწერასთან დაკავშირებული ინფორმაცია და ტექნიკური დავალება. განხილვის შედეგად კომისიამ იმსჯელა, ტექნიკურ დავალებაში მითითებულ მოთხოვნებთან დაკავშირებით, რომელიც პრეტენდენტის მიერ უნდა იქნეს წარმოდგენილი პრეტენდენტმა და უნდა იძლეოდეს შემოთავაზებული მომსახურების სატენდერო დოკუმენტაციით განსაზღვრულ მოთხოვნებთან შესაბამისობის დადგენის შესაძლებლობას.

ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ლაბორატორიული კვლევა მათი ხარისხის შეფასების მომსახურებების შესყიდვის მიზნით, ცენტრის გლობალური ფონდის პროგრამების განმახორციელებელი ჯგუფის მიერ განხორციელდა ბაზრის მოკვლევა, რის შედეგად მიღებული ინფორმაციის ანალიზის საფუძველზე, განისაზღვრა შესყიდვის სავარაუდო ღირებულება 19,703.00 (ცხრამეტი ათას შვიდასსამი ლარი და 00 თეთრი) ლარით, დღგ-ს გარეშე.

ასევე აღინიშნა, რომ იმ შემთხვევაში, თუ ტენდერში ყველაზე დაბალი ფასის წინადადების მქონე პრეტენდენტის მიერ სისტემაში დაფიქსირებული საბოლოო ფასი 20%-ით ან მეტით დაბალი იქნება შესყიდვის ობიექტის სავარაუდო ღირებულებაზე, შემსყიდველი ორგანიზაცია პრეტენდენტისაგან მოითხოვს ფასწარმოქმნის ადეკვატურობის დასაბუთებას.

ზემოაღნიშნულიდან გამომდინარე, სატენდერო კომისიამ დაადგინა:

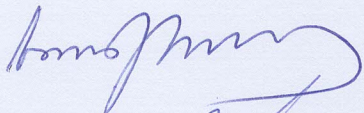
1. დამტკიცდეს, აივ ინფექციის/შიდსის, ტუბერკულოზისა და მალარიის წინააღმდეგ ბრძოლის გლობალური ფონდის (The Global Fund to Fight AIDS, Tuberculosis and Malaria) მიერ დაფინანსებული, „საქართველოში აივ/შიდსის პრევენციის, მკურნალობისა და მოვლის ღონისძიებების გაძლიერება და მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-H-NCDC) და „ტუბერკულოზის ყველა ფორმის ხარისხიან დიაგნოსტიკასა და მკურნალობაზე საყოველთაო ხელმისაწვდომობის მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-T-NCDC) პროგრამების ფარგლებში ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ხარისხის შეფასების მიზნით ლაბორატორიული კვლევის მომსახურების (CPV 71600000 - ტექნიკური შემოწმება, ანალიზი და საკონსულტაციო მომსახურებები; CPV 71610000 - მომსახურებები შემადგენლობისა და სიწმინდის შემოწმებისა და ანალიზის სფეროში) შესყიდვის ელექტრონული ტენდერის განცხადების ტექსტი, სხდომაზე წარმოდგენილი შესყიდვის ობიექტის აღწერასთან დაკავშირებული ინფორმაცია და ტექნიკური დავალება თანდართული პროექტის (წინამდებარე ოქმს თან ერთვის) შესაბამისად.

2. ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ხარისხის შეფასების მიზნით ლაბორატორიული კვლევის მომსახურების (CPV 71600000 - ტექნიკური შემოწმება, ანალიზი და საკონსულტაციო მომსახურებები; CPV 71610000 - მომსახურებები შემადგენლობისა და სიწმინდის შემოწმებისა და ანალიზის სფეროში) შესყიდვის მიზნით გამოცხადდეს ელექტრონული ტენდერი 19,703.00 (ცხრამეტი ათას შვიდასსამი ლარი და 00 თეთრი) ლარზე, დღგ-ს გარეშე

3. დაევალოს სატენდერო კომისიის აპარატს სატენდერო კომისიის გადაწყვეტილების შესაბამისად, სატენდერო განცხადების და სატენდერო დოკუმენტაციის სსიპ „სახელმწიფო შესყიდვების სააგენტოს“ ერთიან ელექტრონულ სისტემაში განთავსება.

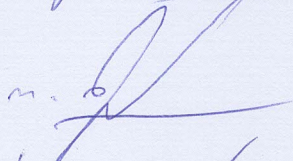
კომისიის თავმჯდომარე:

ირმა ხინელიძე

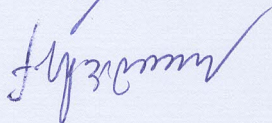


კომისიის წევრები:

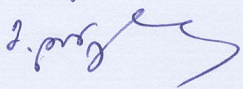
ოთარ ნამიჭიშვილი



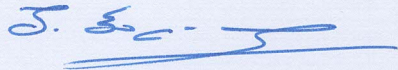
ქეთევან სტვილია



მაკა დანელია



შალვა ბაღაშვილი

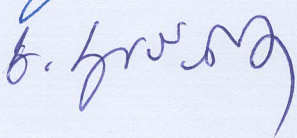


ნინო ვახანია



ოქმი გააფორმა:

ხათუნა კაპანაძე



შესყიდვის ობიექტის აღწერასთან დაკავშირებული ინფორმაცია

1.1 მიუთითეთ შესყიდვის ობიექტის დასახელება

აივ ინფექციის/შიდსის, ტუბერკულოზისა და მალარიის წინააღმდეგ ბრძოლის გლობალური ფონდის (The Global Fund to Fight AIDS, Tuberculosis and Malaria) დაფინანსებული „საქართველოში აივ/შიდსის პრევენციის, მკურნალობისა და მოვლის ღონისძიებების გაძლიერება და მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-H-NCDC) და „ტუბერკულოზის ყველა ფორმის ხარისხიან დიაგნოსტიკასა და მკურნალობაზე საყოველთაო ხელმისაწვდომობის მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-T-NCDC) პროგრამების ფარგლებში ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ლაბორატორიული კვლევა მათი ხარისხის შეფასების მიზნით მომსახურების შესყიდვა.

1.2 მიუთითეთ საქონლის/მომსახურების/სამუშაოს აღწერა (ტექნიკური დავალება), შესყიდვის ობიექტის რაოდენობა/მოცულობა

1. შესყიდვის ობიექტი

შესყიდვის ობიექტს წარმოადგენს აივ ინფექციის/შიდსის, ტუბერკულოზისა და მალარიის წინააღმდეგ ბრძოლის გლობალური ფონდის (The Global Fund to Fight AIDS, Tuberculosis and Malaria) დაფინანსებული „საქართველოში აივ/შიდსის პრევენციის, მკურნალობისა და მოვლის ღონისძიებების გაძლიერება და მდგრადობის უზრუნველყოფა“ - გრანტი №GEO-H-NCDC და „ტუბერკულოზის ყველა ფორმის ხარისხიან დიაგნოსტიკასა და მკურნალობაზე საყოველთაო ხელმისაწვდომობის მდგრადობის უზრუნველყოფა“ - გრანტი №GEO-T-NCDC პროგრამების ფარგლებში ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ლაბორატორიული კვლევა მათი ხარისხის შეფასების მიზნით.

მომსახურების გაწევის ვადები: მომსახურება უნდა განხორციელდეს ეტაპობრივად 2021 წლის 25 დეკემბრის ჩათვლით.

2. ტექნიკური დავალება:

2.1 შესყიდვის ობიექტი: ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული პრეპარატების ლაბორატორიული კვლევა მათი ხარისხის, დისტრიბუციისა და შენახვის პირობების მონიტორინგის მიზნით - დასატესტი ნიმუშების საორიენტაციო რაოდენობა შეადგენს - 30 ნიმუშს.

2.2 ლაბორატორიული კვლევისათვის წარდგენილი ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული პრეპარატის ნიმუშების ტესტირება (გამოცდა), სპეციფიკაციის ყველა პუნქტის მოთხოვნებთან პრეპარატის ხარისხის შესაბამისობის დასადგენად (სრული ანალიზი, მათ შორის სტერილურობაზე, ენდოტოქსინების შემცველობაზე, უვნებლობაზე, ტოქსიკურობაზე იხ. დანართი 1), საერთაშორისო სტანდარტების შესაბამისად, მხოლოდ ვალიდირებული მეთოდები, რომელიც აღწერილია მწარმოებლის ნორმატიულ დოკუმენტებში ან საერთაშორისოდ აღიარებული რომელიმე ფარმაცოპეის (International Pharmacopeia, USP, British Pharmacopoeia (BP) ან US Pharmacopoeia (USP)) შესაბამის (სასურველია ყველაზე ბოლო) მონოგრაფიაში, საქართველოში მოქმედი ნორმატიული ბაზის ან საერთაშორისო სტანდარტების შესაბამისად.

თუ კვლევისათვის შერჩეულ რომელიმე ანტიტუბერკულოზურ ან ანტირეტროვირუსულ პრეპარატზე არსებობს ცალკე ტექნიკური რეგლამენტი ამ შემთხვევაში გათვალისწინებული უნდა იქნეს ამ ტექნიკური რეგლამენტის მოთხოვნები.

2.3 ანტიტუბერკულოზურ ან ანტირეტროვირუსულ პრეპარატის ხარისხის კვლევა გულისხმობს:

ა) ფარმაცევტული პრეპარატების ხარისხის სტანდარტის მოთხოვნებთან შესაბამისობის დადგენა (სტანდარტის მოთხოვნებთან შესაბამისობის დადგენა გულისხმობს „სრულ ანალიზს“, ანუ პრეპარატის გამოცდას სპეციფიკაციის ყველა პუნქტის მოთხოვნის შესაბამისად, მხოლოდ ვალიდირებული მეთოდები, რომელიც აღწერილია მწარმოებლის ნორმატიულ დოკუმენტებში ან საერთაშორისოდ აღიარებული რომელიმე ფარმაცოპეის შესაბამის მონოგრაფიაში) იმ ფიზიკური, ქიმიური, ფიზიკო-ქიმიური, ოპტიკური და მიკრობიოლოგიური ანალიზის მეთოდებით, რომლებიც შეტანილია სტანდარტთა საერთაშორისო კრებულებებში შესულ მონოგრაფიებში;

ბ) ლაბორატორიამ უნდა უზრუნველყოს:

- ტექნოლოგიური და ბიოფარმაცევტული მაჩვენებლების განსაზღვრა;

- ფიზიკური მაჩვენებლის განსაზღვრა;
- ქიმიური ანალიზი;
- მიკრობიოლოგიური ანალიზი;
- ანალიზი ოპტიკური მეთოდებით;
- ანალიზი ქრომატოგრაფიული მეთოდებით.

2.4. ლაბორატორიული კვლევის მიზნით აღებული სამკურნალწამლო საშუალებების ნიმუშები ლაბორატორიას გადაეცემა შემსყიდველის მიერ სპეციალური მიმართვის საფუძველზე. შემსყიდველი მიმწოდებელს (ლაბორატორიას) აუნაზღაურებს მხოლოდ აღნიშნულ მიმართვაში მოთხოვნილი კვლევ(ებ)ის ღირებულებას.

2.5. თითო დასახელების პრეპარატის კვლევის შედეგი მიმწოდებელმა უნდა წარმოადგინოს, საანალიზო ნიმუშების მიწოდებიდან არაუგვიანეს 20 კალენდარული დღის განმავლობაში (მაგრამ არაუგვიანეს 2021 წლის 25 დეკემბრის), შემსყიდველის მიერ კვლევის ობიექტის გადაცემის/ჩაბარების დღიდან ან პროდუქტის ერთჯერადად მიწოდების შემთხვევაში ურთიერთშეთანხმებული გრაფიკით, მომსახურების მიწოდების ვადის გათვალისწინებით.

2.6. მიმწოდებელმა (ლაბორატორიამ) უნდა წარმოადგინოს კვლევის შედეგები, ნორმებისა და მიღებული შედეგების მითითებით, სრული ანალიზის ჩატარების შემდგომ „კვლევის ოქმი“-სა და „კვლევის ანგარიშის“- სახით.

3. კვლევის ნიმუშებისა და ანალიზის შედეგების შენახვის პირობები:

3.1 მომსახურების მომწოდებელმა ლაბორატორიამ უნდა უზრუნველყოს შემსყიდველის მიერ მიწოდებული პრეპარატის რეფერენტული ნიმუშის კვლევის შემდგომი დალუქვა და შენახვა, აკრედიტაციის პასპორტის შესაბამისი ფორმის მიხედვით ჩატარებული ტექნიკური ოპერაციის, საანალიზო ნიმუშების გამოცდის შედეგების, გამოცდა-ანალიზის გრაფიკების, გაზომვების, ცხრილების, ნახაზებისა თუ ინსტრუმენტალური კვლევის შედეგების შენახვა და დაცვა პირადი პასუხისმგებლობის ქვეშ (პრეპარატის მოქმედების ვადის გასვლამდე) და წარმოადგინოს ისინი მოთხოვნის შემთხვევაში.

დეტალური ინფორმაცია იხილეთ ტექნიკურ დავალებაში.

 ტექნიკური დავალება.pdf ☐

☐ 1.3 ატვირთეთ ფასების ცხრილი/ხარჯთაღრიცხვა

 ფასების ცხრილი (2).pdf ☐

☐ 1.4 მიუთითეთ საქონლის მიწოდების/მომსახურების გაწევის/სამუშაოს შესრულების ვადა

მომსახურების მიწოდების ვადაა ხელშეკრულების გაფორმებიდან ეტაპობრივად 2021 წლის 25 დეკემბრის ჩათვლით.

☐ 1.5 მიუთითეთ საქონლის მიწოდების/მომსახურების გაწევის/სამუშაოს შესრულების ფორმა და ადგილი

შემსყიდველი უზრუნველყოფს მიმწოდებლისთვის საანალიზო ნიმუშების მიმწოდებლის მისამართზე ტრანსპორტირებას და გადაცემას.

მომსახურების გაწევა განხორციელდება მიმწოდებლის მისამართზე.

☐ 1.7 მოითხოვება თუ არა ინფორმაცია საგარანტიო ვადის შესახებ?

არა

▼ ტექნიკური მოთხოვნები

☐ 2.1 მოითხოვება თუ არა ინფორმაცია შესყიდვის ობიექტის სასაქონლო ნიშნის, პატენტის, მოდელის, წარმოშობის წყაროს ან/და მწარმოებლის შესახებ?

არა

☐ 2.2 მოითხოვება თუ არა ინფორმაცია პრეტენდენტის გამოცდილების შესახებ?

კი

☐ ☐ 2.2.1 მიუთითეთ პრეტენდენტის გამოცდილებასთან დაკავშირებული მოთხოვნები

ტენდერში მონაწილე პრეტენდენტს უნდა გააჩნდეს:

1. ტენდერში მონაწილე ლაბორატორიას უნდა გააჩნდეს მსგავსი (ანალოგიური) კვლევების განხორციელების გამოცდილება და ტექნიკური შესაძლებლობა.

ზემოაღნიშულ კრიტერიუმებთან შესაბამისობის დადასტურების მიზნით პრეტენდენტმა უნდა წარმოადგინოს შესაბამისი დოკუმენტაცია (კვლევის ანგარიში ან ოქმი ან სერთიფიკატი);

☐ 2.3 მოითხოვება თუ არა ინფორმაცია პრეტენდენტის მატერიალურ-ტექნიკური ბაზის შესახებ?

არა

☐ 2.4 მოითხოვება თუ არა ინფორმაცია პრეტენდენტის პერსონალის გამოცდილების შესახებ?

არა

☐ 2.5 მოითხოვება თუ არა დეტალური ინფორმაცია საქონლის მიწოდების/მომსახურების გაწევის/სამუშაოს შესრულების ვადების შესახებ (გეგმა-გრაფიკი)?

კი

☐ ☐ 2.5.1 მიუთითეთ საქონლის მიწოდების/მომსახურების გაწევის/სამუშაოს შესრულების ვადებთან (გეგმა-გრაფიკი) დაკავშირებული მოთხოვნები

მომსახურების მიწოდება განხორციელდება ეტაპობრივად, მიმწოდებლის მიერ 1.3 პუნქტში ატვირთულ დანართში განსაზღვრული ვადების შესაბამისად.

☐ 2.6 მოითხოვება თუ არა ინფორმაცია პრეტენდენტის ფინანსური შესაძლებლობების შესახებ (გარდა სარეგისტრაციო/უფლებრივი მონაცემებისა)?

არა

☐ 2.7 მოითხოვება თუ არა ინფორმაცია ლიცენზიასთან, აკრედიტაციასთან, სტანდარტებთან, ხარისხის შესაბამისობასთან და სხვ. დოკუმენტებთან დაკავშირებით?

კი

☐ ☐ 2.7.1 მიუთითეთ ლიცენზიასთან, სტანდარტებთან, აკრედიტაციასთან, ხარისხის შესაბამისობასთან და სხვ. დოკუმენტებთან დაკავშირებული მოთხოვნები

პრეტენდენტმა უნდა წარმოადგინოს:

1. აკრედიტაციის მოწმობის ასლი ან ფარმაცევტული წარმოების ნებართვა და სანებართვო მოწმობის დანართი.
2. ინფორმაცია აკრედიტაციის სფეროს შესახებ;
3. ISO 17025 სერტიფიკატის ასლი ან მოწმობა ლაბორატორიის ჯანმრთელობის მსოფლიო ორგანიზაციის პრეკვალიფიკაციის შესახებ.

☐ 2.8 მოითხოვება თუ არა ინფორმაცია ქვეკონტრაქტორის შესახებ?

კი

☐ ☐ 2.8.1 მიუთითეთ ქვეკონტრაქტორთან დაკავშირებული მოთხოვნები

სუბკონტრაქტორის არსებობის შემთხვევაში პრეტენდენტმა უნდა წარმოადგინოს მათ შორის დადებული ხელშეკრულება და ტექნიკური აღწერილობის 2.7.1 პუნქტით განსაზღვრული დოკუმენტაცია. აკრედიტაციის მოწმობის ასლის ნაცვლად შესაძლებელია წარმოდგენილი იყოს - ფარმაცევტული წარმოების ნებართვა და სანებართვო მოწმობის დანართი.

☐ ☐ 2.9 სხვა დამატებითი მოთხოვნები (ველის შევსება არ არის სავალდებულო)

1. პრეტენდენტმა უნდა გაითვალისწინოს, რომ სახელმწიფო შესყიდვების სააგენტოს თავმჯდომარის 2017 წლის 14 ივნისის №12 ბრძანების მე-27 მუხლის მე-3 პუნქტის თანახმად - სატენდერო კომისია არ ახდენს პრეტენდენტის დისკვალიფიკაციას, თუ მისი ტექნიკური დოკუმენტაცია არ შეიცავს ისეთ მონაცემ(ებ)ს ან/და შეიცავს ისეთ უზუსტობას/უზუსტობებს, რომლის/რომელთა წარდგენა ან/და დაზუსტება არ გამოიწვევს ტექნიკური დოკუმენტაციის არსებით ცვლილებას ან/და არ გაზრდის წინადადების ფასს. დაზუსტება არ გამოიწვევს ტექნიკური დოკუმენტაციის არსებით ცვლილებას ან/და არ გაზრდის წინადადების ფასს. ამასთან, დაზუსტებას არ ექვემდებარება ტექნიკური დოკუმენტაცია, თუ სატენდერო დოკუმენტაციის მოთხოვნ(ებ)ის შესაბამისად, არ არის წარდგენილი ან მასში არ არის მითითებული ინფორმაცია შესყიდვის ობიექტის სასაქონლო ნიშნის, პატენტის, მოდელის, წარმოშობის წყაროს ან მწარმოებლის შესახებ, ასევე არ არის წარდგენილი ხარჯთაღრიცხვა ან წარდგენილ ხარჯთაღრიცხვაში განუფასებელი პოზიცი(ებ)ის რაოდენობა აღემატება განსაზღვრული პოზიციების 1%-ს.
2. სატენდერო წინადადება, აგრეთვე ამ წინადადებასთან დაკავშირებული შემსყიდველსა და პრეტენდენტს შორის გაცვლილი მთელი კორესპონდენცია და დოკუმენტაცია წარმოდგენილი უნდა იქნას ქართულ ენაზე. დოკუმენტაციის უცხო ენაზე წარმოდგენის შემთხვევაში მას უნდა დაერთოს ნოტარიულად დამტკიცებული ქართული თარგმანი.
3. პრეტენდენტმა მიერ შექმნილი, წინადადების სახით წარსადგენი დოკუმენტები (მაგ., სატენდერო წინადადება - ფასების ცხრილი, გეგმა გრაფიკი, ინფორმაცია პრეტენდენტის გამოცდილების შესახებ და ა.შ). დაამოწმოს/დაადასტუროს კვალიფიციური ხელმოწერით ან კვალიფიციური შტამპით. „ელექტრონული დოკუმენტისა და ელექტრონული სანდო მომსახურების შესახებ“ საქართველოს კანონის შესაბამისად.

4. მიმწოდებელი ვალდებულია გაეცნოს და დაეთანხმოს GFATM-ის „მიმწოდებელთა ქცევის ნორმების სახელმძღვანელოს“

(https://www.theglobalfund.org/media/3275/corporate_codeofconductforsuppliers_policy_en.pdf) პირობებს, ასევე, იმოქმედოს აღნიშნული პირობების შესაბამისად.

▼ შესყიდვის ობიექტის ნიმუში ან/და ექსპერტიზის დასკვნა

☐ 3.1 მოითხოვება თუ არა ნიმუშის ან/და ნიმუშის ექსპერტიზის დასკვნის წარმოდგენა?

არა

▼ ფასწარმოქმნის ადეკვატურობის დამადასტურებელი დოკუმენტ(ებ)ი

☐ 4.1 მოითხოვება თუ არა სავარაუდო ღირებულებასთან შედარებით საბოლოო ფასის 20%-ით ან მეტით კლების შემთხვევაში ფასწარმოქმნის ადეკვატურობა?

კი

☐ 4.1.1 მიუთითეთ, კონკრეტულად თუ რა დოკუმენტ(ებ)ით უნდა დაასაბუთოს პრეტენდენტმა ფასწარმოქმნის ადეკვატურობა

იმ შემთხვევაში თუ სატენდერო წინადადების ფასი 20%-ით ან მეტით უფრო ნაკლები იქნება შესყიდვის სავარაუდო ღირებულებაზე, პრეტენდენტმა უნდა წარმოადგინოს შესაბამისი ლიცენზიის მქონე დამოუკიდებელი ექსპერტის/აუდიტორის დასკვნა, რომელიც დაადასტურებს პრეტენდენტის მიერ შემოთავაზებულ ფასად, ხელშეკრულებით ნაკისრი ვალდებულებების შესრულების შესაძლებლობას.

ფასწარმოქმნის ადეკვატურობა, შესაძლებელია დასაბუთდეს ექსპერტიზის/აუდიტის დასკვნით ან შესყიდვის ობიექტის მიწოდებასთან დაკავშირებით დეტალური კალკულაციით, რომლითაც დადასტურდება შესყიდვის ობიექტის ღირებულება.

ფასწარმოქმნის ადეკვატურობის დამადასტურებელი დოკუმენტ(ებ)ით ხელშეკრულებით ნაკისრი ვალდებულებების შესრულების შესაძლებლობა უნდა დასტურდებოდეს პრეტენდენტის მიერ დაფიქსირებული წინადადების ფასთან მიმართებით.

☐ 4.1.2 მიუთითეთ ფასწარმოქმნის ადეკვატურობის დამადასტურებელი დოკუმენტ(ებ)ის წარმოდგენის ვადა

მოთხოვნიდან 3 სამუშაო დღის ვადაში

▼ სარეგისტრაციო/უფლებრივი მონაცემების ამსახველი დოკუმენტ(ებ)ი

☐ 5.1 მოითხოვება თუ არა პრეტენდენტის სარეგისტრაციო/უფლებრივი მონაცემების ამსახველი დოკუმენტ(ებ)ი?

არა

▼ ხელშეკრულების შესრულების უზრუნველყოფის გარანტია

☐ 6.5 მოითხოვება თუ არა ხელშეკრულების შესრულების უზრუნველყოფის გარანტია?

არა

▼ ანგარიშსწორების პირობები

☐ 7.1 გამოიყენება თუ არა წინასწარი ანგარიშსწორება?

არა

7.2 მიუთითეთ ეტაპობრივი ან/და საბოლოო ანგარიშსწორების განხორციელების პირობები

ანგარიშსწორება განხორციელდება ფაქტიურად გაწეული მომსახურების შესაბამისად, მიღება-ჩაბარების აქტის გაფორმებიდან არაუგვიანეს 20 (ოცი) სამუშაო დღის ვადაში.

7.3 მიუთითეთ ეტაპობრივი ან/და საბოლოო ანგარიშსწორების განხორციელების ვადები (სახელმწიფო შესყიდვების სააგენტოს რეკომენდაცია ხელშეკრულების შესრულების დამადასტურებელი დოკუმენტის გაფორმებიდან არაუგვიანეს 10 სამუშაო დღე)

ანგარიშსწორება განხორციელდება ფაქტიურად გაწეული მომსახურების შესაბამისად, მიღება-ჩაბარების აქტის გაფორმებიდან არაუგვიანეს 20 (ოცი) სამუშაო დღის ვადაში

ხელშეკრულების პროექტი

8.1 ატვირთეთ ხელშეკრულების პროექტი



ხელშეკრულების პროექტი.pdf

საკონტაქტო პირის შესახებ ინფორმაცია

9.1 მიუთითეთ სატენდერო კომისიის აპარატის საკონტაქტო წევრის ვინაობა და მონაცემები

ხათუნა კაპანაძე, 595071622, kh.kapanadze@ncdc.ge ელექტრონული ტენდერისთვის ტენდერის სტატუსის „გამოცხადებულია“ მინიჭებიდან ტენდერის სტატუსის „წინადადებების მიღება დაწყებულია“ მინიჭებამდე, სისტემაში „მიმწოდებლად“ რეგისტრირებულ ნებისმიერ მომხმარებელს უფლება აქვს, სისტემაში არსებული „კითხვა-პასუხის“ მოდულის მეშვეობით, მოითხოვოს სატენდერო პირობების კონკრეტული ჩანაწერის განმარტება. სატენდერო კომისია კითხვის დასმიდან არაუგვიანეს მომდევნო სამუშაო დღისა, „კითხვა-პასუხის“ მოდულის მეშვეობით, გააკეთებს შესაბამის განმარტებას. აღნიშნულით შესაძლებელია იხელმძღვანელოს ნებისმიერმა დაინტერესებულმა პირმა.

დამატებითი ინფორმაცია/დოკუმენტები

10.1 დამატებითი ინფორმაცია/დოკუმენტები (ველის შევსება არ არის სავალდებულო)

10.1.1. ტენდერში მონაწილეობის მიღება შეუძლიათ მხოლოდ სახელმწიფო შესყიდვების ერთიან ელექტრონულ სისტემაში „მიმწოდებლად“ რეგისტრირებულ მომხმარებლებს;

10.1.2. სატენდერო წინადადების საერთო და ერთეულის ფასის წარმოდგენა დასაშვებია მხოლოდ ლარში; პრეტენდენტმა უნდა გაითვალისწინოს რომ სატენდერო წინადადების ღირებულება უნდა მოიცავდეს ამ ტენდერით გათვალისწინებულ მომსახურებასთან და მიწოდებასთან დაკავშირებულ ყველა ხარჯსა და კანონმდებლობით გათვალისწინებულ გადასახადებს, გარდა დამატებული ღირებულების გადასახადისა. მომსახურებასთან დაკავშირებული სხვა ხარჯები, რომლებიც სატენდერო წინადადების ფასში არ იქნება გათვალისწინებული, არ დაექვემდებარება ანაზღაურებას. ხელშეკრულების დადების მომენტისთვის, შემსყიდველი ორგანიზაცია ხელშეკრულების ღირებულებაში გაითვალისწინებს შესაბამისი დღგ-ის ოდენობას, მოქმედი კანონმდებლობის შესაბამისად.

10.1.3. ტენდერში გამარჯვებულად ჩაითვლება ის პრეტენდენტი, რომელიც დააფიქსირებს ყველაზე დაბალ სატენდერო წინადადების ფასს და ამასთან, დააკმაყოფილებს სატენდერო დოკუმენტაციითა და შესაბამისი სამართლებრივი აქტებით დადგენილ მოთხოვნებს;

10.1.4. სატენდერო კომისია სატენდერო წინადადებებს განიხილავს კანონმდებლობით დადგენილ ვადაში და შედეგები გამოქვეყნდება სისტემის მეშვეობით;

10.1.5. ტენდერთან დაკავშირებული დოკუმენტები ან/და ინფორმაცია შესაძლებელია წარმოდგენილ იქნეს ქართულ ან/და უცხო ენაზე. დოკუმენტების ან/და ინფორმაციის უცხო ენაზე წარმოდგენის შემთხვევაში, მათ უნდა დაერთოს ქართული თარგმანი;

10.1.6. ტექნიკური დოკუმენტაციის განხილვისას უცხოენოვან დოკუმენტსა და მის ქართულ ენაზე შესრულებულ თარგმანს შორის, პრიორიტეტის მინიჭების საკითხს წყვეტს სატენდერო კომისია;

10.1.7. პრეტენდენტი სატენდერო წინადადების წარმოდგენით ეთანხმება სატენდერო დოკუმენტაციითა და ხელშეკრულების პროექტით განსაზღვრულ ყველა მოთხოვნას. თუ ხელშეკრულების გასაფორმებლად მოწვევის შემდგომ აღმოჩნდება, რომ გამარჯვებული პრეტენდენტი არ ეთანხმება სატენდერო დოკუმენტაციითა და ხელშეკრულების პროექტით განსაზღვრულ რომელიმე პირობას, აღნიშნული აღქმული იქნება, როგორც მიმწოდებლის მხრიდან ხელშეკრულების გაფორმებაზე უარის თქმა, რისი გათვალისწინებითაც მოხდება მისი დისკვალიფიკაცია ტენდერიდან;

10.1.8 პრეტენდენტს არ აქვს უფლება წარმოადგინოს ალტერნატიული სატენდერო წინადადება.

▼ სატენდერო პირობების დამტკიცების შესახებ სატენდერო კომისიის სხდომის ოქმი

☐ 11.1 ატვირთეთ სატენდერო პირობების დამტკიცების შესახებ სატენდერო კომისიის სხდომის ოქმი

შესყიდვა დასრულებულია მირითად დროში. დამატებითი რაუნდები არ გაიმართება

შესყიდვის ტიპი	ელექტრონული ტენდერი აუქციონის გარეშე(NAT)	
განცხადების ნომერი	N/A	დაამატე რჩეულებში
შესყიდვის სტატუსი	 განცხადების პროექტი	
შემსყიდველი	 ს.ს.ი.პ. "ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი"	
გამოცხადების თარიღი		
პროექტის მიღება იწყება	28.09.2021 00:00	
პროექტის მიღება მთავრდება	30.09.2021 12:00	
დაფინანსება	2021 წლის სახსრები	
შესყიდვის სავარაუდო ღირებულება	<u>19` 703.00 GEL</u>	
შესყიდვის წესები	დღგ-ს გარეშე	

კლასიფიკატორის (CPV) კოდი და კლასიფიკატორის დანაყოფი

- 71600000 - ტექნიკური შემოწმება, ანალიზი და საკონსულტაციო მომსახურებები

კლასიფიკატორის (CPV) კოდი და შესყიდვის კონკრეტული ობიექტი

- 71610000 - მომსახურებები შემადგენლობისა და სიწმინდის შემოწმებისა და ანალიზის სფეროში

შესყიდვის რაოდენობა ან მოცულობა	იხ. ტექნიკური დოკუმენტაცია
მოწოდების ვადა	მომსახურების მიწოდების ვადაა ხელშეკრულების გაფორმებიდან ეტაპობრივად 2021 წლის 25 დეკემბრის ჩათვლით.
შეთავაზების ფასის კლების ბიჯი	80.00 GEL
გარანტიის ოდენობა	197 GEL
გარანტიის მოქმედების ვადა	160 დღე
დამატებითი ინფორმაცია	

აივ ინფექციის/შიდსის, ტუბერკულოზისა და მალარიის წინააღმდეგ ბრძოლის გლობალური ფონდის (The Global Fund to Fight AIDS, Tuberculosis and Malaria) დაფინანსებული „საქართველოში აივ/შიდსის პრევენციის, მკურნალობისა და მოვლის ღონისძიებების გაძლიერება და მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-H-NCDC) და „ტუბერკულოზის ყველა ფორმის ხარისხიან დიაგნოსტიკასა და მკურნალობაზე საყოველთაო ხელმისაწვდომობის მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-T-NCDC) პროგრამების ფარგლებში ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ლაბორატორიული კვლევა მათი ხარისხის შეფასების მიზნით მომსახურების შესყიდვა.

1. შესყიდვის ობიექტი

შესყიდვის ობიექტს წარმოადგენს აივ ინფექციის/შიდსის, ტუბერკულოზისა და მალარიის წინააღმდეგ ბრძოლის გლობალური ფონდის (The Global Fund to Fight AIDS, Tuberculosis and Malaria) დაფინანსებული „საქართველოში აივ/შიდსის პრევენციის, მკურნალობისა და მოვლის ღონისძიებების გაძლიერება და მდგრადობის უზრუნველყოფა“ - გრანტი №GEO-H-NCDC და „ტუბერკულოზის ყველა ფორმის ხარისხიან დიაგნოსტიკასა და მკურნალობაზე საყოველთაო ხელმისაწვდომობის მდგრადობის უზრუნველყოფა“ - გრანტი №GEO-T-NCDC პროგრამების ფარგლებში ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ლაბორატორიული კვლევა მათი ხარისხის შეფასების მიზნით.

მომსახურების გაწევის ვადები: მომსახურება უნდა განხორციელდეს ეტაპობრივად 2021 წლის 25 დეკემბრის ჩათვლით.

2. ტექნიკური დავალება:

2.1 შესყიდვის ობიექტი: ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული პრეპარატების ლაბორატორიული კვლევა მათი ხარისხის, დისტრიბუციისა და შენახვის პირობების მონიტორინგის მიზნით - **დასატესტი ნიმუშების საორიენტაციო რაოდენობა შეადგენს - 30 ნიმუშს.**

2.2 ლაბორატორიული კვლევისათვის წარდგენილი ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული პრეპარატის ნიმუშების ტესტირება (გამოცდა), სპეციფიკაციის ყველა პუნქტის მოთხოვნებთან პრეპარატის ხარისხის შესაბამისობის დასადგენად (სრული ანალიზი, მათ შორის სტერილურობაზე, ენდოტოქსინების შემცველობაზე, უვნებლობაზე, ტოქსიკურობაზე იხ. დანართი 1), საერთაშორისო სტანდარტების შესაბამისად, მხოლოდ ვალიდირებული მეთოდებით, რომელიც აღწერილია მწარმოებლის ნორმატიულ დოკუმენტებში ან საერთაშორისოდ აღიარებული რომელიმე ფარმაცოპეის (International Pharmacopeia, USP, British Pharmacopoeia (BP) ან US Pharmacopoeia (USP)) შესაბამის (სასურველია ყველაზე ბოლო) მონოგრაფიაში, საქართველოში მოქმედი ნორმატიული ბაზის ან საერთაშორისო სტანდარტების შესაბამისად.

თუ კვლევისათვის შერჩეულ რომელიმე ანტიტუბერკულოზურ ან ანტირეტროვირუსულ პრეპარატზე არსებობს ცალკე ტექნიკური რეგლამენტი ამ შემთხვევაში გათვალისწინებული უნდა იქნეს ამ ტექნიკური რეგლამენტის მოთხოვნებიც.

2.3 ანტიტუბერკულოზურ ან ანტირეტროვირუსულ პრეპარატის ხარისხის კვლევა გულისხმობს:

ა) ფარმაცევტული პრეპარატების ხარისხის სტანდარტის მოთხოვნებთან შესაბამისობის დადგენა (სტანდარტის მოთხოვნებთან შესაბამისობის დადგენა გულისხმობს „სრულ ანალიზს“, ანუ პრეპარატის გამოცდას სპეციფიკაციის ყველა პუნქტის მოთხოვნის შესაბამისად, მხოლოდ ვალიდირებული მეთოდებით, რომელიც აღწერილია მწარმოებლის ნორმატიულ დოკუმენტებში ან საერთაშორისოდ აღიარებული რომელიმე ფარმაცოპეის შესაბამის მონოგრაფიაში) იმ ფიზიკური, ქიმიური, ფიზიკო-ქიმიური, ოპტიკური და მიკრობიოლოგიური ანალიზის მეთოდებით, რომლებიც შეტანილია სტანდარტთა საერთაშორისო კრებულებში შესულ მონოგრაფიებში;

ბ) ლაბორატორიამ უნდა უზრუნველყოს:

- ტექნოლოგიური და ბიოფარმაცევტული მაჩვენებლების განსაზღვრა;
- ფიზიკური მაჩვენებლის განსაზღვრა;
- ქიმიური ანალიზი;
- მიკრობიოლოგიური ანალიზი;
- ანალიზი ოპტიკური მეთოდებით;
- ანალიზი ქრომატოგრაფიული მეთოდებით.

2.4. ლაბორატორიული კვლევის მიზნით აღებული სამკურნალწამლო საშუალებების ნიმუშები ლაბორატორიას გადაეცემა შემსყიდველის მიერ სპეციალური მიმართვის საფუძველზე. შემსყიდველი მიმწოდებელს (ლაბორატორიას) აუნაზღაურებს მხოლოდ აღნიშნულ მიმართვაში მოთხოვნილი კვლევ(ებ)ის ღირებულებას.

2.5. თითო დასახელების პრეპარატის კვლევის შედეგი მიმწოდებელმა უნდა წარმოადგინოს, საანალიზო ნიმუშების მიწოდებიდან არაუგვიანეს 20 კალენდარული დღის განმავლობაში (მაგრამ არაუგვიანეს 2021 წლის

25 დეკემბრის), შემსყიდველის მიერ კვლევის ობიექტის გადაცემის/ჩაბარების დღიდან ან პროდუქტის ერთჯერადად მიწოდების შემთხვევაში ურთიერთშეთანხმებული გრაფიკით, მომსახურების მიწოდების ვადის გათვალისწინებით.

2.6. მიმწოდებელმა (ლაბორატორიამ) უნდა წარმოადგინოს კვლევის შედეგები, ნორმებისა და მიღებული შედეგების მითითებით, სრული ანალიზის ჩატარების შემდგომ „კვლევის ოქმი“-სა და „კვლევის ანგარიშის“-სახით.

3. კვლევის ნიმუშებისა და ანალიზის შედეგების შენახვის პირობები:

3.1 მომსახურების მომწოდებელმა ლაბორატორიამ უნდა უზრუნველყოს შემსყიდველის მიერ მიწოდებული პრეპარატის რეფერენტული ნიმუშის კვლევის შემდგომი დალუქვა და შენახვა, აკრედიტაციის პასპორტის შესაბამისი ფორმის მიხედვით ჩატარებული ტექნიკური ოპერაციის, საანალიზო ნიმუშების გამოცდის შედეგების, გამოცდა-ანალიზის გრაფიკების, გაზომვების, ცხრილების, ნახაზებისა თუ ინსტრუმენტალური კვლევის შედეგების შენახვა და დაცვა პირადი პასუხისმგებლობის ქვეშ (პრეპარატის მოქმედების ვადის გასვლამდე) და წარმოადგინოს ისინი მოთხოვნის შემთხვევაში.

დანართი 1. ჩასატარებელი ტესტების ჩამონათვალი

ტესტის ტიპი	
იდენტიფიკაცია	
წყლის შემცველობა	
შეფასება (აქტიური ინგრედიენტების რაოდენობრივი შეფასება)	
დისოლუციისა ან დიზინტეგრაციის ტესტი (მყარი ფორმებისთვის)	
წონის (მყარი ფორმებისთვის)	
PH (ხსნარებისთვის)	
მიკრობული საზღვრის ტესტი (არასტერილური პროდუქტებისთვის)	
სტერილობის ტესტი (სტერილური პროდუქტებისთვის)	
ბაქტერიული ენდოტოქსინების ტესტი (დიდი მოცულობის პარენტერალურებისთვის)	

№	პრეპარატის ფორმა
1	ტაბლეტი (1 აქტიური ნივითიერება)
2	ტაბლეტი (2 აქტიური ნივითიერება)
3	ტაბლეტი (3 აქტიური ნივითიერება)
4	ტაბლეტი (4 აქტიური ნივითიერება)
4	კაფსულა
5	საინექციო ფხვნილი ფლაკონში
6	სუსპენზია

შენიშვნა: დასატესტი ნიმუშების საორიენტაციო რაოდენობა შეადგენს - 30 ნიმუშს. შესაძლებელია საჭირო გახდეს თითოეულ დასახელების პრეპარატის 2-3 ნიმუშის შემოწმება. პრეტენდენტმა უნდა გაითვალისწინოს, რომ დასატესტი ნიმუშების რაოდენობა შესაძლებელია იყოს 30-ზე ნაკლები. შესაბამისად ანაზღაურება განხორციელდება ფაქტიურად გაწეული მომსახურების შესაბამისად.

სამკურნალო საშუალებების ფორმების გამოკვლევის ვადებისა და ფასების ცხრილი

	გამოსაკვლევი პრეპარატის ფორმა	გამოკვლევის ვადა (სამუშო დღე)	გამოსაკვლევი ნიმუშის ოდენობა	ერთი გამოკვლევის ფასი	გამოკვლევის ჯამური ფასი
1	ტაბლეტი (1 აქტიური ნივთიერება)		6		0.00
2	ტაბლეტი (2 აქტიური ნივთიერება)		6		0.00
3	ტაბლეტი (3 აქტიური ნივთიერება)		6		0.00
4	ტაბლეტი (4 აქტიური ნივთიერება)		3		0.00
5	კაფსულა		3		0.00
6	სუსპენზია		3		0.00
7	საინექციო ფხვნილი ფლაკონში		3		0.00
ჯამური ღირებულება (დღგ-ს გარეშე)					0.0

შენიშვნა: თითოეულის გამოსაკვლევი პრეპარატის ნიმუში აღებული იქნება მინიმუმ 2 სხვადასხვა ლოკაციიდან, სულ დასატესტი ნიმუშების რაოდენობა **საორიენტაციოდ** შეადგენს - 30 ნიმუშს. შესაძლებელია გამოკვლევისთვის იქნეს შერჩეული სხვა ანტირეტროვირუსული ან ანტიტუბერკულოზური პრეპარატები.

ერთეულის ფასი უნდა მოიცავდეს მომსახურების მიწოდებასთან დაკავშირებულ ყველა ხარჯსა და კანონმდებლობით გათვალისწინებულ გადასახადებს, გარდა დამატებული ღირებულების გადასახადისა. ხარჯები, რომლებიც ღირებულებაში არ იქნება გათვალისწინებული, არ დაექვემდებარება ანაზღაურებას.

ქ. თბილისი

---- 2021 წელი

1. ხელშეკრულების დამდები მხარეები

1.1. ხელშეკრულების დამდები მხარეები არიან: ერთი მხრივ, სსიპ - ლ. საყვარელიძის სახელობის დაავადებათა კონტროლისა და საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის ეროვნული ცენტრი - ს/კ №211324351 (შემდგომში „შემსყიდველი“) მისი -----სახით, და მეორე მხრივ, -----ს/კ № (შემდგომში „მომწოდებელი“) მისი -----სახით.

2. ხელშეკრულების საგანი, გაფორმების საფუძველი და დაფინანსების წყარო

- 2.1. ხელშეკრულების საგანია ლაბორატორიული კვლევების მომსახურება (შემდგომში - „მომსახურება“).
- 2.2. შემსყიდველმა განახორციელა ელექტრონული ტენდერი აუქციონის გარეშე (NAT) ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული მედიკამენტების ხარისხის შეფასების მიზნით ლაბორატორიული კვლევების (CPV 71610000 - მომსახურებები შემადგენლობისა და სიწმინდის შემოწმებისა და ანალიზის სფეროში) მომსახურების სახელმწიფო შესყიდვაზე, რაზედაც მომწოდებელმა აიღო ვალდებულება გაუწიოს შემსყიდველს აღნიშნული მომსახურება ----- (----- --) ლარად (შემდგომში „ხელშეკრულების ფასი“).
- 2.3. ხელშეკრულების დაფინანსების წყაროა აივ ინფექციის/შიდსის, ტუბერკულოზისა და მალარიის წინააღმდეგ ბრძოლის გლობალური ფონდის (The Global Fund to Fight AIDS, Tuberculosis and Malaria) მიერ გამოყოფილი გრანტით დაფინანსებული „საქართველოში აივ/შიდსის პრევენციის, მკურნალობისა და მოვლის ღონისძიებების გაძლიერება და მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-H-NCDC) და „ტუბერკულოზის ყველა ფორმის ხარისხიან დიაგნოსტიკასა და მკურნალობაზე საყოველთაო ხელმისაწვდომობის მდგრადობის უზრუნველყოფა“ (გრანტი GEO-T-NCDC) პროგრამები (საბიუჯეტო ხაზი: -----).

3. შესყიდვის ობიექტი

- 3.1. შესყიდვის ობიექტს წარმოადგენს ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული პრეპარატების ლაბორატორიული კვლევა, მათი ხარისხის, დისტრიბუციისა და შენახვის პირობების მონიტორინგის მიზნით.
- 3.2. დასატესტი ნიმუშების რაოდენობა შეადგენს - **არაუმეტეს 22 ნიმუშს**.
- 3.3. ლაბორატორიული კვლევისათვის წარდგენილი ანტიტუბერკულოზური და ანტირეტროვირუსული პრეპარატის ნიმუშების ტესტირება (გამოცდა) უნდა ჩატარდეს თანდართული (დანართი №1) სპეციფიკაციის ყველა პუნქტის მოთხოვნებთან პრეპარატის ხარისხის შესაბამისობის დასადგენად (სრული ანალიზი, მათ შორის სტერილურობაზე, ენდოტოქსინების შემცველობაზე, უვნებლობაზე, ტოქსიკურობაზე) საერთაშორისო სტანდარტების შესაბამისად, მხოლოდ ვალიდირებული მეთოდებით, რომელიც აღწერილია მწარმოებლის ნორმატიულ დოკუმენტებში ან საერთაშორისოდ აღიარებული რომელიმე ფარმაცოპეის (International Pharmacopeia, USP, British Pharmacopoeia (BP) ან US Pharmacopoeia (USP)) შესაბამის (სასურველია ყველაზე ბოლო) მონოგრაფიაში, საქართველოში მოქმედი ნორმატიული ბაზის ან საერთაშორისო სტანდარტების შესაბამისად.
- 3.4. თუ კვლევისათვის შერჩეულ რომელიმე ანტიტუბერკულოზურ ან ანტირეტროვირუსულ პრეპარატზე არსებობს ცალკე ტექნიკური რეგლამენტი ამ შემთხვევაში გათვალისწინებული უნდა იქნეს ამ ტექნიკური რეგლამენტის მოთხოვნებიც.
- 3.5. ანტიტუბერკულოზურ ან ანტირეტროვირუსულ პრეპარატის ხარისხის კვლევა გულისხმობს:

ა) ფარმაცევტული პრეპარატების ხარისხის სტანდარტის მოთხოვნებთან შესაბამისობის დადგენა (სტანდარტის მოთხოვნებთან შესაბამისობის დადგენა გულისხმობს „სრულ ანალიზს“, ანუ პრეპარატის გამოცდას სპეციფიკაციის ყველა პუნქტის მოთხოვნის შესაბამისად, მხოლოდ ვალიდირებული მეთოდებით, რომელიც აღწერილია მწარმოებლის ნორმატიულ დოკუმენტებში ან საერთაშორისოდ აღიარებული რომელიმე ფარმაცოპეის შესაბამის მონოგრაფიაში) იმ ფიზიკური, ქიმიური, ფიზიკო-ქიმიური, ოპტიკური და მიკრობიოლოგიური ანალიზის მეთოდებით, რომლებიც შეტანილია სტანდარტთა საერთაშორისო კრებულებში შესულ მონოგრაფიებში;

ბ) ტექნოლოგიური და ბიოფარმაცევტული მაჩვენებლების განსაზღვრას;

გ) ფიზიკური მაჩვენებლის განსაზღვრას;

დ) ქიმიური ანალიზს;

ე) მიკრობიოლოგიური ანალიზს;

ვ) ანალიზს ოპტიკური მეთოდებით;

ზ) ანალიზს ქრომატოგრაფიული მეთოდებით.

3.6. ლაბორატორიული კვლევის მიზნით აღებული სამკურნალწამლო საშუალებების ნიმუშები (30 - მდე ნიმუში) ლაბორატორიას გადაეცემა შემსყიდველის მიერ სპეციალური მიმართვის საფუძველზე.

3.7. შემსყიდველი მიმწოდებელს აუნაზღაურებს მხოლოდ აღნიშნულ მიმართვაში მოთხოვნილი კვლევ(ებ)ის ღირებულებას.

3.8. შემსყიდველის მიერ კვლევის ობიექტის გადაცემის (გადაცემის აქტის გაფორმების თარიღი) დღიდან ხელშეკრულების დანართი №-ში მითითებული მომსახურების მოწოდების ვადის გათვალისწინებით თითო დასახელების პრეპარატის კვლევის შედეგის ანგარიში მიმწოდებელმა უნდა წარმოადგინოს კვლევის დასრულებიდან არაუგვიანეს 5 (ხუთი) კალენდარული დღის განმავლობაში.

3.9. მიმწოდებელმა უნდა წარმოადგინოს კვლევის შედეგები, ნორმებისა და მიღებული შედეგების მითითებით, სრული ანალიზის ჩატარების შემდგომ „კვლევის ოქმი“-სა და „კვლევის ანგარიშის“-სახით.

4. შესყიდვის (კვლევის ნიმუშებისა და ანალიზის შედეგების) ობიექტის შენახვის პირობები და ვადები

4.1 მიმწოდებელმა უნდა უზრუნველყოს შემსყიდველის მიერ მიწოდებული პრეპარატის რეფერენტული ნიმუშის კვლევის შემდგომ დარჩენილი ნაშთის დალუქვა და შენახვა, აკრედიტაციის პასპორტის შესაბამისი ფორმის მიხედვით ჩატარებული ტექნიკური ოპერაციის, საანალიზო ნიმუშების გამოცდის შედეგების, გამოცდა ანალიზის გრაფიკების, გაზომვების, ცხრილების, ნახაზებისა თუ ინსტრუმენტალური კვლევის შედეგების შენახვა და დაცვა პირადი პასუხისმგებლობის ქვეშ (პრეპარატის მოქმედების ვადის გასვლამდე) და წარმოადგინოს ისინი მოთხოვნის შემთხვევაში.

5. გასაწევი მომსახურების ღირებულება

4.1 გასაწევი მომსახურების ერთეულის ღირებულება განისაზღვრება დანართი №2-ის შესაბამისად.

4.2 გასაწევი მომსახურების საერთო ღირებულებაა ----- (-----) **ლარი**, საქართველოს კანონმდებლობით გათვალისწინებული გადასახადების ჩათვლით;

6. ხელშეკრულების შესრულების კონტროლი

6.1. ხელშეკრულების შესრულების კონტროლს განახორციელებს „შემსყიდველის“ მიერ შექმნილი ინსპექტირების ჯგუფი ან/და ხელშეკრულების შესრულების კონტროლზე პასუხისმგებელი (უფლებამოსილი) პირი.

6.2. ინსპექტირების განხორციელებასთან დაკავშირებული ყველა საჭირო საბუთის წარდგენა, ფინანსური ხარჯის და საორგანიზაციო საკითხების გადაწყვეტა ეკისრება მიმწოდებელს.

7. შესყიდვის ობიექტის ხარისხი

7.1 შესყიდვის ობიექტის ხარისხი უნდა შეესაბამებოდეს ISO 17025 სტანდარტს. „მიმწოდებლის“ მიერ მომსახურების უხარისხოდ გაწევის (წუნდებული მომსახურება) შემთხვევაში „მიმწოდებელი“ საკუთარი სახსრებით უზრუნველყოფს წუნის გამოსწორებას წერილობითი შეტყობინების მიღებიდან 10 (ათი) სამუშაო დღის ვადაში.

8. შესყიდვის ობიექტის მიწოდების პირობები, ადგილი და ვადები

8.1 მომსახურების გაწევის ადგილია -----.

8.2. მომსახურება ხორციელდება ხელშეკრულების გაფორმების დღიდან 2021 წლის 25 დეკემბრის ჩათვლით..

8.3. მომსახურების მიწოდების (შესრულების დოკუმენტაცია) ადგილია: -----

8.4. მიმწოდებელი უზრუნველყოფს მომსახურების გაწევას და შედეგების შემსყიდველისათვის გადაცემას ხელშეკრულების №2 დანართით განსაზღვრულ ვადებში.

9. შესყიდვის ობიექტის მიღება-ჩაბარების წესი

9.1. მიღება-ჩაბარების წინ განხორციელდება გაწეული „მომსახურების“ ინსპექტირება, რომელსაც განახორციელებს შემსყიდველის მიერ შექმნილი ინსპექტირების ჯგუფი ან/და ხელშეკრულების შესრულების კონტროლზე პასუხისმგებელი (უფლებამოსილი) პირ(ებ)ი.

9.2. ინსპექტირების განხორციელებასთან დაკავშირებული ყველა საჭირო საბუთის წარგდენა, საორგანიზაციო საკითხების გადაწყვეტა ეკისრება მიმწოდებელს.

9.3. მიღება-ჩაბარების აქტებს ხელს აწერენ მხარეთა სათანადოდ უფლებამოსილი წარმომადგენლები.

9.4. შესყიდვის ობიექტის მიღება-ჩაბარებისათვის მიმწოდებელმა უნდა წარმოადგინოს ინფორმაცია ხელშეკრულების 3.8 და 3.9 პუნქტების შესაბამისად და ანგარიშფაქტურა გაწეული მომსახურების დასახელების, რაოდენობის, ერთეულის ფასის და საერთო ღირებულების მითითებით.

9.5. საგადასახადო ანგარიშ-ფაქტურაში წინამდებარე ხელშეკრულების ნომრის მითითება სავალდებულოა.

9.6. მიმწოდებელმა უნდა უზრუნველყოს შემსყიდველისათვის 9.4. პუნქტში მითითებული დოკუმენტაციის წარდგენა მომსახურების მიწოდების დასრულებიდან არაუგვიანეს 5 (ხუთი) სამუშაო დღის ვადაში. პასუხისმგებლობა შემსყიდველის მიერ აღნიშნული დოკუმენტაციის დაგვიანებით მიღების ან მიუღებლობის შედეგად წარმოქმნილი ყველა ხარჯებისათვის ეკისრება მიმწოდებელს.

10. ანგარიშსწორება

10.1. „მიმწოდებელთან“ ანგარიშსწორება განხორციელდება ეტაპობრივად ან/და ერთჯერადად ეროვნულ ვალუტაში, უნაღდო ანგარიშსწორების ფორმით. ეტაპობრივად ფაქტობრივად გაწეული მომსახურების და სატენდერო პირობების შესაბამისად, „მომსახურების“ დასრულების და მიღება-ჩაბარების აქტის გაფორმებიდან არაუგვიანეს 20 (ოცი) სამუშაო დღის ვადაში.

10.2. ანგარიშსწორების საფუძველს წარმოადგენს: მიღება-ჩაბარების აქტი, ზედნადები ან/და ანგარიშფაქტურა მომსახურების აღწერით, მომსახურების მოცულობის, ერთეულის ფასის და საერთო რაოდენობის მითითებით.

11. მხარეთა უფლება-მოვალეობანი

11.1 შემსყიდველი უფლებამოსილია მოითხოვოს ნივთობრივად და უფლებრივად უნაკლო მომსახურების გაწევა.

11.2. შემსყიდველი უფლებამოსილია შეწყვიტოს ხელშეკრულება მომსახურების ხარისხის ან/და მოწოდების პირობების გაუარესების გამო, აგრეთვე მე-15 პუნქტით გათვალისწინებულ შემთხვევაში;

11.3 შემსყიდველი ვალდებულია უზრუნველყოს განხორციელებული მომსახურების ღირებულების დროული გადარიცხვა მიმწოდებლის საბანკო ანგარიშზე;

11.4. მიმწოდებელი უფლებამოსილია მოსთხოვოს შემსყიდველს განხორციელებული მომსახურების ღირებულების დროული გადარიცხვა მის საბანკო ანგარიშზე;

11.5. მიმწოდებელი ვალდებულია:

ა) უზრუნველყოს ამ ხელშეკრულებით განსაზღვრული პირობებით მომსახურების მოწოდება შემსყიდველისათვის წინამდებარე ხელშეკრულების პირობების შესაბამისად;

ბ) უზრუნველყოს საქართველოს კანონმდებლობით დადგენილი გადასახადების გადახდა და არ მოსთხოვოს შემსყიდველს სხვა არავითარი გადასახადის ან დამატებითი თანხის გადახდა.

გ) გაეცნოს და დაიცვას გლობალური ფონდის (დონორის მიერ პერიოდულად განახლებადი და გლობალური ფონდის ვებ. გვერდზე <http://www.theglobalfund.org/en/documents/governance/> განთავსებული) „მიმწოდებლების ქცევის კოდექსი“ და ასევე უზრუნველყოს მისი გაცნობა ქვეკონტრაქტორებისთვის (არსებობის შემთხვევაში).

12. პირგასამტეხლო

12.1 ხელშეკრულებით ნაკისრი ვალდებულების შეუსრულებლობის ან/და არაჯეროვნად შესრულებისათვის მხარეებს ეკისრებათ პირგასამტეხლოს გადახდა.

12.2 ხელშეკრულებით განსაზღვრული ვადების გადაცდენის შემთხვევაში მხარეებს ეკისრებათ პირგასამტეხლოს გადახდა ყოველ ვადაგადაცილებულ დღეზე გაანგარიშებით ხელშეკრულების ღირებულების 0,1%-ს ოდენობით.

12.3 იმ შემთხვევაში, თუ ერთი მხარის მიმართ პირგასამტეხლოს ჯამური თანხა გადააჭარბებს ხელშეკრულების ღირებულების 3%-ს მხარეს უფლება აქვს ცალმხრივად შეწყვიტოს ხელშეკრულება და მოითხოვოს მიყენებული ზარალის ანაზღაურება.

12.4 ხელშეკრულების არაჯეროვნად ან/და შეუსრულებლობის შემთხვევაში მიმწოდებელს ეკისრება პირგასამტეხლო ხელშეკრულების საერთო ღირებულების 3%-ს ოდენობით.

12.5 საჯარიმო სანქციების გადახდა არ ათავისუფლებს მხარეებს ძირითადი ვალდებულებების შესრულებისაგან.

12.6 მხარეები ვალდებულებას იღებენ უზრუნველყონ პირგასამტეხლოს თანხის გადახდა წერილობითი შეტყობინების მიღებიდან 30 (ოცდა ათი) კალენდარული დღის განმავლობაში.

13. ხელშეკრულების პირობების გადასინჯვა და ფასები

12.1. არავითარი გადახრა ან ცვლილება ხელშეკრულების პირობებში არ დაიშვება, ორივე მხარის მიერ ხელმოწერილი წერილობითი შესწორებების გარდა.

13.2. თუ რაიმე წინასწარ გაუთვალისწინებელი მიზეზების გამო წარმოიშობა ხელშეკრულების პირობების შეცვლის აუცილებლობა, ცვლილებების შეტანის ინიციატორი ვალდებულია შეატყობინოს მეორე მხარეს შესაბამისი ინფორმაცია.

13.3. ნებისმიერი ცვლილება, რომელსაც მოჰყვება ხელშეკრულების ფასის გაზრდა ან შემსყიდველისათვის პირობების გაუარესება, დაუშვებელია გარდა საქართველოს სამოქალაქო კოდექსის 398-ე მუხლით გათვალისწინებული შემთხვევებისა.

13.4. ხელშეკრულების პირობების ნებისმიერი ცვლილება ან/და დამატება უნდა გაფორმდეს წერილობით, ხელშეკრულების დანართის სახით, რომელიც ჩაითვლება ხელშეკრულების განუყოფელ ნაწილად.

14. ფორს-მაჟორული გარემოებები

14.1. ხელშეკრულების საფუძველზე არც ერთი მხარე არ აგებს პასუხს მეორე მხარის წინაშე და თავისუფლდება პასუხისმგებლობისაგან საკუთარი ვალდებულებების შეუსრულებლობის ან არასათანადოდ (ნაწილობრივ) შესრულების გამო, თუ ამის მიზეზი გახდა საგანგებო ხასიათის მქონე გადაულახავი ძალა, რომლის წარმოშობაზე ხელშეკრულების მონაწილე მხარეები პასუხს არ აგებენ და რომლის არსებობის ან წარმოშობის შესახებ ხელშეკრულების დადების მომენტში არ შეეძლოთ სცოდნოდათ.

14.2. გადაულახავ ძალად ჩაითვლება შემდეგი (და არა მხოლოდ):

ა) სტიქიური უბედურებანი (ხანძარი, წყალდიდობა, მიწისძვრა, შტორმი და სხვა);

ბ) გამოცხადებული ან გამოუცხადებელი ომი, სამოქალაქო არეულობა, ნებისმიერი სახის საომარი მოქმედებები, საგანგებო მდგომარეობა;

გ) ეპიდემიები;

დ) ბლოკადა ან ნებისმიერი ეკონომიკური ემბარგო;

ე) ხელისუფლების ნებისმიერი ერთეულის ან ხელისუფლების მიერ საამისოდ კომპეტენტურად განსაზღვრული ორგანოს გადაწყვეტილება და ისეთი ნორმატიული აქტის გამოცემა, რომელიც ზემოქმედებს მხარეების მიერ ხელშეკრულებით ნაკისრი ვალდებულებების შესრულებაზე და ცვლის, წყვეტს ან აჩერებს ხელშეკრულების დებულებებსა და პირობებს.

14.3. ფორს-მაჟორული მოვლენა დადასტურებული უნდა იქნეს კომპეტენტური ორგანოს მიერ.

14.4. ფორს-მაჟორული მოვლენების წარმოშობის შესახებ მხარემ დაუყოვნებლივ უნდა აცნობოს მეორე მხარეს მის ხელთ არსებული საკომუნიკაციო საშუალებით (ტელეფონი, ფოსტა, ფაქსი, ელექტრონული ფოსტა, კურიერი და სხვა).

14.5. ფორს-მაჟორული გარემოებების არსებობა ავტომატურად არ იწვევს ხელშეკრულების გაუქმებას. მხარეები ვალდებული არიან განსაზღვრონ წინამდებარე ხელშეკრულების ფორს-მაჟორულ მოვლენებთან მისადაგების საკითხი.

14.6. ფორს-მაჟორული გარემოებების შეწყვეტისთანავე მხარეები დაუყოვნებლივ აგრძელებენ ხელშეკრულებით ნაკისრი ვალდებულებების შესრულებას.

14.7. ფორს-მაჟორული გარემოებების არსებობის პირობებში, ვალდებულებების შესრულების პერიოდი შეჩერდება იმ დროით, რა დროსაც გასტანა ასეთმა გარემოებებმა თუ მხარეთა შორის არ იქნა მიღწეული სხვაგვარი შეთანხმება.

14.8. მხარე არ თავისუფლდება პასუხისმგებლობიდან, თუ კი ფორს-მაჟორული მოვლენის დადგომა გამოწვეულია მისი ბრალით, ან ნაკისრ ვალდებულებათა შესრულება შესაძლებელი იყო ასეთ გარემოებათა დადგომამდეც გონივრულ ვადებში.

15. დავები და მათი გადაწყვეტის წესი

15.1 მხარეთა შორის წამოჭრილი დავა შესაძლებელია გადაწყვეტილ იქნეს ერთობლივი მოლაპარაკების საფუძველზე.

15.2. მხარეთა შეანხმებით ხელშეკრულების შეწყვეტის შემთხვევაში ინიციატორი მხარე ვალდებულია მეორე მხარეს წერილობით 15 (თხუთმეტი) კალენდარული დღით ადრე აცნობოს აღნიშნულის თაობაზე. ხელშეკრულების შეწყვეტას უნდა გააჩნდეს ობიექტური დასაბუთება.

15.3. წერილობითი შეტყობინება არ ათავისუფლებს მხარეებს ხელშეკრულებით ნაკისრი ვალდებულებების შესრულებისაგან ხელშეკრულების შეწყვეტამდე.

15.4. თუ მხარეები ვერ შეძლებენ მოლაპარაკების საფუძველზე გადაწყვეტონ დავა, მაშინ ნებისმიერ მხარეს შეუძლია მიმართოს საქართველოს შესაბამის სასამართლოს კანონმდებლობით დადგენილი წესით.

16. ხელშეკრულების შეწყვეტა

16.1. ხელშეკრულება წყდება ხელშეკრულების ვადის გასვლით, ხელშეკრულების პირობების შესრულებით ან მხარეთა შეთანხმებით.

16.2. ხელშეკრულება შესაძლებელია შეწყდეს ხელშეკრულების 12.4. პუნქტით გათვალისწინებული პირობების დადგომით, ასევე იმ შემთხვევაში თუ მიმწოდებელი ვერ უზრუნველყოფს წუნის გამოსწორებას წინამდებარე ხელშეკრულების 7.1. პუნქტის შესაბამისად.

16.3. მხარეთა შეანხმებით ხელშეკრულების შეწყვეტის შემთხვევაში ინიციატორი მხარე ვალდებულია მეორე მხარეს წერილობით 15 (თხუთმეტი) დღით ადრე აცნობოს აღნიშნულის თაობაზე. ხელშეკრულების შეწყვეტას უნდა გააჩნდეს ობიექტური დასაბუთება.

16.4. წერილობითი შეტყობინება არ ათავისუფლებს მხარეებს ხელშეკრულებით ნაკისრი ვალდებულებების შესრულებისაგან ხელშეკრულების შეწყვეტამდე.

16.5. ხელშეკრულება შეიძლება შეწყდეს ასევე, ამ ხელშეკრულებით გათვალისწინებულ ცალკეულ შემთხვევებში.

17. სხვა პირობები

17.1. მხარეები ხელმძღვანელობენ ურთიერთპატივისცემის პრინციპით და თანამშრომლობის გადრმავების სურვილით.

17.2. ხელშეკრულების მხარეები ვალდებულნი არიან გაუფრთხილდნენ თითოეულის სახელს, საქმიან რეპუტაციას და ღირსებას.

17.3. მხარეები ვალდებულნი არიან დაიცვან ერთობლივი საქმიანობის შედეგად მათთვის ცნობილი მეორე მხარის კონფიდენციალური ინფორმაცია.

17.4. ხელშეკრულების მხარეებს არა აქვთ უფლება გააკეთონ განცხადება მეორე მხარის მიერ ხელშეკრულების ვერ ან არ შესრულების, მისი შესრულებისას დარღვევების და ა.შ. თუ წინასწარ არ მოხდა შესაბამისი საკითხის ერთობლივი შესწავლა და შესაბამისი ფაქტების დადასტურება.

17.5. კონფიდენციალობის დარღვევად არ ჩაითვლება შემთხვევა, როდესაც ინფორმაციის გამჟღავნება წარმოადგენს კანონის ან კანონის საფუძველზე ხელისუფლების რომელიმე ორგანოს მიერ გამოცემული აქტის მოთხოვნას.

17.6. ხელშეკრულება გაფორმებულია „ელექტრონული დოკუმენტისა და ელექტრონული სანდო მომსახურების შესახებ“ საქართველოს კანონის შესაბამისად.

17.7. ხელშეკრულების მოქმედების ვადა განისაზღვრება 2022 წლის 31 იანვრის ჩათვლით.

18. მხარეთა რეკვიზიტები

შემსყიდველი:

მიმწოდებელი:

სსიპ “ლ. საყვარელიძის სახ. დაავადებათა კონტროლისა და
საზოგადოებრივი ჯანმრთელობის
ეროვნული ცენტრი”

იურიდიული/ფაქტობრივი მისამართი:

იურიდიული/ფაქტობრივი მისამართი:

ქ.თბილისი, კახეთის გზატკეცილი №99

ს/კ

ს/კ 211324351

ტელ:

ელ ფოსტა:

სახელმწიფო ხაზინა

ბ/კ TRESGE22

ა/ა GE24NB0330100200165022

მომსახურე ზანკის რეკვიზიტები:

ბ/კ -----

ა/ა -----
