

ПРИКАЗ №97 от 14 марта 2024 г.

Объявление о проведении закупки

государственного средства, диагностических реагентов и медицинских изделий способом проведения тендера согласно п. 2 Об утверждения правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дооплаченного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг от 07 июня 2023 года №110.

Сатын алу туралы хабарландыру
дәрілік затты, диагностикалық реагенттерді және медициналық максаттағы бұйымдарды сек. сайкес тендер тәсілімен. 2021 жылғы 04 маусымдағы № 2 Тегін медициналық көмектің кешілік берілген келісімі, тергеу изоляторларында және Қазақстан

Республикасындағы заңнамасында белгіленген тәртіппен мекемелерге ұсылатын адамдарға медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық максаттағы бұйымдар мен мамандандырылған медициналық максаттағы бұйымдарды сатып алуды ұйымдастыру және жүргізу қандайларын бекіту туралы, қызметтік-атқару жүйесі (пенитенциарлық) жүйесі, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде, фармацевтикалық қызмет көрсету бойынша 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110.

ҚІТІ на ПХВ «І оролская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО расположенный по адресу: ВКО, г.Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, объявляет о проведении тендера по закупке изделий медицинского назначения. Полный перечень закупок товаров, их количества и подробное описание указано в технической спецификации.

ШКО ДСБ "Әскери қаласындағы №4 қалалық ауруханасы" ШҚАҚ ШҚО, Әскермен қаласы, Серікбаев көшесі, 1/4 мекемесінде орналасқан, медициналық максаттағы бұйымдарды сатып алу бойынша тендер откізілетіні туралы хабарлайды. Сатып алынатын тауарлардың толық тізбесі, олардың саны және толық сипаттамасы техникалық ерекшелікте көрсетілген.

№	Наименование закупок	Ед. изм.	Кол-во	Цена, для закупки, Сатып алу бағасы тт.	Сумма, выделяемая для закупки, Сатып алуға бөлінген сомма тт.	Способ оплаты	Место и сроки поставки
Дәрілік тауар	Сатып алынатын тауарлардың атауы	өлшем бірлісі	сана			Төлем тәсілі	Орын және жеткізу уақыты

1	Набор реагентов для анализа спинномозговой жидкости «Клиника-СМЖ»	упак	2	66 100,00	132200	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДЮР
2	Реагент гематологический. Лизирующий реагент Stomatoliser 3*500 мл для гематологического анализатора Sysmex XR 300 с закрытой системой	упаков ка	5	192 000	960000		
3	Контрольный материал, EIGINTSNECK 3 WP N высокий уровень контрольная кровь 1,5мл №12 для сисмеке XR 300	Упаков ка	4	21 200	84800		
4	Контрольный материал, EIGINTSNECK 3 WP L низкий уровень контрольная кровь 1,5мл №12 для сисмеке XR 300	набор	4	21 200	84800		
5	Контрольный материал, EIGINTSNECK 3 WP N пормальный уровень контрольная кровь 1,5мл №12 для сисмеке XR 300	набор	4	21 200	84800		
6	Реагент гематологический. Раствор очищающий Cellclean 50 мл Sysmex XR 300 с закрытой системой	набор	6	71 000	426000		
7	Реагент гематологический. Универсальный разбавляющий Cellclean 20 л для Sysmex XR 300 с закрытой системой	набор	20	69 500	1390000		

8	Азур юзип - краситель по Романовскому 1г	бутылка	6	4000	24000	Оплата за поставленный товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДИДР
9	Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная отрицательная 10 амл по 1 мл	упаков ка	2	14150	28300	
10	Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная, слабоположительная 10 амл по 1 мл	упаков ка	2	14150	28300	
11	Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная, положительная 10 амл по 1 мл	упаков ка	2	15500	31000	
12	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Теропетна pallidum комплект 2*18	наб	4	25000	100000	
13	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса M к Теропетна pallidum комплект 2*18	наб	4	25000	100000	
14	Набор реагентов для выявления антител к Теропетна pallidum в реакции иммунофлюоресценции	наб	6	65000	390000	
15	Инигирующая среда для выделения гонококка, сухая	наб	110	6100	671000	

16	Тест на цитохромоксидазу	наб	8	6000	48000		
17	Чашка Петри полимерная 60 мм, вентилируемая, односторонняя одноразового применения, стерильная уп-10 шт	уп	50	800	40000		
18	Диски Фулконазол	фл	1	2000	2000		
19	Диски Итраконазол	фл	1	2000	2000		
20	Диски Клотримазол	фл	1	2000	2000		
21	Диски Кетоконазол	фл	1	2000	2000		
22	Диски Нистатин	фл	1	2000	2000		
23	Диски Амфотерицин В	фл	1	2000	2000		
24	Декстрозный агар Сабуро	кг	1	16000	16000		

Оплата за поставленный
Товар производится
Заказчиком путем
перечисления денежных
средств на расчетный счет
Поставщика

По заявке заказчика в
течение 5 календарных
дней, ДДР

Оплата за поставленный
Товар производится

25	Набор реагентов для одновременного выделения ДНК <i>C. trachomatis</i> и <i>Neisseria spp./Mycoplasma genitalium</i> в катиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тибрилизационно-флюоресцентной детекцией в формате Real-time	наб	17	128000	2176000	Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
26	Набор реагентов для однократного выделения ДНК Вирус папилломы человека 16,18 тип в катиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с тибрилизационно-флюоресцентной детекцией в формате Real-time	наб	10	44800	448000	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
27	Реагент для транспортировки и хранения катинического материала "Транспортирующая среда с муколитиком" 100 пробирок по 0,5мл (соедой и отделимое слизистых для исследования ИППП методом ПЦР	наб	25	6500	162500		
28	ВКО (внутренний контрольный образец) комплексный формата Р1. 20мл	наб	1	30000	30000		

29	Anti-HSV Control (Контрольный материал Anti-HSV Control)	уп	5	95 040	475 200	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
30	HBsAg Control (Контрольный материал HBsAg Control)	набор	10	77 760	777 600		
31	WASH BUFFER (1x)/ПРОМЫВОЧНЫЙ БУФФЕР (КОНЦЕНТРИРОВАННЫЙ) 4+1 Л.	уп	18	95 040	1 710 720		
32	PRE-TRIGGER SOLUTION (1x)/ПРЕТРИГЕРНЫЙ РЕАГЕНТ 220 МЛ*4 / УП	уп	7	25920	181 440	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
33	TRIGGER SOLUTION(1x)/ТРИГГЕРН ЫЙ РЕАГЕНТ 220 МЛ*4 / УП	уп	8	43200	345600		
34	REACTION CUVEttes/ РЕАКЦИОННАЯ КЮВЕТА 1000 шт	уп	5	138 240	691 200		
35	Наборы для продолжительной замещающей почечной терапии для аппарата Мультифильтрат	шт	15	93975	1409625	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
36	Центральный венозный катетер	шт	15	25000	375000		

37	Раствор для гемофильтрации и гемолиза для аппарата Мультифильтрат	шт	300	15750	4725000	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
38	Принатдежности для индивидуализации для аппарата Мультифильтрат	шт	10	6300	63000		
39	Быстрый количественный тест на бета-субъединица хронического гепатита	упаков ка	2	78200	156400		
40	Диагностический набор для определения Магния	набор	1	29550	29550		
41	HSV Ab Plus Combo Rapid Test, (кассеты) Диагностика гепатита С	набор	5	17200	86000		
42	HBsAg Combo Rapid Test, (кассеты) Диагностика гепатита В	набор	5	15500	77500	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
43	Набор для определения FERRITIN (Ферритин)	набор	5	40460	202300		

К теплеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в п.50 гл.2 Правил. Пакет тепловой документации можно получить в срок до 12:00 часов 01.04.2024 года, включительно по адресу: Республика Казахстан, г.Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, КП на ЦХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, отдел государственных закупок с 08:00 до 17:00 (с 12:00 – 13:00 обеденный перерыв) местного времени, по электронной почте по адресу: (gulnar.4gb@mail.ru) или на сайте КП на ЦХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО (<http://04med.kz/gorodskaya-bolnitsa-4-goroda-usty-kamenogorsk>).

Окончательный срок представления тепловых заявок до 08 часов 15 минут 4 апреля 2024 года.

Копияры с тендерның заявкасы бұлуат асқарылатқас в 08 часон 30 минут 4 апрель 2024 года по следующему адресу: Республика Казахстан, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, 3 этаж, кабинет государственных закупок.

Потенциальныс поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Дополнительную информацию и справки можно получить по телефону 8 (7232) 74-18-95.

Тендерге Қатидатардың 2-тарауының 50-тармағында көрсетілген бйіктілік талаптарына жауап беретін барлық әлеуетті өнім берушілер жіберіледі.

Тендерлік құжаттама пәкепін 01.04.2024 жылғы сағат 12:00-ге дейінгі мерзімде, қоса алғанда: Қазақстан Республикасы, ШҚО, Өскемен қ., Серікбас к-сі, 1/4, ШҚО ДСБ "Өскемен к. №4 қалалық әурухана" ШЖҚ ҚМК, Мемлекеттік сатып алу бөлімі 08:00-ден 17-ге дейін; Жергілікті уақыт бойынша 00 (12:00 - 13:00 Түскі үзіліс), электрондық пошта арқылы: (e-mail: 4gb@mail.ru) немесе ШҚО ДСБ "Өскемен қаласының №4 қалалық әуруханасы" ШЖҚ ҚМК сайтында (<http://04med.kz>) ороодқа-бойынша-4-тарада-усть-каменогорска/объявления).

Тендерлік өтінімдерді ұсытудың соңғы мерзімі 2024 жылғы 4 сәуірде 08 сағат 15 минутқа дейін.

Тендерлік өтінімдері бар конверттер 2024 жылғы 4 сәуірде сағат 08: 30-дан мына мекенжай бойынша ашылады: Қазақстан Республикасы, ШҚО, Өскемен қаласы, Серікбас көнесі, 1/4, 3 қабат, Мемлекеттік сатып алу кабинеті.

Әлеуетті өнім берушілер тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу кезінде қатқаса алады. Қосымша ақпарат пен аяқтываны 8 (7232) 74-18-95 телефонны арқылы алуға болады.

Главный врач/ Бас дәрігер

С. Попов



Серікбаева

Техническая спецификация

№ Догов	Наименование	Ед. изм.	Техническая спецификация.
1	Набор реагентов для определения АПТВ	набор	АПТВ-Эт-тест (100 опр) ж/лж. Набор реагентов для определения активированного парциального тромбопластинного времени. Состав набора: АПТВ-Эт-реагент (раствор, содержащий фосфолипидную смесь, эритроциты, буфер и стабилизаторы), 5 мл - 2 фл. Кальция хлорид (0,277 % раствор), 10 мл - 2 фл.
2	Реагент гематологический. Лизирующий реагент StomatoLysat 3*500 мл для гематологического анализатора Sysmex XP 300 с закрытой системой. №25	упаковка	Реагент гематологический. Лизирующий реагент StomatoLysat 3*500 мл для гематологического анализатора Sysmex XP 300 с закрытой системой, №25
3	Контрольный материал. EIGINTSNECK 3 WP N высокий уровень контроля кровь 1,5мл №12 Sysmex XP 300 с закрытой системой. №25, тест	упаковка	Контрольный материал. EIGINTSNECK 3 WP N высокий уровень контроля кровь 1,5мл №12 для системы XP 300, №25, тест
4	Контрольный материал. EIGINTSNECK 3 WP L низкий уровень контроля кровь 1,5мл №12 Sysmex XP 300 с закрытой системой	набор	Контрольный материал. EIGINTSNECK 3 WP L низкий уровень контроля кровь 1,5мл №12 Sysmex XP 300 с закрытой системой
5	Контрольный материал. EIGINTSNECK 3 WP N нормальный уровень контроля кровь 1,5мл №12 Sysmex XP 300 с закрытой системой	набор	Контрольный материал. EIGINTSNECK 3 WP N нормальный уровень контроля кровь 1,5мл №12 Sysmex XP 300 с закрытой системой
6	Реагент гематологический. Раствор очищающий Cellclean 50 мл для Sysmex XP 300 с закрытой системой	набор	Реагент гематологический. Раствор очищающий Cellclean 50 мл для Sysmex XP 300 с закрытой системой
7	Реагент гематологический. Раствор очищающий Cellclean 50 мл для Sysmex XP 300 с закрытой системой	набор	Реагент гематологический. Раствор очищающий Cellclean 50 мл для Sysmex XP 300 с закрытой системой
8	Азур жемч - краситель по Романовскому 1л	бутылка	Азур жемч - краситель по Романовскому 1л
9	Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная отрицательная 10 амн по 1 мл	упаковка	Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная отрицательная 10 амн по 1 мл

10	Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная, слабоположительная 10 амл по 1 мл	упаковка	Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная, слабоположительная 10 амл по 1 мл
11	Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная, положительная 10 амл по 1 мл	упаковка	Сыворотка для диагностики сифилиса контрольная, положительная 10 амл по 1 мл
12	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Треропета раллидин комплект2 стрип 2*18	наб	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Треропета раллидин комплект2 стрип 2*18
13	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса M к Треропета раллидин комплект2 стрип 2*18	наб	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса M к Треропета раллидин комплект2 стрип 2*18
14	Набор реагентов для выявления антител к Треропета раллидин в реакции иммунофлюоресценции	наб	Набор реагентов для выявления антител к Треропета раллидин в реакции иммунофлюоресценции
15	Питательная среда для выделения тонококка, сухая	наб	Питательная среда для выделения тонококка, сухая
16	Тест на цитохромоксидазу	наб	Тест на цитохромоксидазу
17	Чашка Петри полимерная 60 мм, вентилируемая, одноразовая, одноразового применения, стерильная, уп-10 шт	уп	Чашка Петри полимерная 60 мм, вентилируемая, одноразовая, одноразового применения, стерильная, уп-10 шт
18	Диски Флуконазол	флакон	Диски Флуконазол для определения чувствительности грибов рода Candida к антимикотику Флуконазол
19	Диски Итраконазол	флакон	Диски Итраконазол для определения чувствительности грибов рода Candida к антимикотику Итраконазол
20	Диски Клотримазол	флакон	Диски Клотримазол для определения чувствительности грибов рода Candida к антимикотику Клотримазол
21	Диски Кетоконазол	флакон	Диски Кетоконазол для определения чувствительности грибов рода Candida к антимикотику Кетоконазол
22	Диски Нистатин	флакон	Диски Нистатин для определения чувствительности грибов рода Candida к антимикотику Нистатин

23	Диски Амфотерицин В	флакон	Диски Амфотерицин В для определения чувствительности грибов рода <i>Candida</i> к антимикотикам Амфотерицин В
24	Декстрозный агар Сабууро	кг	Декстрозный агар Сабууро питательная среда для выращивания дерматомикозов
25	Набор реагентов для одновременного выделения ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> / <i>Ureaplasma spp.</i> / <i>Mycoplasma genitalium</i> в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридной флуоресцентной флуоресцентной детекцией в формате Real-time	наб	Набор реагентов для одновременного выделения ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> / <i>Ureaplasma spp.</i> / <i>Mycoplasma genitalium</i> в клиническом материале (соскоб уrogenитальный тракт) методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридной флуоресцентной флуоресцентной детекцией в формате Real-time в пробирке объемом 0,2мл расквашенные под воск в количестве 110шт, включая контроль
26	Набор реагентов для однократного выделения ДНК Вирус папилломы человека 16,18 тип в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридной флуоресцентной флуоресцентной детекцией в формате Real-time	наб	Набор реагентов для однократного выделения ДНК Вирус папилломы человека 16,18 тип в клиническом материале (соскоб уrogenитальный тракт) методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридной флуоресцентной флуоресцентной детекцией в формате Real-time в пробирке объемом 0,2мл расквашенные под воск в количестве 110шт включая контроль
27	Реагент для транспортировки и хранения клинического материала "Транспортирующая среда с мукотиником" 100 пробирок по 0,5мл (соскоб и отделяемое слизистых для исследования ИППП методом ПЦР	наб	Реагент для транспортировки и хранения клинического материала (соскоб уrogenитальный тракт) "Транспортирующая среда с мукотиником" 100пробирок по 0,5мл (соскоб и отделяемое слизистых для исследования ИППП методом ПЦР)
28	ВКО (внутренний контрольный образец) комплексный формата FL 20мл	наб	ВКО (внутренний контрольный образец) комплексный формата FL 20мл
29	Anti-HSV Control (Контрольный материал Anti-HSV Control)	набор	Контрольный материал Anti-HSV Control, положительный контроль 2x2мл, отрицательный контроль 2x2мл. Для ИХЛ анализатора iFlash 1800 закрытого типа
30	HBsAg Control (Контрольный материал HBsAg Control)	набор	Контрольный материал HBsAg Control, положительный контроль 2x2мл, отрицательный контроль 2x2мл. Для ИХЛ анализатора iFlash 1800 закрытого типа

31	WASH BUFFER (1x)/ПРОМЫВОЧНЫЙ БУФФЕР (КОНЦЕНТРИРОВАННЫЙ) 4*1 Л.	упаковка	Промывочный буфер Wash Buffer концентрированный. Упаковка 4x1л. Для ИХЛ анализатора iFlash 1800 закрытого типа
32	PRE-TRIGGER SOLUTION (1x) /ПРЕТРИГЕРНЫЙ РЕАГЕНТ 220 мл.*4 / УП	упаковка	Пре-триггерный раствор Pre-Trigger Solution. Упаковка 4*220мл. Для ИХЛ анализатора iFlash 1800 закрытого типа
33	TRIGGER SOLUTION(1x)/ТРИГГЕРНЫЙ РЕАГЕНТ 220 мл.*4 / УП	упаковка	Триггерный раствор Trigger Solution. Упаковка 4*220мл. Для ИХЛ анализатора iFlash 1800 закрытого типа
34	REACTION CUVE/ТЕ/ РЕАКЦИОННАЯ КЮВЕТА 1000 ШТ	упаковка	Реакционные кюветы iFlash. Упаковка 2000 штук. Для ИХЛ анализатора iFlash 1800 закрытого типа
35	Наборы для продолжительной замещающей почечной терапии для аппарата MultiFiltrate	шт	Наборы для продолжительной замещающей почечной терапии multi filtrate Kits, модели: multiFiltrate Kit 7 Темофильтр: Материал корпуса: поликарбонат; материал мембраны: Fresenius Polysulfone®; толщина стенки: 35 мкм; внутренний диаметр: 220 мм; эффективность поверхности: 1,8 м ² ; объем заполнения (кровь, фильтрат) – 130 мл/300 мл; макс. поток крови: 20% от эффективного потока крови; рекомендуемый поток крови: 200-500 мл/мин; стерилизация: паром. Системы магистралей: Материал магистралей/линий: ПВХ; материал коннекторов и др. компонентов: поликарбонат, ПВХ, АБС, ПЭ, ПА; Диаметр шланг-сегмента: 6,4 мм; объем заполнения: 147-159 мл; стерилизация: ОО
36	Центральный венозный катетер	шт	Двухпросветный рентгеноконтрастный периферический венозный катетер из полиуретана с мягким втраматизированным кончиком, зажимами, линией сосиски, колпачками, удлинительные линии загнутые изгибаемые либо прямые. Материал катетера - рентгеноконтрастный полиуретан. Длина – 13, 15, 16, 20 см; Диаметр – 11, 5 12 Гт. Состав набора: Катетер полиуретановый Проксимальный 3.95 ± 0.03 2.50 + 0.05/-0.00 72.0 ± 0.5мм

			Листовой 3,95 ± 0.03 2.50 ± 0.05/-0.00 68.0 ± 0.5, мм Проводник 0,035 дюйм с прямым и J-образным кончиком (питинот/перевесная сталь). Или 18Gaх6,35см из стали SS304 с дополнительным клапаном; Игольчатая втулка Поликарбонат Лексан 144 R, шириной 5 мм. Тканевой расширитель из материала 50 MDA 180/NI 1600M. Шприц Джерлок 5мл; безыгольный коннектор; замок дуера HDPE M200056 Скальпель №11.
	Раствор для гемофилтрации и гемолиза для аппарата Мультифилтрат	л	Мультибик 2 ммоль/л калия, Раствор мультибик назначается для внутривенного использования в качестве замещающего раствора при гемофилтрации и гемо/дифилтрации, а также в качестве раствора для дифузии при гемолизе и гемо/дифилтрации K+ 2.0 ммоль, Na+ 140 ммоль, Ca2+ 1.5 ммоль, Mg2+0.50 ммоль, Cl- 111 ммоль, HCO3- 35 ммоль, Глюкоза 5.55 ммоль, pH около 7.4, Теоретическая осмолярность 296 мосмоль/л Для аппарата Мультифилтрат
37		шт	Привязка для гемолиза Filtrate bag 10L Тип стерилизации – нестерильный, вес – 182.5 г, длина трубки (4,3х6,8) – 100 мм, материалы: колпачок – полипропилен низкой плотности, ксизма – полипропилен, коннектор – ПВХ, филтрат пакет – ПВХ, трубка – ПВХ для аппарата Мультифилтрат
38	Привязка для гемолиза для аппарата Мультифилтрат		
39	Быстрый количественный тест на бета - субединица хорионического гонадотропина (β-HCG)	упаковка	Быстрый количественный тест на Бета-субединица хорионического гонадотропина (β-HCG) № в 1 упаковке - 25шт
40	Диагностический набор для определения Магния	набор	Для автоматического биохимического анализатора закрытого типа BS-240 PPO. Откомпонентованный набор реагентов для определения Mg. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения

			контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реэпигной карусели анализатора и снабжен специальными штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования мостовики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реэпигтов
	НСУ Ab Plus Combo Rapid Test, (кассета) Диагностика гепатита С	пабор	Комбинированный экспресс-тест на НСУ ab представляет собой хромотографический иммуноанализ в боковом потоке с двойным антигеном. Иммуноанализ для качественного выявления антигенов к вирусу гепатита С (IgG, IgM, IgA) у человека . Кассета содержит внутренний контроль (линия С), который должен иметь окрашенную линию за счет захвата контрольного иммунокомплекса контрольными антигенами, независимо от различия окраски на Т-линии. Мембрана покрыта слитым антигеном НСУ, образующим цветную Т-линию, что указывает на положительный результат антиген к НСУ. Состав: индивидуально упакованная кассета (30 шт. и Разбавитель образца (5 мл), инструкция. Специфичность теста: 95% CI: 99.6-100%. Точность в пределах 100%. Используемый биоматериал: сыворотка, плазма и цельная кровь. Предназначен для считывания на анализаторе ALTA. Требуется установка и активация тест пабора на борт анализатора через сервер производителя.
41	HBsAg Combo Rapid Test, (кассета) Диагностика гепатита В	пабор	Комбинированный экспресс-тест на HBsAg представляет собой хромотографический иммуноанализ с латеральным потоком для качественного обнаружения поверхностного антигена гепатита В (HBsAg). Кассета содержит внутренний контроль (линия С), который должен иметь
42			

- 3) непрямые утверждения уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по межгубернскому или приравненному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистриьютора, цены в объективной Республике Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, на исключенном случае ввоза в Республику Казахстан иностранных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности.

не менее двенадцати месяцев (от указанного срока полностью не исключены случаи, когда срок годности менее двух лет);

7) подпозна метицинској техники, се немогуће довести до краја (при року пуноснои два гола и бољше);

... в деятельности и производстве в период двадцати четырех месяцев

8) внесение текстильной техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Отсутствие необходимости внесения законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений Республики Казахстан подтверждаются в соответствии с

Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8) и 9) пункта 18 ст. 4 Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки и при зачете.

Сатып алынатын және берілетін, оның ішінде тегін медициналық көмектің жалғамсыз (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің берілетін көлемін көрсетуге арналған фармацевтикалық қызметтерді, дәрілік заттарды және медициналық мақсаттағы бұйымдарды сатып алу кезінде мынадай талаптар қойылады:

Кодестің ережелеріне сәйкес және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындайтын түртіпшен Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттар, тіркетмесі дәрілік заттар қорлары, қорытынды (руқсат ету құжаты) негізінде Қазақстан Республикасында аумағына әкелінетін медициналық мақсаттағы бұйымдар, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген, медициналық бұйымның құрамына кіретін және түсісіз өнім немесе құрылы ретінде пайдаланылмайтын компоненттер; медициналық техникаға арнайы қоліге сатып алған жағдайда – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешеп ретінде мемлекеттік тіркеуден өтеді. Медициналық техникадың құрамдас бөлігін (жестізу жанынғығын) тіркеу қажеттілігінің жоқтығы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органдың хаттамасына негізделген.

- 2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландырылып немесе сатып алуға шығарудың шарттарына сәйкестігі. Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаштарымен асып кетуіне жол берілмей;
 - 3) бірнеше дистрибутордың маржасын өскере отырып, халықаралық патенттік емес атауға және (немесе) сауда атауына (бар болса) қорығылды (руқсат) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкеліп енгізілетін оған берген бұйымдарды қоспағанда, хабарландыру немесе сатып алуға шығару;
 - 4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бөкілетін Дәрілік заттарды және медициналық мақсаттағы бұйымдарды сақтау және тасымалдау қандыларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігін және сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтауды және тасымалдауды;
 - 5) Қазақстан Республикасына әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық мақсаттағы бұйымдарды таңбалаудың, тұтынушылық қаптамашының және пайдалану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бөкілетін тәртіпке сәйкестігін, Қазақстан Республикасы тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық мақсаттағы бұйымдарды;
 - 6) оғым беруші тиісінше берушіге жеткізген күнтізбелік заттардың және медициналық мақсаттағы бұйымдардың жарамдылық мерзімі:
 - қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кезінде есептеледі (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз);
 - қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен бастап кемінде он екі ай (жарамдылық мерзімі екі және одан да көп жыл);
 - 7) медициналық техниканың жамалдығы, оның пайдаланылмағандығы және жеткізілу сәтін алушылардың жолырма төрт ай ішінде өлдірілетін;
 - 8) Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі туралы заңнамасына сәйкес өлшем құралдарына жатағын медициналық техниканы Қазақстан бірлігінің мемлекеттік жүйесінің тізіміне енгізу. Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем туралы заңнамасына сәйкес расталады;
 - 9) фармацевтикалық қызмет көрсетудің сандық, сапасының және мерзімінің шарт талаптарына сәйкестігі.
- 18-тармағының 4), 5), 6), 7), 8) және 9) тармақтарында көзделген талаптар. Қағидалардың 4-тармағын жеткізуге жеткізу немесе сатып алу шартын ресімдеу кезінде растайды.

УТВЕРЖДАЮ
Главный врач
КГП на ПХВ «Городская больница
№4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО
С. Попов
Приказ № 97 от 14 марта года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок на участие в тендере по закупу лекарственных средств, медицинских изделий и диагностических реагентов согласно гл. 2 Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг от 07 июня 2023 года №110.

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в закупке изделий медицинского назначения. Тендерная документация разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг от 07 июня 2023 года №110 (далее – Правила).

Организатор и заказчик тендера:

КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, Восточно-Казахстанская область, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, БИН 140840015573, ИИК KZ5596504F0007607146, БИК IRTYKZKA, АО «ForteBank», КБе 16.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

1. Общие положения

1.1. Тендер проводится с целью выбора поставщика для закупа изделий медицинского назначения.

1.2. Настоящая тендерная документация включает в себя:

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком и подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – пункт 11 настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;

- 5) условия платежей и проект договора закупки лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупки или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупки или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 17) перечень и количество медицинской техники (при закупке медицинской техники);

2. Перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям Правил

2.1. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил.

2.2. Основная часть тендерной заявки содержит:

- 1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);
- 2) копию устава для юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или концы учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;
- 4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";
- 5) копии сертификатов (при наличии):
 - о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);
- 6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

2.3. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате "docx");

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупок лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

2.4. Требования к потенциальным поставщикам:

Потенциальные поставщики, желающие принять участие в тендере, должны соответствовать следующим квалификационным требованиям:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилированность с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупок или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);

4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации.

3. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации

3.1. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, указаны в *Приложении 1 (объявление о проведении тендера)* к настоящей тендерной документации.

4. Место, сроки и другие условия поставки товара

4.1. Место, сроки и другие условия поставки, указаны в *Приложении 1 (объявление о проведении тендера)* к настоящей тендерной документации.

5. Условия платежей и проект договора закупки

5.1. Оплата за поставленный товар производится по факту поставки в количестве, предварительно заявленным Заказчиком. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) подписанный оригинал Договора закупы;
- 2) накладная на отпуск товара в сторону;
- 4) счет-фактура с описанием, указанием количества, цены единицы и общей суммы поставленных товаров, предоставленная Поставщиком Заказчику.

5.2. Проект договора закупы согласно *приложения 5* к настоящей тендерной документации. Цена тендерной заявки потенциального поставщика должна быть выражена в национальной валюте Республики Казахстан (тенге).

6. Требования к языкам тендерной заявки, договора закупы

6.1. Заявка на участие в тендере, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы, касательно заявки на участие в тендере составляются и представляются на языке, на котором составлена настоящая тендерная документация. В случае их составления и представления потенциальным поставщиком на другом языке, к ним прилагается точный перевод.

7. Требования к оформлению тендерной заявки

7.1. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупы прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупы по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по закупке _____ (указывается название тендера)» и «Не вскрывать до _____ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)».

8. Порядок, форма и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки

8.1. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупы лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

8.2. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

- гарантийного денежного вклада, который вносится на банковский счет заказчика/организатора закупы: КТН на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, Восточно-Казахстанская область, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, БИН 140840015573, БИК КС:JBKZKX, КБе 16, ИИК KZ698562203105210462, АО «Банк ЦентрКредит».

2) банковской гарантии по форме, согласно *приложению 9* к тендерной документации.

8.3. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;

- 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 4) прекращения процедур закупок без определения победителя тендера;
- 5) вступления в силу договора закупок и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупок.

8.4. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

- 1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупок или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;
- 3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупок или договора на оказание фармацевтических услуг.

9. Указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки

Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.

Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

10. Место и окончательный срок приема тендерных заявок, и срок их действия

10.1. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику/организатору закупок в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации в КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, по адресу: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/ 4, отдел государственных закупок, 3- этаж, в срок до 08 часов 15 минут 04 апреля 2024 года.

10.2. Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

10.3. Срок действия тендерной заявки составляет до подведения итогов тендера, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

11. Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации

11.1. Не позднее чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупок за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупок не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

11.2. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупок при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносит изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

11.3. Заказчик или организатор закупок при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи.

который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

12. Место, дата, время и процедура вскрытия конвертов с тендерными заявками

12.1. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает двух часов.

12.2. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в 08:30 часов 04 апреля 2024 года по адресу: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, отдел государственных закупок, 3-этаж, с применением аудио- и видеофиксации.

12.3. В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

13. Процедура рассмотрения тендерных заявок

13.1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

13.2. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих Правил;

2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;

3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;

5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;

7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящих Правил;

- 8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
- 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;
- 11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;
- 12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;
- 13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;
- 14) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
- 15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;
- 16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупки по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;
- 17) представления тендерной заявки в непрочитом виде с пронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупки;
- 18) несоответствия потенциального поставщика и (или) исполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;
- 19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

14. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза и Поддержка предпринимательской инициативы

Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза

14.1. В случае, если в закупке по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закупку и требованиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

14.2. В случае, если в закупке по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закупку и требованиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупки подтверждается следующими документами:

- 1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;
- 2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения «СТ КЗ».

14.3. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов Евразийского экономического союза подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно решению Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

Поддержка предпринимательской инициативы

14.4. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

14.5. Для получения преимущества на заключение договора закупки или договора поставки к заявке:

1) отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

14.6. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

14.7. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущественное право предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное

удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

15. Условия, форма, объем и способ внесения гарантийного обеспечения договора закупа

15.1. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее - гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

15.2 Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;

2) банковской гарантии по форме, согласно Приложения 19 к Тендерной документации.

Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

15.4. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

15.5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

16. Перечень и количество закупаемого товара

Перечень и количество закупаемого товара указаны в *приложении 1* к настоящей тендерной документации.

17. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

17.1. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № КР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в

качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие 1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № КР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующей медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом скидки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора.

12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупки. 8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора.

12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупки.

Приложение 1
к Правилам организации
и проведения закупок
лекарственных средств
медицинских изделий
и специализированных лечебных
продуктов в рамках
гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи
дополнительного объема
медицинской помощи для
содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной
(пенитенциарной)
системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе
обязательного социального
медицинского страхования
фармацевтических услуг
(Кому) _____
(наименование заказчика,
организатора закупок
или единого дистрибьютора)

Заявка на участие в тендере

_____ (наименование потенциального поставщика),
рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера № _____

_____ (название тендера),
получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена
тендерная документация), настоящей
заявкой выражает согласие осуществить поставку лекарственных средств
/медицинских изделий/фармацевтических услуг в соответствии с условиями
объявления/тендерной документацией по следующим лотам:

1) _____ (номер лота) _____
(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/
фармацевтических услуг)

2) _____ (номер лота) _____
(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/
фармацевтических услуг)

в соответствии с условиями, правил организации и проведения закупок лекарственных
средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема
медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах
и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет
бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского

страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п/п	Наименование документа	Количество листов
		Скачать

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

(наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии)

" " 20 г.

Приложение 2
к Правилам
организации
и проведения закупки
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных
лечебных продуктов в
рамках
гарантированного
объема
бесплатной
медицинской помощи,
дополнительного
объема
медицинской помощи
для лиц,
содержащихся в
следственных
изоляторах и
учреждениях
уголовно-
исполнительной
(пенитенциарной)
системы, за счет
бюджетных
средств и (или) в
системе

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)

на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия

№ закупа _____ Способ закупа _____ Лот № _____

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	

11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при закупе Единым дистрибьютором)	*
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	Скачать

* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "___" ___ 20__ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Подпись _____

Печать (при наличии) _____

Приложение 3
к Правилам организации
и проведения закупки
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных
лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема
сплатной медицинской помощи
дополнительного объема
медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной
(пенитенциарной)
системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе
обязательного социального
медицинского страхования,
фармацевтических услуг

Форма

Исх. № _____

Дата _____

Кому: _____

(наименование и реквизиты
организатора закупки, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)

Наименование банка (филиала банка)

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение №

" " 20__ года

Банк (филиал банка)

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что

(наименование)

в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере, объявленном

(наименование заказчика/организатора закупы)

(дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку

(наименование и объем товара)

на общую сумму

(прописью) тенге,

из них (при участии в закупе по нескольким лотам):

1) по лоту № (номер в объявлении) – в размере

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупы

по первому требованию, включая сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (одн)

процента равную (сумма в цифрах и прописью) по лоту №

на сумму

(сумма в цифрах и прописью) тенге, лоту № на сумму

(сумма в цифрах и прописью) тенге, по получении требования на оплату

по основаниям, предусмотренным правилами организации и проведения закупы

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных

продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,

дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся

в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной

(непитательной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе

обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу

в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика

победителем закупы – до представления им соответствующего гарантийного

обеспечения по заключенному договору.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии)

Печать Банка

Приложение 5
к Правилам организации
и проведения закупок
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных
лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема
бесплатной медицинской
помощи,
дополнительного объема
медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной
(пенитенциарной)
системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе
обязательного социального
медицинского страхования,
фармацевтических услуг

Форма

Типовой договор закупки (между заказчиком и поставщиком)

(местонахождение)

" " Г.

(полное наименование заказчика),

именуемый в дальнейшем "Заказчик",

в лице

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

уполномоченного лица с одной стороны,

и

(полное наименование поставщика – победителя тендера)

именуемый в дальнейшем "Поставщик",

в лице

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица,

действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны,

на основании правил организации и проведения закупок лекарственных средств,

медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках

гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного

объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах

и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет

бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского

страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах

закупки способом _____

(указать способ) по закупке (указать предмет закупки)

№ _____ от " " _____ года, заключили настоящий Договор закупки

лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

1. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:

1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;

2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;

3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;

4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;

5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;

6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупке и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

Глава 2. Предмет Договора

2. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.

3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/спецификации) составляет _____ тенге (указать сумму цифрами и прописью)

и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

5. Оплата Поставщику за поставленные товары производится на следующих условиях:
Форма оплаты _____ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)

Сроки выплат _____ (пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата, или иное).

Допускается авансирование Поставщика в размере 30 (тридцать) процентов от общей суммы Договора.

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;

2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;

3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупе медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

Глава 4. Условия поставки и приемки товара

7. Товары, поставляемые в рамках Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.

8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора.

Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

9. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.

10. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения.

Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения.

При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

11. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать законодательству Республики Казахстан.

12. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора закупки, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

14. Гарантийное сервисное обслуживание на поставляемую медицинскую технику действительно в течение 37 (тридцать семь) месяцев после установки и введения в эксплуатацию. Стоимость гарантийного сервисного обслуживания в течение данного периода включена в цену договора и включает в себя регламентные и ремонтные работы, а также используемые при этом запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем. При этом гарантийное сервисное обслуживание продлевается на срок соразмерно периоду простоя по причине поломки, ремонта, замены узлов и комплектующих медицинской техники или на указанный период Заказчику Поставщиком предоставляется аналогичная работающая медицинская техника.

15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить информацию о запасных частях, изготавливаемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.

18. Поставщик, при прекращении производства им запасных частей, должен:

а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;

б) при необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора:

1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;

2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.

20. При появлении дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.

21. Эта гарантия действительна в течение _____ дней после (указать требуемый срок гарантии) доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанным в Договоре.

22. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.

23. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семьдесят два) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или заводу бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.

24. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.

25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и иные) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.

26. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.

Глава 6. Ответственность Сторон

27. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.

28. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.

29. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.

30. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

31. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) процентов от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

32. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.

33. Для целей Договора форс-мажор означает событие, не связанное с просчетом или небрежностью Стороны, и имеет непредвиденный характер неподвластное контролю любой из Сторон (стихийные бедствия, издание нормативных актов или распоряжений государственных органов, запрещающих или каким-либо иным образом препятствующих исполнению обязательств, военные действия, приостановление или прекращение производства и обстоятельства указанные в свидетельстве о наступлении непреодолимой силы (форс-мажора)) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

35. Если форс-мажорные обстоятельства длятся более одного календарного месяца, Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.

36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение

действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

37. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.

Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.

38. Если в течение 21 (двадцати одного) календарного дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

39. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, а также соблюдают антикоррупционные требования согласно приложению к Договору.

Глава 7. Конфиденциальность

40. Информация, предоставляемая одной Стороной для другой Стороны в результате действия Договора, является конфиденциальной сроком до 3 (трех) лет после истечения или расторжения Договора, кроме тех случаев, когда информация:

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

41. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, при установлении нарушения такого обязательства.

Глава 8. Заключительные положения

42. Договор составляется на казахском и русском языках. Если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. При необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

43. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.

44. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.

45. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.

46. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

47. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): _____

48. Настоящий Договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств и медицинских изделий. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера.

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик: _____
БИН _____
Юридический адрес: _____
Банковские реквизиты _____
Телефон, e-mail _____
Должность _____
Подпись, Ф.И.О. (при его наличии) _____
Печать (при наличии) _____

Поставщик: _____
БИН _____
Юридический адрес: _____
Банковские реквизиты _____
Телефон, e-mail _____
Должность _____
Подпись, Ф.И.О. (при его наличии) _____
Печать (при наличии) _____

Антикоррупционные требования

1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.

2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.

3. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.

4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

5. При возникновении у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с пунктом 1 статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрактом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предположительно вовлечены в коррупционную деятельность, а также оказывают взаимное содействие друг другу в целях предотвращения коррупции.

8. Сторона, получившая письменное уведомление в соответствии с пунктом 5 настоящего Антикоррупционного требования, в течение 10 (десяти) календарных дней проводит расследование и представляет его результаты в адрес другой Стороны.