

**КГП на ПХВ «Атырауская областная больница»** по адресу г.Атырау, ул. Владимирского, 98 [hospital.atyrau@mail.ru](mailto:hospital.atyrau@mail.ru) объявляет о проведении тендера по закупке изделий медицинского назначения для рентгенохирургического отделения на 2019 год.

Общая сумма выделенная для закупок – 89 792 590 тенге.

Пакет тендерной документации можно получить в срок до 14 февраля 2019 года включительно по адресу: Республика Казахстан, Атырауская область, г.Атырау, ул. Владимирского 98, здание администрации, кабинет отдел государственных закупок с 9 часов 00 минут до 18 часов 00 минут или по электронной почте [hospital.atyrau@mail.ru](mailto:hospital.atyrau@mail.ru)

Окончательный срок представления тендерных заявок до 10 часов 00 минут 14 февраля 2019 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 11.00 часов 14 февраля 2019 года по следующему адресу: Атырауская область, г.Атырау, ул. Владимирского 98, здание администрации, кабинет Отдел государственных закупок.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

**Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону 8 (7122) 28-37-04.**

Для получения ТД просим зарегистрироваться по эл.почте [hospital.atyrau@mail.ru](mailto:hospital.atyrau@mail.ru) направив письменный запрос.

**ШЖҚ КМК «Атырау облыстық ауруханасы»** Атырау қаласы, Владимирский, 98 үй мекен жайында орналасқан [hospital.atyrau@mail.ru](mailto:hospital.atyrau@mail.ru) 2019 жылы рентгенхирургия бөліміне медициналық бұйымдарды сатып алу бойынша тендер жариялайтындығын хабарлайды.

Тендерлік құжаттама пакетін Қазақстан Республикасы, Атырау облысы, Атырау қаласы, Владимирский, 98 әкімшілік ғимараты, мемлекеттік сатып-алу бөлімі мекен-жайы бойынша 9.00-ден 18.00-ге дейін 2018 жылғы 14 ақпанға дейінгі мерзімде немесе [hospital.atyrau@mail.ru](mailto:hospital.atyrau@mail.ru) почтасымен алуға болады.

Сатып алуға бөлінген жалпы сомма – 89 792 590 тенге

Тендерлік өтінім ұсынудың ақырғы мерзімі 2019 жылдың 14 ақпан күні сағ 10.00-ге дейін.

Тендерге қатысу туралы тендерлік өтінімдер салынған конверттер Атырау облысы, Атырау қаласы, Владимирский, 98 әкімшілік ғимараты, конференц залында 2019 жылдың 14 ақпан күні сағат 11.00-де ашылатын болады.

Әлеуетті өнім берушілерге тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу кезінде қатысуына болады.

**Қосымша ақпарат пен анықтаманы 8 (7122) 28-37-04 телефоны бойынша алуға болады.**

Тендерлік құжаттамы алу үшін [hospital.atyrau@mail.ru](mailto:hospital.atyrau@mail.ru) эл.поштасына жазбаша сұраныс жолдап тіркелу қажет

**«УТВЕРЖДАЮ»**  
**КГП на ПХВ «Атырауская областная больница»**  
**Управления здравоохранения Атырауской**  
**области**

Директор \_\_\_\_\_ **Шомиров С.С.**

Приложение №1  
к тендерной документации

**Перечень закупаемых товаров**  
**«Тендер по закупу изделий медицинского назначения для рентгенохирургического отделения на 2019 год»**

<b>№ лота</b>	<b>Наименование товара</b>	<b>Ед.изм.</b>	<b>Кол-во</b>	<b>Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</b>	<b>Срок поставки товаров</b>	<b>Место поставки товаров</b>	<b>Цена за единицу, тыс тенге</b>	<b>Сумма выделенная для закупа, тыс.тенге</b>
<b>1</b>	Стент интракраниальный	штука	5	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» г.Атырау, ул.Владимирского,98 аптечный склад	824 765	4 123 825
<b>2</b>	Микрокатетер для доставки интракраниальногостента	штука	5	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		171 670	858 350
<b>3</b>	Микропроводник гидрофильный	штука	32	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		155 285	4 969 120
<b>4</b>	Стент для сонной артерии	штука	7	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		290 225	2 031 575
<b>5</b>	Система для защиты от дистальной эмболии	штука	7	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		290 225	2 031 575

6	Спираль для эмболизации аневризм	штука	70	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		267 850	18 749 500
7	Окклюзионная балонная система	штука	20	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		383 105	7 662 100
8	Микрокатетер для доставки спиралей	штука	20	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		253 585	5 071 700
9	Гемостатический Y-конектор	штука	100	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		12 250	1 225 000
10	Индивидуальный процедурный комплект для эндоваскулярной нейрохирургии	штука	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		31 335	313 350
11	Стент интракраниальный	штука	3	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		1 514 170	4 542 510
12	Микропроводник с диаметром 0,008	штука	2	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		168 105	336 210
13	Микрокатетер для доставки эмболизующих агентов с отделяемым концом	штука	2	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		334 795	669 590
14	Микрокатетер для доставки эмболических систем с отрывным кончиком	штука	4	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		385 275	1 541 100
15	Жидкое эмболизирующее устройство	штука	8	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		400 100	3 200 800
16	Система коронарного стента с лекарственным покрытием	штука	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		231 000	2 310 000
17	Катетер баллонный коронарный для предилатации	штука	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		44 200	442 000
18	Катетер баллонный постдилатационный	штука	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		76 800	768 000
19	Коронарный управляемый проводник для острых окклюзии	штука	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		28 800	288 000



**«УТВЕРЖДАЮ»**  
**КГП на ПХВ «Атырауская областная больница»**  
**Управления здравоохранения Атырауской области**

Директор \_\_\_\_\_ Шомиров С.С.

Приложение №2  
к тендерной документации

**Техническая спецификация изделий медицинского назначения.**

ЛОТ №	Наименование	Техническая характеристика
1	Стент интракраниальный	Интракраниальный самораскрывающийся нитиноловый матричный стент. Предназначен для стентирования артерий головного мозга для перекрытия шейки аневризмы, при технике ассистенции эндоваскулярно йэмболизации спиралями, в целях поддержки массы спиралей и сохранению просвета родительской артерии. Возможность полного низведения стента в катетер до отделения, даже после полного раскрытия. Совместим с проводником 0,016" и микрокатетером минимум 0.021". Диаметр стента от 4 до 6 мм, длина от 15 до 30 мм.
2	Микрокатетер для доставки интракраниального стента	Проводниковый микрокатетер для доставки интракраниальных стентов, эмболизирующих средств, рентгеноконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Катетер армирован нитиноловой проволокой для снижения риска овализации профиля. Дистальный внутренний диаметр 0.021 дюйм. Наружный диаметр 2.8-2.3 fr. Проксимальный конец имеет стандартный льюеровский адаптер для облегченного присоединения аксессуаров. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и несколько переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет двойные маркеры. Совместим с диметилсульфоксидом. Специальное внешнее покрытие улучшает скользящие характеристики. Общая длина 158см. Стерильная упаковка.
3	Микропроводник гидрофильный	Гидрофильный мягкий микропроводник для использования в периферических, висцеральных сосудах и сосудах головного мозга. Диаметр дистальной части проводника идентичен диаметру проксимальной части проводника. Сердечник имеет оплетку из нитинола для увеличения гибкости и увеличения проталкиваемости. Передача крутящего момента 1:1. Кончик проводника имеет оплетку из рентгеноконтрастной платиновой проволоки. Длина 200 см, длина дистальной части с платиновой оплеткой 20 см, диаметр дистального конца 0,010in, 0.014 in.
4	Стент для сонной артерии	Стент для сонных артерий: самораскрывающийся нитиноловый стент на системе доставки с Rx портом на расстоянии 28 см от кончика катетера. Стент должен быть анатомически суживающейся («бутылкообразной») формы. Не имеет расширяющихся концов. Должна иметься система защиты от "выпрыгивания стента" при раскрытии типа EX.P.R.T. Стент

		должен иметь нулевое укорочение. Толщина стенки стента 0.0088". Совместимость с проводником 0.014". Рабочая длина доставляющего катетера 135 см. Танталовые маркеры на каждом конце стента для обеспечения хорошей визуализации. Рентгенконтрастный маркер должен иметься и на доставляющем катетере, показывая точное расположение место анатомического сужения стента. Диаметр стента 8х6, длина 30 или 40 мм. Стент должен иметь открытую ячейку и одинаковую радиальную устойчивость по всей длине. Стерильная упаковка.
5	Система для защиты от дистальной эмболии	Система для защиты от дистальной эмболии: Устройства для профилактики эмболии - захвата и удаления фрагментов/частиц, образующихся при интервенционных вмешательствах. Предназначено для использования в сонных, коронарных и периферических артериях. Имеет проксимальный и дистальные рентгенконтрастные маркеры для обеспечения точного позиционирования инструмента в сосуде. Фильтр предустановлен на удерживающий проводник и имеет независимое свободное вращение и продольное перемещение фильтра по проводнику для стабильного положения фильтра во время манипуляций для избежания вазоспазма. Нитиновый фильтр имеет гепариновое покрытие. Имеет RX порт для быстрой смены проводника. Поперечный профиль микрокатетера для доставки 3.2Fr. Совместим с проводниками 0.014" или 0.018". Длина проводника 320см с возможностью укорочения до 190см и использование оставшегося проводника для "быстрой" навигации через Rx порт. Платиновая проволока на конце проводника и на обоих концах фильтра для обеспечения наилучшей рентгенконтрастности. Золотая проволока вмонтирована в отверстия фильтра для определения степени открытия и положения фильтра. Фильтр должен полностью убираться в доставляющий катетер при доставке. При удалении фильтр должен полностью убираться в катетер 4.2Fr. Гидрофильный катетер для доставки и удаления входит в комплект. Размер фильтра от 3 до 7 мм.
6	Спираль для эмболизации аневризм	Спираль для эмболизации для эндоваскулярной эмболизации внутричерепных аневризм, кровеносных сосудов и нейрососудистых фистул. Непокрытая платиновая спираль которая имеет трехмерную конфигурацию для улучшения прилегания к стенке аневризмы и оптимизации закрытия шейки. Крепление спирали позволяет ее свободное вращение в зоне отделения на 360 градусов. Спираль закреплена на двух независимо фиксированных полипропиленовых нитях, что препятствует растяжению и обеспечивает возможность репозиции спирали. Имеет плавающий механизм зоны отделения / шарнирный механизм для повышения устойчивости спирали и минимизации отклонения катетера и "отскакивания" спирали после ее отсоединения. Гидрофильное PTFE покрытие. МРТ совместимы. Система отделения спиралей - моментальная, активаторного типа, без использования электрических кабелей или батареек. Все размеры спиралей должны доставляться через катетер 0.010". Стерильная упаковка.
7	Окклюзионная баллонная система	Баллонный катетер для использования в сосудах головного мозга при необходимости временной селективной окклюзии сосудов, которая способствует выборочной остановке или контролю кровотока. Окклюзионный эластичный (комплаентный) баллонный однопросветный катетер. Дефляция баллона возможна только при введенном проводнике. Мягкий баллон диаметром 4 мм, смонтированный на катетере длиной 150 мм. Профиль нераздутого баллона не более 2.3F. Диаметр баллона 4 мм, длина 20 мм. Длина кончика катетера 4 мм. Совместимость с проводником 0.010", который должен поставляться в комплекте. Один проводник должен использоваться для навигации и окклюзии системы. Проксимальный диаметр катетера не более 2.8 F, дистальный - 2.2 F
8	Микрокатетер для доставки спиралей	Микрокатетер для доставки спиралей. Микрокатетер с отверстием на дистальном конце, движимый по проводнику. Проксимальный конец катетера имеет стандартный льюеровский адаптер облегченного присоединения аксессуаров. Общая длина 155 см, рабочая длина 150 см. Крутящий момент 1:1. Внутренний диаметр проксимального конца и дистального

		конца не более 0.017". Внешний диаметр проксимального конца не более 2.1F, внешний диаметр дистального конца не более 1.7F. Совместим с проводником 0.014".
9	Гемостатический Y-коннектор	Пластиковый Y адаптер(Y-коннектор) с двойным механизмом регуляции клапана. Предназначен для введения, поддержки, позиционирования и фиксации проводников или катетеров в требуемом положении эндоваскулярных инструментов в сосуды головного мозга при лечении аневризм, мальформаций, сужения, опухолей. Конструкция коннектора может быть 2-х типов: 1) Yuva.Luer с обычным боковым портом; 2) Yuva с боковым портом с удлиненной трубкой 10 см и 3-х ходовым краном. Механизм запираания клапана имеет вращательный метод 360 градусов. Максимальный размер инструментов, вводимых в регулируемый клапанный порт до 9 Fr.
10	Индивидуальный процедурный комплект для эндоваскулярной нейрохирургии	Состав- халат стандарт, стер.о/раз.размер XL-3шт, полотенце для рук, стер.о/раз - 4шт, перчатки р.7,5 стер.о/р-3шт, простыня для ангиографии для пациента с 2-мя отверстиями 225*330см, с полиэтилен.краем с 2-х сторон, стер.о/раз.-1шт, чехол для оборудования стер.о/раз. 100*100см - 2шт, покрытие для столика с инструментами 90*150см стер.о/раз.-1шт, шприцы о/раз.стер.LL 3ml -1шт, 5мл -2шт, 10мл -2шт, 20мл -1шт, иглы для шприцев о/раз.стер. G20*40мм -6шт, иглы для пункции артерии о/раз. стер.18G-1шт, поднос 300*230*60мм, 3000мл -1шт, чаша 500мл- 1шт, чаша250мл -1шт, стакан 120мл - 1шт, тампоны марлевые 10*10см, 12-ти слойные - 40шт, салфетки марлевые абдоминальные 45*45см 6-ти слойные с рентгенконтрастной нитью - 10шт, скальпель №11 о/раз.стер. -1шт, клейкая лента-пластырь для длительной фиксации интродьюсера - 1шт, кранник 123-х ходовой запорный - 1шт, система в/в для инфузоматаLuerLock на одном конце для соединения с 3-х ходовым запорным краном, дл.180см - 2шт, ножницы хирургические прямые , о/раз.14,5см, наконечник острый/тупой - 1шт.
11	Стент интракраниальный	Самораскрывающийся интракраниальный стент для ремоделирования сосудов. Поставка с проволочным проводником внутри системы доставки, позволяющим выполнять манипуляции дистальнее стента. После позиционирования стента проводник можно использовать для введения ремоделирующего баллона или установки второго стента. Процедура доставки: стент на проводнике продвигается по катетеру для упрощения навигации стента. Возможность убрать стент обратно и провести репозиционирование в случае его раскрытия до 90%. Расширенные окончания, улучшающие прилегание имплантированного стента к стенке сосуда и позволяющие избежать возникновения эффекта "тюльпана" при установке в сосуд малого диаметра. Атравматичные закругленные концы стента. Угол плетения проволоки - 60°, облегчающий раскрытие и прилегание стента к стенке в сосудах с крутым изгибом. Два продольных рентгеноконтрастных платиновых проволочных маркера. Номинальные диаметры стента: 3,5 мм с длиной 12, 18, 25, 30, 35, 50 мм; 4,5 мм с длиной 15, 20, 25, 30, 40, 50, 75 мм; 5,5 мм с длиной 25, 30, 35, 50, 60, 75 мм. Размеры ячеек стента 1.9 F, 2.1 F, 2.7 F соответственно диаметрам. Совместимость с доставляющими катетерами 2.4 F, 2.7 F, 3.0 F соответственно.
12	Микропроводник с диаметром 0,008 in Mirage	Гидрофильный мягкий микропроводник для использования в периферических, висцеральных сосудах и сосудах головного мозга. Диаметр проводника 0.008 in. Диаметр проксимальной части проводника 0,012 in. Длина гидрофильной части проксимальнее рентгеноконтрастной оплетки 30 см. Передача крутящего момента 1:1. Общая длина 200 см, длина дистальной части с платиновой оплеткой 10 см. Крутящий момент 1:1. Вокруг стержня намотан провод из платинового сплава. Гибкость кончика – высокая. Кончик атравматичный и рентгеноконтрастный. Угол наклона кончика – изменяемый. Стерильная упаковка.
13	Микрокатетер для доставки эмболизирующих агентов с отделяемым концом	Микрокатетер по току направляемый с отделяемым дистальный кончиком для оптимальной доставки и более безопасного извлечения микрокатетера. Предназначен для доступа в периферические сосуды и сосуды головного мозга при контролируемом селективном введении специализированных лечебных средств, включая эмболизирующие или

		<p>диагностические материалы. Проксимальная часть катетера имеет оплетку из нержавеющей стали для обеспечения жесткости. Имеет прозрачный хаб для улучшения визуализации вводимых материалов. Дистальная часть катетера имеет оплетку из нитинола для повышения устойчивости к перегибам. Совместим с DMSO и ONYX. Количество рентгеноконтрастных маркеров на дистальном конце катетера не менее 2. Внутренний диаметр проксимального конца 0,017", внутренний диаметр дистального конца 0,013", наружный диаметр проксимального конца 2,7F,</p>
14	Микрокатетер для доставки эмболических систем с отрывным кончиком	<p>Микрокатетер оснащен системой Fusecath, позволяющей отрываться дистальному кончику катетера в случае его приклеивания к эмболизату при достижении определенного значения натяжения микрокатетера. Минимальное воздействие на артерии. Минимальный риск возникновения кровотечения. Тип микроплетения в сочетании с прогрессивно уменьшающимися жесткостью и диаметром укрепляет гибкую дистальную часть микрокатетера и делает его устойчивым к высокому давлению. Это обеспечивает безопасность при проведении инъекций. Управляемый потоком микрокатетер обладает хорошей гибкостью, обеспечивающей прекрасные навигационные качества. Полная DMSO-совместимость. Поставляется с гидрофильным гибридным микропроводником в комплекте. Длина отрывного кончика 1,5 - 2,5 см, общая длина 165 - 190 см. Диаметры кончика: наружный - 1.2 - 1.5 F, внутренний - 0.17-0.27 мм. Максимальный рефлюкс 2-3 см.</p>
15	Жидкое эмболизирующее устройство	<p>Жидкое эмболизирующее устройство. Жидкое эмболизирующее средство для эмболизации церебральных АВМ из кополимера этиленвинилалкоголя растворенное в ДМСО растворе со взвешенным танталовым порошком для рентгеноконтрастности. Для введения только с совместимым катетером. Возможность выбора вязкости от 12 до 18 сантипуазов. Возможность выбора рентгеноконтрастности в пределах 30%. Комплект состоит из 1,5 мл эмболизата, 1,5 мл ДМСО, желтого шприца для ДМСО, 2 белых шприцов для эмболизата, двух адаптеров.</p>
16	Система коронарного стента с лекарственным покрытием	<p>Коронарный стент с лекарственным покрытием на основе высоколипофильного цитостатика.  Назначение  Для проведения стентирования коронарных артерий.  Основные функциональные требования, технические характеристики  Возможность выбора диаметра стента 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 мм.  Широкого диапазона длины стента 8, 11, 14, 18, 24, 28, 33, 36 мм.  Лекарственное покрытие с высоколипофильным цитостатиком.  Биодеградируемое покрытие включающего лекарственное вещество на основе полилактонной кислоты.  Покрытие только на внешней поверхности стента.  Полное высвобождения лекарственного вещества и разрушения полимерного покрытия в течение 6-9 мес.  Материал стента на основе стали L316  Дизайн балок – гофрированные кольца, дизайн ячеек – quadrature link с s-образными коннекторами.  Толщина стенки стента не более 0,0047”  Поперечный профиль стента не более 0,045”  Кроссинг профиля для стента диаметром 3 мм не более 0,045”  Содержание лекарственного вещества не менее 15,6 мкг/мм длины стента.  Входной профиль стента в стеноз – не более 0,016”  Входной профиль системы доставки не менее 0,018”  Расчетное давление разрыва 16 АТМ для стентов диаметром 2,25-3,00 мм; 14 АТМ для диаметров 3,5-4,0 мм. Номинальное давление не выше 6 АТМ.</p>



		<p>Система доставки с трехлепестковым баллоном для всех диаметров и длин.          Рабочая длина шахты – не более 142 см          Гидрофильное покрытие на дистальной части системы доставки.          Размеры по заявке заказчика.</p>
17	Катетер баллонный коронарный для преддилатации	<p>Катетер баллонный коронарный          1. Наименование товара Катетер баллонный коронарный для преддилатации          2. Основные требования к товару          2.1. Назначение для проведения дилатации коронарных артерий          2.2. Основные функциональные требования, технические характеристики          2.2.1. Типоразмеры: диаметр (мм) 1,5; 2,0; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 мм длина (мм) 10; 15; 20; 25; 30 мм          2.2.2. Наличие гидрофильного покрытия дистального shaft          2.2.3. Наличие низкого кроссинг профиля 0,035” для катетера диаметром 3.0 мм.          2.2.4. Возможность использования проводникового катетера с внутренним диаметром 0,055”/1,40мм          2.2.5. Диаметр проксимального shaft не более - 2,2 Fr, дистального не более - 2,6 Fr          2.2.6. Наличие рабочей длины катетера 142 см          2.2.7. Наличие платиново-иридиевых рентгеноконтрастных меток          2.2.8. Дизайн баллона – двухлепестковый для диаметра 1,5мм, трехлепестковый для диаметров 2,0-3,0мм, четырехлепестковый для диаметров 3,5-4,0мм.          2.2.9. Наличие номинального давления не менее 6 АТМ, давления разрыва не менее 14 АТМ.          2.2.10. Материал баллона - эластомер полиамида.          2.2.11. Дизайн баллонного катетера - система быстрой доставки "rapidexchange".</p>
18	Катетер баллонный постдилатационный	<p>Катетер баллонный коронарный для постдилатации          Назначени: это низкопрофильный усовершенствованный семи-комплайнт баллон, обладающий исключительной проходимостью и значительно облегчающий процедуру дилатации и общую стабильность процедуры ЧТКА для проведения дилатации коронарных артерий;          Типоразмеры: диаметр (мм) 1,25; 1,5; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5 мм длина (мм) 9, 15, 20 мм; Профиль кончика: не более 0,43 мм (0,016”); Возможность использования проводникового катетера с внутренним диаметром 0,36 мм (0,014”);          Наличие гидрофильного покрытия дистального shaft;          Диаметр проксимального shaft не более - 1,9 Fr (0,64 мм), дистального не более - 2,4 Fr (0,08 мм); Наличие рабочей длины катетера 145 см; Наличие платиново-иридиевых рентгеноконтрастных меток; Расположение маркеров: 1,25 мм и 1,50 мм;          Наличие номинального давления не менее 6 АТМ, давления разрыва не менее 18 АТМ.          Дизайн баллонного катетера - система быстрой доставки "rapidexchange"</p>
19	Коронарный управляемый проводник для острых окклюзии	<p>Универсальные коронарные проводник для острых окклюзии          Диаметр: не более 0,014" (0,3556 мм)          Наличие длин, см: 180-190 см          Материал сердечника: наличие нержавеющей сталь,          Тип сердечника: Технология изготовления «compositocore» наличие однокомпонентный из стали и дублирующий, идущий параллельно витой микросердечник из стальных проволок.          Передача вращения наличие 1:1          Усиление, необходимое для изгиба дистальной части проводника 0.5. 0,7 г.          Дистальная рентгеноконтрастная спираль, длиной: 3 см          Проксимальная спираль из нержавеющей стали, длиной: 15- 25 см          Покрытие проксимальной спирали: наличие PTFE          Наличие дублирующей (внутренней) оплетки сердечника.          Возможность удлинения до: не менее 300 см</p>

		<p>Варианты покрытия дистальной части: наличие гидрофильное.</p> <p>Варианты поддержки: наличие стандартная и дополнительная</p> <p>Варианты дистального кончика: наличие прямой и J</p> <p>Возможность использования многократно во время одной операции- для обеспечения доступа к сосудам, имеющим различные анатомические характеристики, для прохождения зон поражения, включая субтотальные стенозы, а так же для доставки инструментов- коронарных баллонов и стентов.</p> <p>Срок хранения с момента производства, мес.: не менее 24</p>
20	Проводниковый катетер	<p>Различная жесткость у проксимальной, средней и дистальной части проводникового катетера. Наличие размеров: 6, 7, 8, Fr.</p> <p>Материал катетера: гидрофильное покрытие, – наружный слой – нейлон, средняя часть – уникальная двойная оплетка Shinka, внутренний слой – PTFE (политетрафторэтилен), дистальный кончик рентгенконтрастный, у основания протектор соединителя с просветами. Наличие атравматичного кончика. Наличие боковых отверстий, Наличие укороченных кончиков. Большой внутренний просвет: для катетера 6Fr - не более 0,070", для катетера 7Fr - не более 0,081", для катетера 8Fr - не более 0,090", длина 100см. Наличие атравматичного кончика. Наличие боковых отверстий, Наличие укороченных кончиков.</p>
21	Ангиографический проводник	<p>Ангиографический проводник из нитинола, размер 0,035". Гидрофильное покрытие из полиэфирной смолы по всей длине проводника. Толщина покрытия 0,16 мм ± 0,05 мм. Длина сужающейся части 12 см, длина кончика 3 см. Форма кончика: прямая, изогнутая под углом, J-образная (трех конфигураций, в зависимости от радиуса изгиба). Длина проводника 50, 80, 150, 180, 200, 220, 260, 300 см.</p>
22	Катетеры диагностические ангиографические	<p>Катетеры ангиографические Длина 100;110 см. Диаметр не менее 4,2F; 5F; 6F. Формы для ангиографии JL, JR, AL, AR, IM, MP, Tiger и Mitsudo, а также Pigtail. Материал катетера: внешний слой - полиуретан с покрытием полиамидом; средний слой - двойное металлическое армирование, внутренний слой - полиуретан. Дистальный конец из полиуретана без армирования. Совместимость с проводниками с диаметром не более 0.038". Внутренний просвет при наружном диаметре катетера 4,2F не более 0,040" (1,03 мм). Внутренний просвет при наружном диаметре катетера 5,2F не более 0,050" (1,27 мм). Внутренний просвет при наружном диаметре катетера 6F не более 0,051" (1,3 мм). Максимальное давление для катетера с наружным диаметром 4,2F не более 1050 psi. Максимальное давление для катетера с наружным диаметром 5,2F и 6F не более 1200 psi. Упаковка - индивидуальная стерильная.</p>
23	Катетер дилатационный периферический (баллон)	<p>Катетер дилатационный периферический. Материал катетера – Duralyn™ (нейлон вестамид), shaft – нейлон. Маркеры длины баллона – 2 утопленных рентгенконтрастных маркеров (длина 1,0 мм) из платины и иридия. Рентгенконтрастный кончик (2 из 5,5 мм).</p> <p>Характеристики: «монорельсовый» дилатационный катетер (коаксиальная часть – 25 см от дистального кончика), совместимый с проводником 0.014", интродьюсером 4 F, проводниковым катетером 6 F (7 F для размера Ø 7 мм * 4 см). Рабочая длина системы доставки 142 см. Диаметр shaft 3,3 F, есть 2 маркера «выхода» на расстоянии 90 и 100 см от дистального кончика для сокращения времени облучения. Баллон высокого давления: номинальное 10 атм., максимальное давление разрыва 14 атм. (до Ø 7,0 мм) и 12 атм. (Ø 7,0 мм). Таблица соответствия в упаковке.</p> <p>Размеры: длина 15, 20, 30 и 40 мм, Ø 4,0, 4,5, 5,0, 5,5, 6,0 и 7,0 мм*.</p>
		<p>Интродьюсеры со стандартной длиной. Длина не менее 12 см, диаметр 5, 6, 7, 8, 9 Fr. В комплекте с двусторонним проводником 0.038x50 см, дилататором и пункционной иглой 18Ga x 7см. Материал интродьюсера – рентгенконтрастный</p>

24	Интродьюсер (HD)	полиэтиленовый пластик. Характеристики: наличие бокового отведения для обмывания инструмента, введения контрольного вещества, иных лекарственных растворов. Краник для управления боковым портом. Упаковка: лоток. Метод стерилизации: Этиленоксидом
25	Индивидуальный процедурный комплект для коронарографии	<p>"1 перчатки - стерильные, покрытия для рук, неопудренные #7  1 перчатки - стерильные, покрытия для рук, неопудренные #7,5  1 Зажим - полипропиленовые медицинские щипцы, предназначенные для использования во время захвата губки при осуществлении антисептических процедур. Ширина наконечника составляет 11.4 мм, Длина - 18.6мм. Размер от соединительной части до дистального конца - 67.5мм. Ширина части захвата пальцем составляет 74 мм, общая длина устройства 184.8мм. Открывающий вектор в части захвата пальца в закрытом положении составляет 23 градуса. Цвет продукта синий! Закруглённый наконечник.</p> <p>1 Чаша 250 мл - 100% Полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 4,034 ""или 10.2см, общая высота 2,17"" или 5,55см. Высота верхней границы составляет 0,230 ""или 0.58см. Цвет продукта синий. Материал из полипропилена.</p> <p>1 Чаша 250 мл - 100% Полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 4,034 ""или 10.2см, общая высота 2,17"" или 5,55см. Высота верхней границы составляет 0,230 ""или 0.58см. Цвет продукта синий. Материал из полипропилена.</p> <p>1 Чаша 2500 мл - Общий диаметр 249 мм, высота 80.8 мм. Градуированный внутренний профиль при удержании проводника внутри чаши. Общая емкость жидкости 2500 мл, гладкая текстура. Продукт изготовлен из полипропилена. Бионагрузка продукта составляет 100. Чаша содержит внутренний проводниковый зажимный держатель. Чаша синего цвета.</p> <p>2 Шприц 10 мл - объем: 10 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла ""надевается"" в шприц</p> <p>1 Шприц 20 мл - объем: 20 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц</p> <p>1 Покрытие: защитное на стол - общий размер скатерти - 180см*137см. Покрытие разделено на 3 части - 2 части из водоотталкивающего полиэтилена и 1 часть из впитывающего материала. впитывающий материал - поглощает воду с коэффициентом поглощения более, чем 300%, впитывающая часть представлена длиной 180 см и 61 см в ширину. Покрытие имеет клеевой маркер на нижней стороне.</p> <p>1 Халат одноразовый - халат усиленный изготовлен из двух материалов: композитный нетканый материал, состоящий из 100% полипропиленовых волокон, плотностью 45 и из армированных (усиленных) частей . Размеры: Линия ворота - 19см в длину, Центр-передняя часть от линии шеи до нижней линии - 134см, общая ширина в развёрнутом виде - 152см, длина от самой высокой точки плеча до низа - 142см, верхняя точка по длине плеча - 80см, ширина груди - 64см, длина манжеты - 7см * 5см, прорезиненный материал. Усиленная часть рукава составляет 40см. Расстояние между вырезом до усиленной части на груди - 20см. Длина армированной части на груди - 80 см, ширина усиленной части в области груди - 50см.  Размер: L, халат идет в комплекте с полотенцем</p> <p>1 Халат одноразовый - халат должен быть изготовлен из двух материалов: композитный нетканый материал, состоящий из 100% полипропиленовых волокон, плотностью 45 и из армированных (усиленных) частей . Размеры: Линия ворота - 22см в</p>

		<p>длину, Центр-передняя часть от линии шеи до нижней линии - 139.5см, общая ширина в развёрнутом виде - 165см, длина от самой высокой точки плеча до низа - 156см, верхняя точка по длине плеча - 84см, ширина груди - 70см, длина манжеты- 7см * 5см, прорезиненный материал. Усиленная часть рукава составляет 42см. Расстояние между вырезом до усиленной части на груди - 20см. Длина армированной части на груди - 80 см, ширина усиленной части в области груди - 50см.</p> <p>Размер: XL, халат идет в комплекте с полотенцем</p> <p>1 Простыня одноразовая - простыня ангиографическая с 4-мя отверстиями для радиального доступа. Покрытие сделано из 4-х материалов: усиленный нетканый материал, абсорбирующий материал, Полиэтилен, медицинские клеевые полоски на клейкой части. Простыня с абсорбирующей степенью выше чем 400%. Общая ширина простыни 280 см, длина 330 см. Покрытие должно иметь как минимум 2 маркера головной части, напечатанных возле отверстий для пункции. С двух сторон покрытие должно иметь полиэтиленовые края размерами: 70x330 см. Полиэтиленовые края не прошиты, а соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить структуру простыни и обеспечить стабильную прочность частей материала. Длина не оперативного поля с ножной стороны 153x140 см, от головной части 27x140 см, обе не оперативные части сделаны из усиленный нетканый материал отталкивающего воду материала. Оперативное поле изготовлено из абсорбирующего материала. На оперативном поле имеются 4-ре отверстия с прозрачными клеящимися полосками из медицинского клея, 2 малых отверстия на дополнительном адгезивном поле размером 15x19 см с овальной формы отверстием диаметром 6,2 см. Большие 2 отверстия находятся на дополнительном адгезивном поле 15x19 см с овальными отверстиями размером 13x7 см. 2 малых отверстия должны находится на расстоянии 76 см друг от друга. На левой и правой стороне полиэтиленового края находятся склеенные и запрессованные соединительные полоски общей шириной 10 см от левого и правого краев общей длиной 330 см. Расстояние от верхнего края простыни до центра отверстий 75 см. Все 4-ре отверстия располагаются по одной горизонтальной линии в 75 см от верхнего края</p> <p>1 Покрытие защитное на стол - покрытие на стол, изготовленно из материала не из гибких волокон. 150см x 250см</p> <p>1 Покрытие для снимков R-35 см - покрытие для трубки представлено из полиэтиленовой пленки 122.5см x 122.5см x 0.05мм шт. Покрытие может обладать 2 положениями - расслабленным и растянутым. В расслабленном положении длина внутреннего радиального отверстия составляет 35-39см. В натянутом положении - длина 118- + 2 см. На отверстии внутреннего диаметра имеется резинка, чтобы прикрепить крышку к монитору.</p> <p>1 Покрытие защитное - защитное покрытие должно быть изготовлено из 100см * 102см * 0,05мм полиэтиленовой плёнки. Ширина покрытия составляет 100 см, длина - 102 см. Покрытие обладает 2 положениями - расслабленным и растянутым. Диаметр отверстия в расслабленном состоянии составляет 38-41см в ширину, а диаметр отверстия в растянутом состоянии составляет 100-103см в ширину. Резиновые ленты представлены на отверстиях, чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия.</p> <p>30 Салфетки 10x10 см - Стерильная марля с жидким абсорбентом впитываемостью выше, чем 550%. Внутренние слои - 1. Без фталата, 10 * 10 см общий размер 12 слоёв! Метод стерилизации: Этиленоксидом"</p>
26	Проводниковый катетер (гайд)	<p>Проводниковый катетер. Проксимальная часть - нейлон, дистальная - полиуретан. Длина - 90 см. Наружный диаметр - 5F. Армированная стенка катетера – двухслойная стальная сетка до кончика. "Гибридная технология" оплетки. Внутренняя выстилка - тефлон. Материал хаба - поликарбонат. Мягкий атравматичный кончик длиной 0.011". Внутренний просвет катетера катетера - не менее 0.056". Внутренний просвет катетера 6 Fr катетера - не менее 0.070". Внутренний просвет</p>

		катетера 7 Fr катетера - не менее 0.078". Форма кончика - CBL, MPC, MPD, SIM, SIM 2, STR, Cerebral, Headhunter, Headhunter I, Multipur-pose, HH-1, H1, Strai, Simmon, Cereb. Поставляется стерильным.
27	Микропроводник	Управляемый гидрофильный микропроводник. Имеет сердечник единый по всей длине. Материал сердечника - сталь, дистально кончик суживающийся, конусный, покрыт спиралевидной оплеткой, содержащей платину и вольфрам, обеспечивает хорошую рентгеноконтрастность. Степень жесткости стандартная, мягкая. Диаметр проводника - 0,014 дюйма. Длина гидрофильного покрытия 26 см, длина рентгенконтрастного кончика - 5 см. Длина спиралевидной части - 10, 20 см. Общая длина проводника - 205 мм. Поставляется в стерильной упаковке.
28	Микрокатетер	Микрокатетер для интракраниальных эндоваскулярных вмешательств. Длина не менее 150, 170см, длина дистального отдела не менее 50 см. Внешний диаметр проксимальный/дистальный должен быть не более 2.3F/1.9F соответственно. Внутренний диаметр не менее - 0.0165 дюйма. Форма кончика катетера - прямой, 45 или 90 градусов. Катетер должен иметь наружное гидрофильное покрытие. Внутренняя выстилка - должна быть PTFE. Проксимальная часть должна состоять из - двуслойной стальной сетки. Дистальная часть должна состоять - из спиралевидной внутренней оплетки. Хаб - прозрачный. Максимально допустимый проводник не более 0,014 дюймов. Поставляется стерильным.
29	Устройство для тромбэктомии	Устройство для тромбэктомии предназначено для восстановления кровотока у пациентов с острым ишемическим инсультом состоит из саморасширяющейся нитиноловой корзинки, жестко подсоединенной к проталкивающему проводнику диаметром 0.014 дюйма. Уникальная проксимальная «кольцевая» конструкция обеспечивает стабильное открытие, уменьшает сужение при снятии и обеспечивает оптимальное распределение радиальной силы. Длина устройства не более 1 800 мм. Возможность выбора изделия для разного калибра сосудов. Для лечения тромбоза в сонной артерии "Т" и проксимальной окклюзии МСА: диаметр shaft 6 мм, рабочая длина 30 мм, длина shaft 48 мм, для диаметра сосуда $\geq 3$ мм совместимость с микрокатетером 0.021 дюймов, диаметр shaft 4 мм, рабочая длина 20 мм, длина shaft 30 мм для сосудов диаметром $\geq 1.5$ мм совместимость с микрокатетером 0.0166 дюймов. Для лечения дистальной окклюзии МСА размеры: диаметр shaft 4 мм, рабочая длина 20 мм, длина shaft 30 мм, для диаметра сосуда $\geq 2$ мм совместимость с микрокатетером 0.021 дюймов, диаметр shaft 3 мм, рабочая длина 20 мм, длина shaft 30 мм для сосудов диаметром $\geq 1.5$ мм совместимость с микрокатетером 0.0166 дюймов. Абсолютная радиальная сила составляет 2-3 мм. Устройство должно позволять производить развертывание корзинки не менее пяти раз. Должен поставляться в стерильной упаковке. 1 шт./уп.

**«УТВЕРЖДАЮ»**  
**КГП на ПХВ «Атырауская областная больница»**  
**Управления здравоохранения Атырауской области**

Директор \_\_\_\_\_ **Шомиров С.С.**

**Приказ №12 от «25» января 2019 года.**

### **ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

предоставляемая поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу изделий медицинского назначения для рентгенохирургического отделения на 2019 год.

Настоящая Тендерная документация разработана в соответствии с подпунктами 8) статьи 10 Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения Республики Казахстан (далее – Кодекс), Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденной постановлением Правительства Республики Казахстан от 30.10.2009 №1729 (далее - Правила).

#### **1. Предмет тендера**

1. Настоящая Тендерная документация по проведению закупок изделий медицинского назначения для рентгенохирургического отделения на 2019 год (далее-Товар) разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров.

2. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в приложении 1 к настоящей Тендерной документации.

3. Организатором и Заказчиком тендера выступает КГП на ПХВ "Атырауская областная больница" Управления здравоохранения Атырауской области.

#### **2. Базовые условия платежа**

4. Базовые условия платежа: Оплата Заказчиком за Товары Поставщику будет производиться в тенге по факту поставки и мере выделения средств.

#### **3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков**

5. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанным в технической спецификации согласно Приложению №2 к настоящей Тендерной документации.

К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);
- 3) платежеспособность - не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным

вносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

4) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации, финансово-хозяйственная деятельность не должна быть приостановлена в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;

5) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);

б) правоспособность потенциального поставщика, осуществляющего виды деятельности, на занятие которыми необходимо получение разрешения, направление уведомления, подтверждается посредством информационных систем государственных органов в соответствии с Законом Республики Казахстан от 24 ноября 2015 года "Об информатизации". В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях".

6. Потенциальный поставщик в подтверждение его соответствия квалификационным требованиям представляет организатору закупа документы/или копии документов, предусмотренные настоящими Правилами.

7. Организатор закупа не предъявляют к потенциальному поставщику квалификационные требования, не предусмотренные Правилами.

#### **4. Содержание тендерной документации**

10. Тендерная документация, предоставляемая потенциальным поставщикам, содержит:

1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых товаров- главе 4 Правил;

2) технические и качественные характеристики закупаемых товаров, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;

3) объем закупаемых товаров, фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;

4) место, сроки и другие условия поставки товара или оказания фармацевтических услуг;

5) условия платежей и проект договора закупа товаров или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;

б) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа 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 закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

16) сведения о квалификации согласно форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

17) требования к товарам, установленные главой 4 Правил.

11. Не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок, при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику,

организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа 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.

12. Организатор тендера вправе провести встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения тендерной документации который состоится по адресу г.Атырау, ул. Владимирская, 98, каб. отдел по государственным закупкам, дата определяется после обращения поставщиков. При этом организатор тендера составляет протокол, содержащий представленные в ходе этой встречи вопросы и ответы по разъяснению условий тендера, который по итогам встречи незамедлительно направляется всем потенциальным поставщикам, которым была представлена тендерная документация.

13. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа 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.

14. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

#### **5. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок**

15. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

16. Тендерная заявка, полученная по истечении окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

17. Срок действия тендерной заявки составляет не менее сорока пяти календарных дней, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), а также документы, указанные в подпунктах 19), 20) пункта 64 Правил.

18. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме согласно приложению 3 к настоящей тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме согласно приложению 4 к настоящей тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);



- 4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;
- 5) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях";
- 6) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 7) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан от 31 января 2011 года № 3 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 6793), по форме согласно приложению 5 к настоящей тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 8) сведения о квалификации по форме согласно приложению б к настоящей тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 9) копию сертификата о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки (для отечественных товаропроизводителей);  
копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;
- копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;
- 10) если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляется оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;
- 11) заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме согласно приложению 7 к настоящей тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактически затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, изделий

медицинского назначения, медицинской техники и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;

12) сопутствующие услуги;

13) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;

14) копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств и изделий медицинского назначения, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости - акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случаях представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанные акты не представляются;

15) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 Правил;

16) при закупе фармацевтических услуг документы, подтверждающие соответствие соисполнителя квалификационным требованиям, установленным пунктом 14 Правил;

17) письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правил;

18) письмо о согласии на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;

19) договоры намерения об оказании фармацевтической услуги с соисполнителями;

20) копию документа, подтверждающего владение на праве собственности или праве владения и пользования объектом фармацевтической деятельности, в соответствии с адресом, указанным в разрешении и (или) уведомлении на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию изделий медицинского назначения.

19. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленного товара, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники также на электронном носителе в формате \*.doc);

2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров и фармацевтических услуг требованиям Правил и тендерной документации.

20.

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

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

22. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

23. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит скреплению подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

24. Тендерная заявка должна быть напечатана либо написана несмываемыми чернилами и подписана потенциальным поставщиком.

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

26. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику

или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по закупу изделий медицинского назначения для рентгенохирургического отделения на 2019 год» и «Не вскрывать до 11 часов 00 минут «14» февраля 2019 года»

#### **6. Валюта тендерной заявки и платежа**

27. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

28. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге.

#### **7. Гарантийное обеспечение тендерной заявки**

29. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров или фармацевтических услуг.

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

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет организатора закупа КГП на ПХВ "Атырауская областная больница" Управления здравоохранения Атырауской области. Атырауул. Владимирская, 98БИН 990140001352ИИККZ166010141000005332БИК HSBKZKXAO "Народный Банк Казахстана";

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 8 тендерной документации. Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.

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

1) истечения срока действия тендерной заявки (за исключением тендерной заявки победителя тендера);

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

3) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

4) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

5) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

6) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

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

1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора о закупе после признания победителем тендера;

3) признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора о закупе.

#### **8. Язык тендерной заявки**

33. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной

заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

### **9. Место и окончательный срок представления тендерных заявок**

34. Тендерные заявки представляются организатору тендера нарочно или по почте по адресу: 060009, Атырауская область, г.Атырау, ул. Владимирская, 98, отдел государственных закупок и **в срок «14» февраля 2019 года до 10.00 часов включительно.**

### **10. Представление тендерных заявок**

35. Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей Тендерной документации.

### **11. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с тендерными заявками**

36. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией **«14» февраля 2019 года в 11 часов 00 минут, по адресу г.Атырау, ул. Владимирская, 98, отдел государственных закупок.**

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

37. Присутствующие уполномоченные представители потенциальных поставщиков должны зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие.

38. 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.

### **12. Оценка и сопоставление тендерных заявок**

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;
- 3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 5) непредставления копий разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;
- 6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или)

вносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, 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);

8) непредставления подписанного оригинала справки банка об отсутствии просроченной задолженности согласно требованиям настоящих Правил;

9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;

10) непредставления сведений о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;

13) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к товарам и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;

14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;

15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 Правил;

16) непредставления копии акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств и изделий медицинского назначения, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с подпунктом 14) пункта 64 Правил, за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

17) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

18) несоответствия требованиям пункта 17 Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 18 Правил;

19) установленных пунктами 26, 33 Правил;

20) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

21) если не представлена либо представлена неподписанная таблица цен;

22) представления потенциальным поставщиком цены товара, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену по торговому наименованию товара;

23) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с непрономерованными страницами, не заверенной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

- 24) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;
- 25) непредставления информации об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правил;
- 26) непредставления согласия на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;
- 27) установления инициирования процедуры банкротства либо ликвидации, приостановления финансово-хозяйственной деятельности, в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;
- 28) установления факта привлечения к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам на основании решения суда, вступившего в законную силу.

40. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 Правил.

Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку

41. Закуп способом тендера или его какой - либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

- 1) отсутствия представленных тендерных заявок;
- 2) представления менее двух тендерных заявок;
- 3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;
- 4) если допущен один потенциальный поставщик.

42. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

### **13. Поддержка отечественных товаропроизводителей**

43. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем, тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

44. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем, тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

45. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями, тендерные заявки которых соответствуют требованиям настоящих Правил, заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор рассматривают тендерные заявки потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями, а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

46. Статус отечественного производителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

- 1) разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, изделий медицинского назначения или медицинской

техники, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационное удостоверение на товар отечественного производителя, выданное в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

#### **14. Поддержка предпринимательской инициативы**

47. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и 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, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

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

48. Для получения преимущества на заключение договора закупа к тендерной заявке: 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;

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

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.

#### **15. Заключение договора о закупе**

49. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику, подписанный договор о закупе, составляемый по форме согласно приложению 10 к настоящей тендерной документации.

50. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

51. Договор о закупе вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

52. Если победитель тендера уклонился от подписания договора о закупе в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

53. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.

54. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров, фармацевтических услуг.

55. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара либо фармацевтической услуги до подписания договора о закупа, об оказании фармацевтических услуг. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

### **15. Гарантийное обеспечение исполнение договора**

56. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора о закупа и представляется в виде:

- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме согласно приложению 9 к настоящей тендерной документации.

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

58. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора о закупа не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

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

60. Гарантийное обеспечение исполнения договора о закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

- 1) расторжения договора о закупа 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, изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);
- 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором о закупа.



Приложение 3  
к приказу Министра здравоохранения  
и  
социального развития Республики  
Казахстан  
от 18 января 2017 года № 20  
Форма

(Кому)

---

(наименование заказчика, организатора  
закупа  
или единого дистрибьютора)  
(От кого)

---

(наименование потенциального  
поставщика)

**Заявка на участие в тендере  
(для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую  
деятельность и юридических лиц)**

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/ объявление и [Правила](#) организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729,

---

(название тендера/двухэтапного тендера)  
получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация),

---



---

(наименование потенциального поставщика) выражает согласие осуществить поставку товаров, фармацевтических услуг в соответствии с тендерной документацией (условиям объявления) по следующим лотам:

---



---

(подробное описание товаров, фармацевтических услуг)

---

---

---

Настоящая тендерная заявка состоит из:

1. \_\_\_\_\_

2. \_\_\_\_\_

3. \_\_\_\_\_

Настоящая тендерная заявка действует в течение \_\_\_\_\_ дней со дня  
вскрытия

(прописью)

конвертов с тендерными заявками.

Подпись, дата

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

Печать  
(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

---

---

---

(наименование потенциального поставщика)

Приложение 4  
к приказу Министра  
здравоохранения и  
социального развития  
Республики Казахстан  
от 18 января 2017 года № 20  
Форма

**Опись документов, прилагаемых  
к заявке потенциального поставщика**

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия	Стр.
---	------------------------	--------------	--------------------	-----------------------	--	------

Приложение 5  
к приказу Министра  
здравоохранения и  
социального развития  
Республики Казахстан  
от 18 января 2017 года № 20  
Форма

**Справка об отсутствии просроченной задолженности**

Банк/филиал банка (наименование) по состоянию на \_\_\_\_\_  
подтверждает отсутствие  
просроченной задолженности по всем видам его обязательств длящейся более трех  
месяцев перед банком,  
согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня,  
ипотечных организациях  
и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением  
правления  
Национального Банка Республики Казахстан

\_\_\_\_\_ (указать полное наименование физического лица,

\_\_\_\_\_ осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон,  
адрес, БИН/  
ИИН\*, БИК\*\*), обсуживающегося в данном банке/филиале банка,  
выданной не ранее одного месяца предшествующего дате вскрытия конвертов.

Дата

Подпись

Печать  
(при наличии)

\*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный  
идентификационный номер;

\*\*БИК - банковский идентификационный код.

Приложение 6  
к приказу Министра  
здравоохранения и  
социального развития  
Республики Казахстан  
от 18 января 2017 года № 20  
Форма

**Сведения о квалификации**  
(заполняются потенциальным поставщиком при закупках лекарственных  
средств,  
изделий медицинского назначения, медицинской техники, фармацевтических  
услуг)

Наименование тендера

---

1. Общие сведения о потенциальном поставщике:

---

Наименование юридического лица (фамилия, имя, отчество (при наличии)  
физического лица,  
осуществляющего предпринимательскую  
деятельность) \_\_\_\_\_

БИН/ИИН\*/УНП\*\* \_\_\_\_\_

2. Объем товаров, поставленных (произведенных) потенциальным поставщиком,  
аналогичных  
(схожих) закупаемым на тендере/двухэтапном тендере\*\*\* (заполняется в случае наличия)

Наименование товара	Наименование заказчика	Место поставки товара	Дата поставки товара	Наименование, дата и номер подтверждающего документа	Стоимость договора, тенге
1	2	3	4	5	6

\*\*\* Достоверность всех сведений о квалификации подтверждаю

Подпись, дата \_\_\_\_\_ должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Печать (при наличии)

\*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер;

\*\*УНП - учетный номер налогоплательщика.

социального развития  
Республики Казахстан  
от 18 января 2017 года № 20  
Форма

**Таблица цен потенциального поставщика  
(наименование потенциального поставщика,  
заполняется отдельно на каждый лот)**

№	содержание	наименование товаров
1	2	3
1.	Краткое описание	
2.	Страна происхождения	
3.	Завод-изготовитель	
4.	Единица измерения	
5.	Цена _____ за единицу в _____ на условиях _____ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения)	
6.	Количество (объем)	
7.	Всего цена = стр.5 x стр.6, в _____	
8.	Общая цена, в _____ на условиях _____ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP) включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы.  Потенциальный поставщик вправе указать другие затраты, в том числе: 8.1. 8.2.	
9.	Размер скидки, в случае ее предоставления 9.1. 9.2.	

\_\_\_\_\_  
Подпись, дата

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

\_\_\_\_\_  
Печать  
(при наличии)

Приложение 8  
к приказу Министра  
здравоохранения и

### Банковская гарантия

Наименование банка

\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты банка)

Кому

\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты заказчика, организатора закупа)

Гарантийное обязательство № \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ г.

\_\_\_\_\_

(местонахождение)

Мы были проинформированы,

что \_\_\_\_\_

(наименование потенциального поставщика)

в дальнейшем "Поставщик", принимает участие в тендере по закупке

\_\_\_\_\_, организованном

(наименование заказчика, организатора закупа

и готов осуществить поставку (оказать услугу) \_\_\_\_\_ на общую сумму \_\_\_\_\_ тенге.

(наименование и объем товаров, работ и услуг) (прописью)

Тендерной документацией от " \_\_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ г. по проведению вышеназванных закупок

предусмотрено внесение потенциальными поставщиками обеспечения тендерной заявки в виде банковской гарантии.

В связи с этим, мы \_\_\_\_\_ настоящим берем на себя

(наименование банка)

безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную

\_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью)

по получении Вашего письменного требования на оплату, а также письменного подтверждения того, что

Поставщик:

1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;

3) победитель не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

Данная гарантия вступает в силу со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Данная гарантия действует до окончательного срока действия тендерной заявки  
Поставщика на  
участие в тендере. Если срок действия тендерной заявки продлен, то данное гарантийное  
обязательство  
продлевается на такой же срок.

Подпись гаранта

Дата и адрес

Печать  
(при наличии)



Республики Казахстан  
от 18 января 2017 года № 20  
Форма

**Банковская гарантия  
(вид обеспечения тендерной заявки)**

Наименование банка

\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты банка)

Кому

\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты Единого дистрибьютора)

Гарантийное обязательство № \_\_\_\_\_

" " \_\_\_\_\_ Г.

(местонахождение)

Мы были проинформированы, что

\_\_\_\_\_

(наименование потенциального поставщика)

в дальнейшем "Поставщик", принимает участие в двухэтапном тендере по закупу

\_\_\_\_\_

организованном

\_\_\_\_\_

(наименование Единого дистрибьютора) и готов осуществить поставку

\_\_\_\_\_

(наименование и объем

товаров) \_\_\_\_\_

на общую

сумму \_\_\_\_\_

в тенге.

(прописью)

В связи с этим мы

\_\_\_\_\_

(наименование банка)

настоящим берем на себя безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму,

равную \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью)

по получении Вашего письменного требования на оплату по основаниям, предусмотренным

[пунктом 204](#) Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических

(иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729.

Данная гарантия вступает в силу со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Данная гарантия действует до окончательного срока действия тендерной заявки Поставщика на участие в тендере. Если срок действия тендерной заявки продлен, то данное гарантийное обязательство продлевается на такой же срок.

Подпись гаранта

Дата и адрес

Печать  
(при наличии)

### Типовой договор закупа

\_\_\_\_\_ «\_\_» \_\_\_\_\_ Г.  
(Местонахождение)

\_\_\_\_\_, именуемый (ое) (ая)

(полное наименование Заказчика)

в дальнейшем - «Заказчик», в лице \_\_\_\_\_,

\_\_\_\_\_,  
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица  
с одной стороны, и \_\_\_\_\_

(полное наименование Поставщика - победителя тендера)

\_\_\_\_\_, именуемый (ое) (ая) 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 закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_ (указать способ) по запусу (предмет закупа), прошедшего в году \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_ от «\_\_» \_\_\_\_\_ года заключили настоящий Договор закупа (далее - Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. 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.

2. Общая стоимость товаров (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет (указать сумму цифрами и прописью) (далее - общая сумма договора).

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

1) Договор - гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;

2) цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;

3) товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;

4) сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, например, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности Поставщика, предусмотренные данным Договором;

5) Заказчик - государственные органы, государственные учреждения, государственные предприятия и акционерные общества, контрольный пакет акций которых принадлежит государству, а также аффилированные с ними юридические лица;

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

4. 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 предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

5. Форма оплаты \_\_\_\_\_  
(перечисление, за наличный расчет, аккредитив и т.д.)

6. Сроки выплат \_\_\_\_\_

(пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата или и т.д.)

7. 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 или акт приемки-передачи)

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

9. 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.

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

11. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендерной документации. 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.

12. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.

13. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

14. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении 1 к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

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

16. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить следующую 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, в случае прекращения 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) в случае 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, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние

модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления 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.

20. 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, указанном в Договоре.

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

22. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) 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 замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.

23. 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.

24. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.

25. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.

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

27. 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.

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

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

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

31. 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 своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора поставщиком; в этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.

32. 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% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

33. 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.

34. Для целей настоящего Договора «форс-мажор» означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.

35. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.

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.

38. 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.

39. Если в течение 21 (двадцати одного) 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.

40. Договор составляется на государственном и/или русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в арбитраже рассматривается экземпляр Договора на государственном или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

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

42. 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.

43. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с [налоговым](#) законодательством Республики Казахстан.

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

45. 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.

46. Адреса и реквизиты Сторон:

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