

КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» по адресу г.Атырау, ул. Владимирского, 98 gos.zakup2000@mail.ru объявляет о проведении тендера по закупке медицинских изделий для отделения лаборатории КДЛ на 2023 год.

Общая сумма выделенная для закупа указано в приложении №1 к ТД.

Пакет тендерной документации можно получить в срок до 16 марта 2023 года включительно по адресу: Республика Казахстан, Атырауская область, город Атырау, улица Владимирского 98, здание администрации, кабинет Отдел государственных закупок с 9:00 часов до 17:00 часов или по электронной почте gos.zakup2000@mail.ru

Окончательный срок представления тендерных заявок до 10:00 часов 16 марта 2023 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 12:00 часов 16 марта 2023 года по следующему адресу: Атырауская область, г.Атырау, ул. Владимирского 98, здание администрации, кабинет 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 тендерной документации просим зарегистрироваться по эл.почте gos.zakup2000@mail.ru направив письменный запрос.

ШЖҚ КМК «Атырау облыстық ауруханасы» Атырау қаласы, Владимирский, 98 үй мекен жайында орналасқан gos.zakup2000@mail.ru 2023 жылы КДЛ зертхана бөлімінің 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 17:00-ге дейін 2023 жылғы 16 наурызға дейінгі мерзімде немесе gos.zakup2000@mail.ru почтасымен алуға болады.

Сатып алуға жалпы бөлінген сомма-ТҚ-ның №1 қосымшасында көрсетілген.

Тендерлік өтінім ұсынудың ақырғы мерзімі 2023 жылдың 16 наурыз күні сағ 10:00-ге дейін.

Тендерге қатысу туралы тендерлік өтінімдер салынған конверттер Атырау облысы, Атырау қаласы, Владимирский, 98 әкімшілік ғимараты, конференц залында 2023 жылдың 16 наурыз күні сағат 12:00-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 gos.zakup2000@mail.ru эл.поштасына жазбаша сұраныс жолдап тіркелу қажет.

«УТВЕРЖДАЮ»
 Директор КГП на ПХВ «Атырауской областной
 больницы» №3 Атырауской области
 №089-0/01 «23» февраля 2023 года.

Директор _____ Имангалиев Е.З.

Приложение №1 к тендерной документации

Перечень закупаемых медицинских изделий.

№ лота	Наименование МИ	Ед. изм.	Кол -во	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	Срок поставки товаров	Место поставки товаров	Цена за единицу, тыс.тенге	Сумма выделенная для закупа, тыс.тенге
1	Промывочный раствор, 1 л для BioChem FC-360/FC-200	бутылка	8	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	121 250	970 000
2	Концентрат промывочного раствора №2, 500 мл для биохимического анализатора	бутылка	1	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	47 000	47 000
3	Реакционные кюветы для FC-120	кор/6000	18	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	85 500	1 539 000
4	Реакционные кюветы для FC-360	коробка	5	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	132 000	660 000
5	Набор биохимического мультикалибратора 1x5мл	набор	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	26 750	267 500
6	Набор биохимического контроля Уровень1, 1x5мл, Уровень2, 1x5мл;	набор	8	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	24 380	195 040

7	Набор реагентов для определения азота мочевины (BUN) R1, 1x125мл + R2, 1x25мл + STD, 1x5мл	набор	23	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	24 904	572 792
8	Набор реагентов для определения креатинина R1, 1x125мл + R2, 1x125мл + STD, 1x5мл	набор	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	18 690	186 900
9	Набор реагентов для определения аланинаминотрансферазы (ALT или SGPT) R1, 1x100мл + R2, 1x20мл	набор	23	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	15 755	362 365
10	Набор реагентов для определения аспарагин-аминотрансферазы (AST или SGOT) R1, 1x120мл + R2, 1x30мл	набор	23	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	23 800	547 400
11	Набор реагентов для определения общего билирубина (для автоматов) R1, 1x250мл, R2 1x25мл, CAL, 1x3мл	набор	5	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	23 430	117 150
12	Набор реагентов С-реактивный белок высокой чувствительности R 1: 1 x 50ml, R2: 1 x 50ml	набор	30	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	279 510	8 385 300
13	Набор стандартов С-реактивного белка 5 x 2ml	набор	6	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	339 020	2 034 120
14	Набор реагентов для определения глюкозы оксидазы R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	набор	8	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	17 500	140 000
15	Набор реагентов для определения общего белка R1, 1x125мл + STD, 1x5 мл	набор	18	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	18 700	336 600
16	Набор реагентов для определения альбумина R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	набор	15	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	18 160	272 400
17	Набор реагентов для определения холестерина R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	набор	15	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	18 700	280 500
18	Набор реагентов для определения щелочной фосфатазы R1, 1x100мл + R2, 1x20мл	набор	4	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	18 160	72 640
19	Набор реагентов для определения амилазы R1, 1x125мл	набор	8	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	82 500	660 000
20	Набор реагентов для определения прямого билирубина (для полуавтоматов) R1, 1x250мл, R2 1x25мл, CAL, 1x3мл	набор	3	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	21 800	65 400

21	Набор реагентов Кальций R1: 1 x 125ml, R2: 1 x 125ml, STD : 1 x 5ml	набор	5	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	15 840	79 200
22	Набор реагентов Хлор R1: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml	набор	1	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	21 780	21 780
23	Набор реагентов Гамма-глутамилтрансфераза (ГТТ) 1: 1x100ml, R2: 1x20m	набор	4	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	22 550	90 200
24	Набор реагентов для определения железа для автоматов R1, 1x100мл + R2 1x10мл + STD, 1x5мл	набор	4	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	28 500	114 000
25	Набор контролей С - реакный белок высокой чувствительности	набор	6	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	149 500	897 000
26	Набор реагентов Фосфор R1: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml	набор	2	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	18 160	36 320
27	Набор реагентов для определения калия R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	набор	5	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	18 700	93 500
28	Набор реагентов для определения триглицеридов R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	набор	4	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	33 440	133 760
29	Набор реагентов для определения мочевой кислоты R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	набор	2	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	28 160	56 320
30	Набор реагентов Липопротеины высокой плотности R1: 1 x 30ml, R2: 1 x 10ml, CAL: 1 x 3ml	набор	2	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	92 620	185 240
31	Набор реагентов Липопротеины низкой плотности R1: 1 x 30ml, R2: 1 x 10ml, CAL: 1 x 3ml	набор	2	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	144 760	289 520
32	Набор Липид контроль Level1: 2 x 3ml, Level2: 2 x 3ml	набор	1	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	77 880	77 880
33	Емкость для реагентов FC-120	штука	20	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	300	6000
34	Емкость для реагентов FC-120	штука	20	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» город Атырау, ул.Владимирского, 98, аптечный склад	300	6000

Итого:	,00
---------------	------------

«УТВЕРЖДАЮ»
 Директор К/П на ИХВ «Атырауской областной
 больницы» Атырауской области
 №089-Ө от «23» февраля 2023 года.

Директор _____ Имангалиев Е.З.

Приложение №2 к тендерной документации

Техническая спецификация медицинских изделий.

№ лота	Наименование	Техническая спецификация
1	Промывочный раствор, 1 л для BioChem FC-360/FC-200	Промывочный раствор, 1 л для BioChem FC-360/FC-200
2	Концентрат промывочного раствора №2, 500 мл для биохимического анализатора	Концентрат промывочного раствора №2, 500 мл для биохимического анализатора
3	Реакционные кюветы для FC-120	Реакционные кюветы для FC-120
4	Реакционные кюветы для FC-360	Реакционные кюветы для FC-360
5	Набор биохимического мультикалибратора 1x5мл	<p>Определяемые параметры: Альбумин, Общий Билирубин, Прямой Билирубин, Азот мочевины, Кальций, CO₂, Хлор, Холестерин, Креатинин, Глюкоза Гекс/ Окс, Железо, Магний, Фосфор, Калий, Натрий, Общий Белок, Триглицериды, Мочевая Кислота.</p> <p>Состав: лиофилизированная сыворотка человека</p> <p>Разведение: деионизированная вода</p> <p>Стабильность готового раствора: разбавленный химический калибратор стабилен в течение 5 дней при температуре 2-8 °С (за исключением билирубина - 4 суток)</p> <p>Фасовка: 1x5мл</p>
6	Набор биохимического контроля Уровень1, 1x5мл, Уровень2, 1x5мл;	<p>Определяемые параметры: альбумин, общий/прямой билирубин, азот мочевины, мочевины, кальций, кальций Арсенazo, углекислый газ, хлор, холестерин, креатинин, креатинкиназа, глюкоза Гексокиназная/ Оксидазная, железо, ОЖСС, магний, фосфор, калий, натрий, общий белок, триглицериды GPO, мочевая кислота, щелочная фосфатаза, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтрансфераза, лактатдегидрогеназа, липаза, лактат.</p> <p>Состав: человеческая сыворотка с добавлением биохимических компонентов (экстракты тканей человека и животных), химических соединений, лекарственных средств, консервантов и стабилизаторов.</p> <p>Разведение: дистиллированная/деионизированная вода</p> <p>Стабильность готового раствора: 7 суток за исключением щелочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8 °С.</p> <p>Фасовка: Уровень 1 - 1x5мл Уровень 2 - 1x5мл</p>
7	Набор реагентов для определения азота мочевины (BUN) R1, 1x125мл + R2, 1x25мл + STD, 1x5мл	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360»</p> <p>Набор реагентов для определения азота мочевины (BUN) R1, 1x125мл + R2, 1x25мл + STD, 1x5мл</p> <p>Наименование Мочевина (Urea Nitrogen (BUN) Reagent Set)</p> <p>Тип пробы сыворотка</p> <p>Метод уреазный/глутаматдегидрогеназный, кинетика</p>

		<p>Химический состав реагента, раствора Трис-буфер, pH 7,8 100 ммоль/л</p> <p>2-Оксоглутарат 5 ммоль/л</p> <p>ADP 0,6 ммоль/л</p> <p>Уреаза >20,000 Ед/л</p> <p>ГлДГ >1,500 Ед/л</p> <p>NADH 0,25 ммоль/л</p> <p>Длина волны 340</p> <p>Рабочая температура для ручного метода определения, С 37</p> <p>Длительность анализа, минут 6,5</p> <p>Стабильность готового раствора, суток 14</p> <p>Условия хранения 2-8 гр.</p> <p>Линейность 0-80 мг/дл (0-15 ммоль/л) для азота мочевины</p> <p>0-150 мг/дл (0-28 ммоль/л) для мочевины</p> <p>Чувствительность 0,4 мМ/л мочевины</p> <p>Форма жидкая, готов к использованию</p> <p>Состав набора бирагент, стандарт</p> <p>Фасовка 1x125 мл реагент R1</p> <p>1x25 мл реагент R2</p> <p>1x5 мл стандарт мочевины</p> <p>Совместимость для открытых систем</p> <p>Контроли и реагенты одного производителя.</p> <p>Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп.</p> <p>Реагенты предразведенные, готовые к использованию.</p> <p>Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p> <p>для биохимического анализатора «biochem FC-360»</p> <p>Набор реагентов С-реактивный белок высокой чувствительности R 1: 1 x 50ml, R2: 1 x 50ml</p> <p>Метод: иммунотурбидиметрический, конечная точка</p> <p>Состав набора:</p> <p>R1: буфер реагент 1X50 мл – раствор 170 ммоль глицинового буфера;</p> <p>R2: латексная суспензия 1X50 мл – 0,20% раствор латексных частиц, покрытых кроличьими анти-С-РБ-античеловеческими антителами.</p> <p>Длина волны: 570/800 нм</p> <p>Время анализа: 15 минут</p> <p>Стабильность: 1 месяц при температуре 2-8 °С, закрытые в течение 18 месяцев с даты изготовления, указанной на упаковке и этикетках.</p> <p>Фасовка:</p> <p>1x50 мл реагент 1 (буфер)</p> <p>1x50 мл реагент 2 (латексная взвесь).</p> <p>Контроли и реагенты одного производителя.</p> <p>Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп.</p> <p>Страна происхождения (США)</p> <p>Реагенты предразведенные, готовые к использованию.</p> <p>Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней. Кол-во тестов с набора: 200</p>
8	<p>Набор реагентов для определения креатинина R1,1x125мл + R2, 1x125мл + STD, 1x5мл</p>	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360»</p> <p>Набор реагентов для определения креатинина R1,1x125мл + R2, 1x125мл + STD, 1x5мл</p> <p>Набор для количественного определения креатинина в сыворотке крови кинетическим методом Яффе. Метод: Яффе, кинетика</p> <p>Состав основных реагентов:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Реагент пикриновой кислоты: раствор, содержащий 10 мМ пикриновой кислоты. 2. Буфер Натрия гидроксид: раствор, содержащий 10 мМ бора натрия, 240 мМ гидроксида натрия. 3. Стандарт креатинина (5 мг/дл): раствор содержит креатинин в соляной кислоте в присутствии консервантов. <p>Длина волны: 510 нм</p> <p>Длительность анализа: 1 минута</p> <p>Концентрация креатинина в норме:</p> <p>Мужчины 0,9-1,5 мг/дл</p>

		<p>Женщины 0,7-1,37 мг/дл Линейность: 0,1-25,0мг/дл Стабильность рабочего раствора: 1 месяц Фасовка: 1x125 мл реагент R1 1x125 мл реагент R2 1x2 мл стандарт креатинина Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней</p>
9	<p>Набор реагентов для определения аланинаминотрансферазы (ALT или SGPT) R1, 1x100мл + R2, 1x20мл</p>	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Наименование Набор реагентов АЛТ (Аланинаминотрансфераза (SGPT))/ (ALT Alanine aminotransferase (SGPT) Reagent Set) 1x100 мл реагент R1 1x20 мл реагент R2 Тип пробы сыворотка Метод IFCC, кинетика Химический состав реагента, раствора Состав готового раствора: L-Аланин 500 ммоль/л ЛДГ >1200 Ед/л Трис-буфер, pH 7,5 100 ммоль/л 2-Оксоглутарат 15 ммоль/л NADH (Динатриевая соль) 0,18 ммоль/л Азид натрия (0,2%), стабилизаторы Длина волны 340 Рабочая температура для ручного метода определения, С 37 Длительность анализа, минут 3 Стабильность готового раствора, суток 14 Условия хранения 2-8 гр. Линейность 0-500 МЕ/л Чувствительность 1,8 МЕ/л Форма жидкая, готов к использованию Состав набора бирагент Фасовка 1x100 мл реагент R1 1x20 мл реагент R2 Совместимость для открытых систем Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>
10	<p>Набор реагентов для определения аспарагин-аминотрансферазы (AST или SGOT) R1, 1x120мл + R2, 1x30мл</p>	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов для определения аспарагин-аминотрансферазы (AST или SGOT) R1, 1x120мл + R2, 1x30мл Наименование АСТ (Аспаратаминотрансфераза (GOT)) Тип пробы сыворотка Метод ферментативный, кинетика Химический состав реагента, раствора Состав готового раствора: L-Аспарат 240 ммоль/л МДГ (мышцы свиньи) >600 Ед/л ЛДГ (мышцы кролика) >600 Ед/л Трис-буфер, pH 7,5 80 ммоль/л 2-Оксоглутарат 12 ммоль/л NADH 0,18 ммоль/л Длина волны 340 Рабочая температура для ручного метода определения, С 37 Длительность анализа, минут 3 Стабильность готового раствора, суток 21 Условия хранения 2-8 гр.</p>

		<p>Линейность 0-500 Ед/л Чувствительность 2,65 Ед/л CV, % 4,19 Форма жидкая, готов к использованию Состав набора бирагент Фасовка 1x100 мл реагент R1 1x20 мл реагент R2 Совместимость для открытых систем Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>
11	<p>Набор реагентов для определения общего билирубина (для автоматов) R1, 1x250мл, R2 1x25мл, CAL, 1x3мл</p>	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов для определения общего билирубина (для автоматов) R1, 1x250мл, R2 1x25мл, CAL, 1x3мл Тип пробы Сыворотка Метод DMSO (в модификации Walters и Gerarde), конечная точка Химический состав реагента, раствора 1. Реагент общего билирубина: Сульфаниловая кислота – 32 ммоль. Соляная кислота -165 ммоль. ДМСО – 7моль. 2. Нитритный реагент билирубина: нитрит натрия – 60 ммоль. 3. Калибратор билирубина: соль N-1-Нафтилэтилендиамин дигидрохлорид (5 мг/дл, 85,5 мкмоль/л). Длина волны 560 Рабочая температура для ручного метода определения, С комн Длительность анализа, минут 5 Стабильность готового раствора, суток 8 часов при комн. темп. Условия хранения 2-8 гр. Линейность 0-342 мкмоль/л Чувствительность 0,17 мкмоль/л CV, % 2,9 Форма Жидкая, готов к использованию Состав набора бирагент, стандарт Фасовка: Фасовка 1x250мл реагент 1 1x25 мл реагент 2 1x3 мл калибратор билирубина Совместимость для открытых систем</p>
12	<p>Набор реагентов С-реактивный белок высокой чувствительности R 1: 1 x 50ml, R2: 1 x 50ml</p>	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов С-реактивный белок высокой чувствительности R 1: 1 x 50ml, R2: 1 x 50ml Метод: иммунотурбидиметрический, конечная точка Состав набора: P1: буфер реагент 1X50 мл – раствор 170 ммоль глицинового буфера; P2: латексная суспензия 1X50 мл – 0,20% раствор латексных частиц, покрытых кроличьими анти-С-РБ-античеловеческими антителами. Длина волны: 570/800 нм Время анализа: 15 минут Стабильность: 1 месяц при температуре 2-8 °С, закрытые в течение 18 месяцев с даты изготовления, указанной на упаковке и этикетках. Фасовка: 1x50 мл реагент 1 (буфер) 1x50 мл реагент 2 (латексная взвесь). Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию.</p>

		Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней. Кол-во тестов с набора: 200
13	Набор стандартов С-реактивного белка 5 x 2ml	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор стандартов С реактивного белка 5x2мл Определяемые параметры: Состав: Стандарт (2,5 – 160 мг/л) человеческого С-реактивного белка (консервант - натрия азид 0,1%) Стабильность: 1 месяц при температуре 2-8 °С Фасовка: 5x 2 мл Стандарт</p> <p>Контроли и реагенты одного производителя. Страна происхождения (США)</p>
14	Набор реагентов для определения глюкозы оксидазы R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов для определения глюкозы оксидазы R1, 1x125мл + STD, 1x5мл Набор для количественного определения содержания глюкозы в сыворотке крови по конечной точке. Метод: оксидазная, конечная точка Состав основного реагента: Глюкозогексогиназа 15 Ед/мл, Пероксидаза (лошадиная) 1,2 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0,2 ммоль/л, Фенол 4 ммоль/л, Инертные вещества и консерванты. Длина волны: 500 нм Длительность анализа: 15 минут Концентрация глюкозы в норме: 70 - 105 мг/дл Линейность: 0-500 мг/дл Фасовка: 1x125 мл реагент 1x 2 мл стандарт глюкозы, Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>
15	Набор реагентов для определения общего белка R1, 1x125мл + STD, 1x5 мл	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов для определения общего белка R1, 1x125мл + STD, 1x5 мл Набор для количественного определения белка общего в сыворотке крови биуретовым методом по конечной точке. Метод: Биуретовый, конечная точка Состав основного реагента: Гидроксид натрия 600 ммоль/л, Сульфат меди 12 ммоль/л, Тартрат натрия-калия 32 ммоль/л, Йодид калия 30 ммоль/л. Длина волны: 540 нм Длительность анализа: 5 минут Концентрация общего белка в норме: 6,2 - 8,5 г/дл Линейность: 1-15,0 г/дл Фасовка: 1x125 мл 1x2 мл стандарт общего белка Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней</p>
16	Набор реагентов для определения альбумина R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов для определения альбумина R1, 1x125мл + STD, 1x5мл Метод: Бромкрезоловый зеленый, конечная точка</p>

		<p>Состав основного реагента: 1. Бром крезоловый зеленый (BCG) - 0,25 мМ буфер, рН 4,0±0,1; сурфактант, инертные ингредиенты и стабилизаторы. 2. Стандарт: Бычий сывороточный альбумин Фракция V со стабилизатором (5 г/дл). Длина волны: 630 нм Длительность анализа: 5 минут Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С Концентрация альбумина в норме: 3,5 - 5,3 г/дл Линейность: 0,5 - 8,0 г/дл Фасовка: 1x125 мл 1x5 мл стандарт альбумина.</p>
17	Набор реагентов для определения холестерина R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов для определения холестерина R1, 1x125мл + STD, 1x5мл Метод: Триндера, конечная точка Состав основного реагента: 4-Аминоантипирин 0,6 ммоль/л, Холат натрия 8,0 ммоль/л, Эстераза холестерина ≥ 150 Ед/л, Оксидаза холестерина ≥ 150 Ед/л, Пероксидаза хрена ≥ 1,200 Ед/л, п-Гидроксibenзолсульфонат 20 ммоль/л, Буфер, рН 6,8, 125 ммоль/л, инертные компоненты. Длина волны: 500 нм Длительность анализа: 12 минут Концентрация холестерина в норме: < 200 мг/дл Линейность: 0 - 700 мг/дл Фасовка: 1x125 мл реагент 1x5 мл стандарт холестерина</p>
18	Набор реагентов для определения щелочной фосфатазы R1, 1x100мл + R2, 1x20мл	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов для определения щелочной фосфатазы R1, 1x100мл + R2, 1x20мл Набор для количественного определения щелочной фосфатазы в сыворотке крови кинетическим методом. Метод: кинетический Состав основного реагента после смешивания реагента 1 и реагента 2: п-нитрофенил фосфат 17 мМ Ионы магния 4 мМ Буфер (рН 10,2±0,2) Активатор и связывающий компонент Длина волны: 405 нм Длительность анализа: 6 минут Концентрация в норме: 35-123 МЕ/л Линейность: 900 Ед/л. Для взрослых – 25-90 Ед/л при 37°С Стабильность: Рабочий реагент стабилен в течение 14 дней при 2-8 °С Фасовка: 1x 100 мл Реагент 1 1x 20 мл Реагент 2 Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию.</p>

		Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.
19	Набор реагентов для определения амилазы R1, 1x125мл	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов для определения амилазы R1, 1x125мл Метод: Бромкрезоловый зеленый, конечная точка Состав основного реагента: 1. Бром крезоловый зеленый (BCG) - 0,25 мМ буфер, рН 4,0±0,1; сурфактант, инертные ингредиенты и стабилизаторы. 2. Стандарт: Бычий сывороточный альбумин Фракция V со стабилизатором (5 г/дл). Длина волны: 630 нм Длительность анализа: 5 минут Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С Концентрация альбумина в норме: 3,5 - 5,3 г/дл Линейность: 0,5 - 8,0 г/дл Фасовка: 1x125 мл 1x5 мл стандарт альбумина</p>
20	Набор реагентов для определения прямого билирубина (для полуавтоматов) R1, 1x250мл, R2 1x25мл, CAL, 1x3мл	<p>Метод: Diazo, конечная точка Состав набора: 1. Реагент билирубина, буфер: Сульфаниловая кислота 32мМ, соляная кислота 165мМ. 2. Реагент билирубина, нитрит: Нитрит натрия 60мМ. 3. Калибратор билирубина: N-1-нафтил этилендиаминдихлорид (5 мг/дл). Длина волны: 550 нм/600 нм Длительность анализа: 5 минут Стабильность: до 8 часов при хранении в затемненном флаконе при комнатной температуре Концентрация в норме: 0,0-0,5 мг/дл Линейность: 0 - 10 мг/дл Фасовка: 1x250мл реагент R1 1x25мл реагент R2 1x3мл калибратор билирубина</p>
21	Набор реагентов Кальций R1: 1 x 125ml, R2: 1 x 125ml, STD : 1 x 5ml	<p>Метод: конечная точка Состав основных реагентов: 1. Цветной реагент кальция (А): О-Крезолфталеиновый комплексон – 0,14 мМ; 8-гидроксихинолин – 13 мМ. 2. Буфер: Диэтиламид – 363 мМ, цианид калия – 2 мМ, инертные реагенты и стабилизаторы в обоих реагентах: А и В. 3. Стандарт кальция: Хлорид кальция (10 мг/дл). Длина волны: 570 нм Длительность анализа: 1 минута Концентрация в норме: 8,5-10,5 мг/дл Линейность: 20 мг/дл Стабильность рабочего раствора: 2 недели в холодильнике, 1 неделя при комнатной температуре Фасовка: 1x 125 мл Реагент 1 1x 125 мл Реагент 2 1x 5 мл Стандарт</p>
22	Набор реагентов Хлор R1: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml	<p>Метод: турбидиметрический, конечная точка Состав набора: 1.Тетрафенилборат натрия 2.1 ммоль/л Консерванты Концентраторы 2.Стандарт калия: 4 ммоль/л.</p>

		<p>Длина волны: 500 нм Длительность анализа: 3 минуты Концентрация магния в норме: 3,4-5,3 ммоль/л Линейность: 2-7 ммоль/л Фасовка: 1x125 мл реагент 1x1,5 мл стандарт калия</p>
23	Набор реагентов Гамма-глутамилтрансфераза (ГГТ) 1: 1x100мл, R2: 1x20m	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов Гамма-глутамилтрансфераза (ГГТ) 1: 1x100мл, R2: 1x20m Метод: кинетика Состав набора: γ-GT Buffer (R1): Трис-буфер, pH 8.25 100 ммоль/л Глицилглицин 100 ммоль/л γ-GT Субстрат (R2): L-γ-глутамил-3-карбокиси-4-нитроанилид – 4.0 ммоль/л Длина волны: 405 нм Длительность анализа: 6 минут Линейность: 0- 300 Ед/л при 37°C Концентрация ГГТ в норме: Мужчины: 0 - 50 Ед/л (37°C); Женщины: 0 - 30 Ед/л (37°C) Стабильность рабочего раствора: 4 недели при 2-8°C и 5 дней при комнатной температуре (15-25°C). Фасовка: 1x100 мл реагент R1 1x20 мл реагент R2</p>
24	Набор реагентов для определения железа для автоматов R1, 1x100мл + R2 1x10мл + STD, 1x5мл	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов для определения железа для автоматов R1, 1x100мл + R2 1x10мл + STD, 1x5мл Метод гексогиназный, конечная точка Химический состав реагента, раствора Состав готового раствора: Глюкозогексогиназа 15 Ед/мл, Пероксидаза (лошадиная) 1,2 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0,2 ммоль/л, Фенол 4 ммоль/л, Инертные вещества и консерванты. Длина волны 500 нм Рабочая температура для ручного метода определения, С 15 минут Длительность анализа, минут 6 минут Стабильность готового раствора, суток 14 недели при 2-8°C и 5 дней при комнатной температуре (15-25°C). Условия хранения 2-8 гр. Линейность 0-500 мг/дл Чувствительность 70 - 105 мг/дл Форма 4,19 Состав набора жидкая, готов к использованию Совместимость На все открытые системы Фасовка 1x100мл буферный реагент + 1x10мл окрашивающий реагент + 1x5мл стандарт железа набор. Набор готов к использованию 10мл + STD, 1x5мл</p>
25	Набор контролей С - реакный белок высокой чувствительности	<p>Состав: человеческая сыворотка с добавлением биохимических компонентов (экстракты тканей человека и животных), химических соединений, лекарственных средств, консервантов и стабилизаторов. Разведение: дистиллированная/деионизированная вода Стабильность готового раствора: 7 суток за исключением щелочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8 °С. Фасовка: Уровень 1 - 1x5мл Уровень 2 - 1x5мл</p>

26	Набор реагентов Фосфор R1: 1 x 125мл, STD: 1 x 5мл	<p>Реагент предназначен для количественного определения неорганического фосфата в сыворотке человека. Фасовка: 1x125 мл реагент + 1x5 мл стандарт фосфора, Реагенты: Реагент неорганического фосфата: Молибдат аммония – 0,4 мМ, серная кислота – 210 мМ с сурфактантом. Стандарт неорганического фосфата: (5,0 мг/дл) фосфат калия в разбавленной кислоте с альбумином.</p>
27	Набор реагентов для определения калия R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	<p>Метод: турбидиметрический, конечная точка Состав набора: 1.Тетрафенилборат натрия 2.1 ммоль/л Консерванты Концентраты 2.Стандарт калия: 4 ммоль/л. Длина волны: 500 нм Длительность анализа: 3 минуты Концентрация магния в норме: 3,4-5,3 ммоль/л Линейность: 2-7 ммоль/л Фасовка: 1x125 мл реагент 1x1,5 мл стандарт калия</p>
28	Набор реагентов для определения триглицеридов R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	<p>Метод: Триндера, конечная точка Состав основного реагента: АТФ 0.5 ммоль/л, Ацетат магния 12 ммоль/л, 4-Хлорфенол 3.5 ммоль/л, 4-Аминофеназон 0.3 ммоль/л, Глицерин фосфат оксидаза > 4500 Ед/л, Липаза > 200,000 Ед/л, Глицерокиназа > 250 Ед/л, Пероксидаза > 2,000 Ед/л, Буфер (рН 7.4) 50 ммоль/л, сурфактанты, стабилизаторы и консерванты.</p> <p>Длина волны: 520 нм Длительность анализа: 9 минут Концентрация триглицеридов в норме: 44 - 148 мг/дл (0,50-1,67 ммоль/л) Линейность: 0-1000 мг/дл (0-11,3 ммоль/л) Фасовка: 1x125 мл реагент 1x5 мл стандарт триглицеридов</p>
29	Набор реагентов для определения мочевой кислоты R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	<p>для биохимического анализатора «biochem FC-360» Набор реагентов для определения мочевой кислоты R1, 1x125мл + STD, 1x5мл Метод: иммунотурбидиметрический, конечная точка Состав набора: Р1: буфер реагент 1X50 мл – раствор 170 ммоль глицинового буфера; Р2: латексная суспензия 1X50 мл – 0,20% раствор латексных частиц, покрытых кроличьими анти-С-РБ-античеловеческими антителами. Длина волны: 570/800 нм Время анализа: 15 минут Стабильность: 1 месяц при температуре 2-8 °С, закрытые в течение 18 месяцев с даты изготовления, указанной на упаковке и этикетках. Фасовка: 1x50 мл реагент 1 (буфер) 1x50 мл реагент 2 (латексная взвесь). Контроли и реагенты одного производителя.</p>

		Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней. Кол-во тестов с набора: 200
30	Набор реагентов Липопротеины высокой плотности R1: 1 x 30ml, R2: 1 x 10ml, CAL: 1 x 3ml	Набор предназначен для количественного определения липопротеина высокой плотности (HDL) в сыворотке или плазме на автоматическом анализаторе. Используется только для in vitro диагностики. Диапазон концентраций: 2-150 мг/дл Фасовка: 1x30мл реагент R1 + 1x10мл реагент R2 + 1x3мл калибратор HDL/LDL, Реагенты: HDL-Холестериновый реагент 1: Хлорид магния – 100 мМ, аминоантипирин – 1 ммоль/л, буфер, рН 7,0±0,1, консервант. HDL-Холестериновый реагент 2: Пероксидаза хрена (POD) – 4 кЕд/л, оксидаза холестерина из Nocardia sp. (PEG-CO) – 1 кЕд/л, эстераза холестерина из Pseudomonas (PEG-CE) – 1 кЕд/л, N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианалин (HDAOS) – 0.3 г/л, буфер, рН 7.0±0.1, сурфактант, консервант.
31	Набор реагентов Липопротеины низкой плотности R1: 1 x 30ml, R2: 1 x 10ml, CAL: 1 x 3ml	Набор реагентов Липопротеины низкой плотности R1: 1 x 30ml, R2: 1 x 10ml, CAL: 1 x 3ml
32	Набор Липид контроль Level1: 2 x 3ml, Level2: 2 x 3ml	Набор Липид контроль Level1: 2 x 3ml, Level2: 2 x 3ml
33	Емкость для реагентов FC-120	Емкость для реагентов анализатора FC-120
34	Емкость для реагентов FC-120	Емкость для реагентов анализатора FC-360

Утверждена
**Приказом Коммунальное государственное
 предприятие на праве хозяйственного ведения
 «Атырауская областная больница»
 Управления здравоохранения Атырауской области
 от «23» февраля 2023 года №089-Ө**

Директор _____ Имангалиев Е.З.



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

*предоставляемая поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в закупе
 медицинских изделий для отделения лаборатории КДЛ на 2023 год.*

1. Предмет тендера

1. Тендер проводится с целью определения поставщика(ов) по закупке **медицинских изделий для отделения лаборатории на 2023 год.**
2. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в приложении 1 к настоящей Тендерной документации.
3. Организатором 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 денежных средств.

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

3.1. 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) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
- 4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

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

- 1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия

медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

19. Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), и 13) пункта 18 подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

3.3. Организатор закупа не устанавливает к товарам 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;

6) 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) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) состава льготной основе, с указанием непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупке фармацевтических услуг).

17) перечень и количество медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания;

18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный управлениями здравоохранения областей, города республиканского значения, столицы по каждому лоту (при закупке фармацевтических услуг);

19) требования к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, установленные главой 3 настоящих Правил (при закупке фармацевтических услуг);

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

21) требования к товарам, установленные главой 4 настоящих Правил.

4.2. 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.

4.3. Организатор тендера вправе провести встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения тендерной документации который состоится по адресу г.Атырау, Владимирская,98 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.

4.4. 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.

4.5. 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.

5.1. 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.

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

5.3. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 58 настоящих Правил.

5.4. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется описание прилагаемых к заявке документов

по форме, утвержденной уполномоченным органом в области;

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 соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с [Законом "О разрешениях и уведомлениях"](#), сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с [Законом "О разрешениях и уведомлениях"](#);

6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) копии сертификатов (при наличии):

о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

8) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

5.5. 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.

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

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

5.9. 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.

5.10. 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).

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

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

5.13. 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 запуску медицинских изделий для отделения лаборатории КДЛ на 2023 год» и «Не вскрывать до 11 часов 00 минут 16 марта 2023 года»

6. Валюта тендерной заявки и платежа

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

6.2. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге.

7. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

7.1. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного (1) процента от суммы, выделенной для закупа товаров или фармацевтических услуг.

7.2. 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, г. Атырау, ул. Владимирского, 98, БИН 990140001352 ИИК KZ166010141000005332 БИК HSBKKZKX АО "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.

7.3. 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.

7.4. 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

8.1. 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

9.1 Тендерные заявки представляются организатору тендера нарочно или по почте по адресу: 060009, Атырауская область, г.Атырау, ул.Владимирского, 98, Отдел государственных закупок и в срок **13 марта 2023 года до 10:00 часов включительно.**

10. Представление тендерных заявок

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

11. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с тендерными заявками

11.1 Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией 16 марта 2023 года в 11 часов 00 минут, по адресу г.Атырау, ул. Владимирского, 98, в кабинете Отдела государственных закупок.

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

11.3. 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

12.1. 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) взносам 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 16 Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 18 Правил;
 - 19) установленных пунктами 22, 29 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 пронумерованными 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 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.
- 12.2. 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.
- 12.3. 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.

12.4. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

13. Поддержка отечественных товаропроизводителей

13.1. 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.

13.2. 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.

13.3. 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.

13.4. 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

14.1. 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.

14.2. 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

15.1. 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 8 к настоящей тендерной документации.

15.2. 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.

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

15.4. 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.

15.5. 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.

15.6. 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.

15.7. 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 закупе, 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.

16. Гарантийное обеспечение исполнение договора

16.1. Гарантийное обеспечение составляет три (3) процента от цены договора о закупе 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 утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

16.3. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора о закупе не превышает двух тысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

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

16.5. Гарантийное обеспечение исполнения договора о закупе не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

- 1) расторжения договора о закупе 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 закупе.

Приложение 2 к приказу
 Форма
 (Кому) _____
 (наименование заказчика,
 организатора закупа
 или единого дистрибьютора)

Заявка на участие в тендере

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

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

1) _____ (номер лота)

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

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг) в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила).

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

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

№ п\п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

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

 (наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии) " ____ " _____ 20__ г.

Приложение 5 к приказу
Форма**Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика**

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ (указать должность и Ф.И.О (при его наличии))	Оригинал, нотариально засвидетельствованная копия (указать нужное)	Номер страницы

Приложение 6 к приказу
Форма**Выписка о текущем составе участников или акционеров
потенциального поставщика, влияющих на принятие решений исполнительным органом**

Наименование потенциального поставщика _____

БИН _____

№	Полное наименование/имя участника/акционера потенциального поставщика	БИН/ИИН участника/акционера потенциального поставщика
1		
2		

Ценовое предложение потенциального поставщика**(наименование потенциального поставщика)****на поставку лекарственного средства или медицинского изделия**

№ закупа _____

Способ закупа _____

Лот № _____

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав) согласно Перечню единого дистрибьютора	
2	Характеристика согласно Перечню единого дистрибьютора	
3	Единица измерения согласно Перечню единого дистрибьютора	
4	Цена закупа согласно Перечню единого дистрибьютора	
5	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
6	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
7	Лекарственная форма (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз/цена с наценкой Единого дистрибьютора	*
11	Цена за единицу в тенге на условиях поставки DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки	
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях поставки DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, на НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

* указывается цена потенциальным поставщиком и автоматически веб-порталом формируется цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "___" _____ 20__ г.

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

Подпись _____

Печать (при наличии)

Приложение 9 к приказу
Форма для Единого
дистрибьютора

Исх. № _____

Дата _____

Кому:

(наименование и реквизиты
Единого дистрибьютора,
организатора закупа, заказчика)

**Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)
Наименование банка (филиала банка)**

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

"__" _____ 20__ года

Банк (филиал банка) _____

(наименование) (далее – Банк) проинформирован, что

(наименование) в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие
в тендере/конкурсе по закупа _____,
объявленном _____,

(наименование заказчика/организатора закупа/Единого дистрибьютора)

_____ (дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку

(наименование и объем товара) на общую сумму _____ (прописью) тенге,
из них (при участии в закупа по нескольким лотам):

1) по лоту № _____ (номер в объявлении/на веб-портале закупок) –
в размере _____ (сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк _____

(наименование банка) берет на себя безотзывное обязательство выплатить Единому
дистрибьютору по первому требованию, включая требование в электронном виде на
веб-портале закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента
равную _____ (сумма в цифрах и прописью)

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

по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренными Правилами
организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и
специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального
медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными
постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375
(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с
Правилами, а в случае признания Потенциального поставщика победителем закупа – до представления
им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка (с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))	Печать Банка
--	-----------------

Приложение 19 к приказу
Форма

Исх. № _____
Дата _____

Кому:

(наименование и реквизиты
Единого дистрибьютора,
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения исполнения договора)

Наименование банка:

(наименование, бизнес-идентификационный номер и другие реквизиты банка)

Гарантийное обязательство № _____

_____ (местонахождение)	"__" _____ г.
-------------------------	---------------

Принимая во внимание, что _____
(наименование Поставщика/ Исполнителя), (далее – Поставщик/Исполнитель)
заключил Договор/Дополнительное соглашение № _____ от "__" _____ г.
(далее – Договор/Дополнительное соглашение) на поставку (оказание)

(описание товаров или услуг)
и Вами было предусмотрено в Договоре/Дополнительном соглашении, что
Поставщик/Исполнитель внесет обеспечение его исполнения в виде банковской
гарантии на общую сумму _____
(сумма в цифрах и прописью) тенге.

Настоящим Банк _____
(наименование банка)

подтверждает, что является гарантом по вышеуказанному Договору и берет 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 Договором и Правилами организации и проведения закупа
лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных
продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и
(или) в системе обязательного социального медицинского страхования,
фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства
Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375, а также письменного
подтверждения того, что Поставщик/Исполнитель не исполнил или исполнил
ненадлежащим образом свои обязательства по Договору.

Данная гарантия вступает в силу со дня ее подписания и действует до момента
полного исполнения Поставщиком своих обязательств по Договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка
(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))

Печать Банка

**Типовой договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий
(между заказчиком и поставщиком)**

_____ (местонахождение)	"__" ____ г.
-------------------------	--------------

_____ (полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем "Заказчик", в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и _____ (полное наименование поставщика – победителя тендера) _____, именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запусу (указать предмет закупа) № _____ от "___" _____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

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

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

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

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

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

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

Глава 2. Предмет Договора

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

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

- 1) настоящий Договор;
- 2) перечень закупаемых товаров;
- 3) техническая спецификация;
- 4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной

программы/специфики) составляет _____ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

5. Оплата Поставщику за поставленные товары производится на следующих условиях:

Форма оплаты _____ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)

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

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

2) _____ (счет-фактура или акт приемки-передачи).

Глава 4. Условия поставки и приемки товара

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

18. Поставщик, 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:

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

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

20. 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.

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

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

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

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

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

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

Глава 6. Ответственность Сторон

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 7. Конфиденциальность

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

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

бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.

Глава 8. Заключительные положения

42. Договор составляется на казахском и 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 судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

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

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

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

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

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.

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

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

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

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

Приложение
к Типовому договору
закупа лекарственных средств
и (или) медицинских изделий
(между Заказчиком
и Поставщиком)

Антикоррупционные требования

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

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

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

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

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.

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

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

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