

Хабарландыру №4

тендер өткізу тәсілімен дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды өткізу туралы

Алматы қ.

«4» шілде 2023ж.

"Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің" Қазақстан Республикасының Ұлттық фтизиопульмонология ғылыми орталығы "шаруашылық жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорны", 050010 Алматы қ., Медеу ауданы, Бекхожин к-сі, 5).

Тауар жеткізілуі тиіс: 050010 Алматы қ., Медеу ауданы, Бекхожин к-сі, 5. Жеткізу шарттары (сәйкес ИНКОТЕРМС DDP 2020)

Жеткізудің талап етілетін мерзімі-жарамдылық мерзімін ескере отырып, 2023 жыл ішінде Тапсырыс берушінің өтініміне қарай.

ТД-ны жазбаша сұрау салу бойынша қолмен не электрондық пошта арқылы беру тәртібі мен көзі.

Тендерге біліктілік талаптарына және Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығына сәйкес келетін барлық әлеуетті өнім берушілер жіберіледі. Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің тергеу изоляторлары мен мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы " Қазақстан Республикасының Әділет министрлігінде 2023 жылғы 8 маусымда № 32733 болып тіркелді бюджет қаражаты және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесіндегі, сондай-ақ Тендерлік құжаттама талаптарына сәйкес.

Тендерлік құжаттаманы Орталықтың интернет-ресурсы арқылы жүктеуге болады (www.nncf.kz) Мемлекеттік сатып алу бөлімінде.

Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі 2023 жылғы "25" шілде сағат 10.00-ге дейін осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысы;

Әлеуетті өнім берушілердің тендерлік өтінімдері бар конверттер 2023 жылғы "25" шілде сағат 12.00-де келесі мекенжай бойынша ашылады: 050010, Алматы қ., Медеу ауданы, Бекхожин к-сі, 5, конференц-зал.

25 шілдеде сағат 10.00-ге дейін тіркелген әлеуетті өнім берушілер сенімхат бойынша тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу кезінде қатыса алады. Қосымша ақпарат пен анықтаманы мына телефон бойынша алуға болады: 8 (727) 241-10-01 8:30-дан 17:30-ға дейін (түскі ас 13:00-ден 14:00-ге дейін).

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям и требованиям указанным Приказе Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 8 июня 2023 года № 32733 «Об утверждении правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» а также требованиям Тендерной документации.

Тендерную документацию либо можно скачать через интернет-ресурс Центра (www.nncf.kz) в разделе Государственные закупки.

Окончательный срок представления тендерных заявок до **10.00 часов 00 минут «25» июля 2023 года** ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

Конверты с тендерными заявками потенциальных поставщиков будут вскрыты в **12.00 часов 00 минут «25» июля 2023 года**, по следующему адресу: 050010, г.Алматы, Медеуский район, ул.Бекхожина, 5, конференц-зал.

Потенциальные поставщики прошедшую регистрацию до 10.00 часов 25 июля могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками по доверенности. Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8 (727) 241-10-01 с 8:30 до 17:30 (обед с 13:00 до 14:00 часов).

Объявление №4

о проведении закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг способом проведения тендера

«4» июля 2023г.

г. Алматы

«Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «**Национальный научный центр фтизиопульмонологии Республики Казахстан**» Министерства здравоохранения Республики Казахстан», 050010 г.Алматы, Медеуский район, ул.Бекхожина, д.5).

ХПА Сатып алынатын медициналық бұйымдардың атауы /Наименование МНН закупаемых медицинских изделий	Бірлік /Ед.изм	Саны, көлемі /Кол-во, объем	Лот бағасы/Цена лота за ед.	Сатып алу үшін бөлінген сома (теңгемен)/Сумма, выделенная для закупа (в тенге
MGIT түтіктеріндегі флуоресцентті компоненті бар коректік сұйық Миддлбрук ортасы / Среда питательная жидкая Миддлбрук с флуоресцентным компонентом в пробирках MGIT	Орау/уп	60	580 000	34 800 000
Genotype MTBDRsl, 96 опр. ПВР-ға ТЛЧ қоюға арналған жинақ./ GeneType MTBDR sl, 96 опр. Набор для постановки ТЛЧ к ПВР.	жинақ /набор	6	1 546 450	9 278 700
Genotype MTBDRplus, 96 опр. ППР-геТЛЧ қоюға арналған жиынтық./ GeneType MTBDR plus, 96 опр. Набор для постановки ТЛЧ к ППР.	Жинақ/ набор	3	644 350	1 933 050
96 анықтамаға Geno Lyse ДНҚ окшаулау жинағы/ Набор для выделения ДНК Geno Lyse на 96 определен	Жинақ/ набор	9	57 830	520 470

Товар должен быть доставлен: 050010 г.Алматы, Медеуский район, ул.Бекхожина, д.5. Условия осуществления поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС DDP 2020)

Требуемый срок поставки – по мере заявки заказчика в течение 2023 года с учетом срока годности.

Порядок и источник передачи ТД по письменному запросу наручно либо через электронную почту.



**2023 жылға арналған медициналық бұйымдарды сатып алу
бойынша тендер өткізу**

Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы, фармацевтикалық қызметтер. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығы. Қазақстан Республикасының Әділет министрлігінде 2023 жылғы 8 маусымда № 32733 болып тіркелді (бұдан әрі-ереже).

1 тарау. Кіріспе

1. Тендердің мәні

1. Осы тендерлік құжаттама әлеуетті өнім берушілерге олардың тендерге қатысу шарттары туралы толық ақпарат беру мақсатында әзірленді.

2. Тендер 2023 жылға арналған міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде тегін медициналық көмектің және медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша Медициналық бұйымдарды сатып алуды жеткізушілерді айқындау мақсатында өткізіледі. Сатып алынатын тауарлардың толық көлемі мен тізбесі 1-қосымшада келтірілген, сондай-ақ талап етілетін техникалық және сапалық сипаттамалар осы тендерлік құжаттамаға 2-қосымшада келтірілген.

3. Тендерді ұйымдастырушы және Тапсырыс беруші:

**ҚР ДСМ "ҚР Ұлттық фтизиопульмонология ғылыми орталығы" ШЖҚ РМК
050010, Алматы қ., Бекхожин к-сі, 5**

2. Қаржыландыру көзі және төлемнің негізгі шарттары

4. Жеткізушілерге нақты төлем теңгемен жүргізіледі: жеткізу фактісі бойынша төлемдер толық көлемде және бюджет қаражатының бөлінуіне қарай.

3. Әлеуетті өнім берушілерге талаптар

5. Тендерге сапа бойынша техникалық ерекшеліктерде көрсетілген талаптарға сәйкес келетін тегін медициналық көмектің және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша Медициналық бұйымдарды өндірумен және/немесе өткізумен айналысатын әлеуетті өнім берушілер жіберіледі (осы тендерлік құжаттамаға 2-қосымша).

6. Тендерлік құжаттаманың құрамы, әлеуетті өнім берушінің осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген шарттарға және сатып алынатын дәрілік заттар мен (немесе) медициналық бұйымдарға сәйкестігін растау үшін ұсынуға жататын құжаттардың тізбесі – осы Қағидалардың 11-тармағы;

7. Әлеуетті өнім беруші сатып алуға қатыспайды, егер:

1) әлеуетті өнім берушінің бірінші басшыларының және (немесе) әлеуетті өнім берушінің уәкілетті өкілінің жақын туыстары, жұбайы (зайыбы), жұбайының (зайыбының) жақын туыстары өнім берушіні таңдау туралы шешім қабылдауға құқылы не өткізілетін сатып алуда Тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілі болып табылады;

2) Әлеуетті өнім берушінің немесе өнім берушінің Қаржы-шаруашылық қызметі тоқтатыла тұрады.

8. Сатып алуға қатысатын әлеуетті өнім беруші мынадай шарттарға сәйкес келеді:

1) Құқық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекет қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);

2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;

3) комиссияның (комиссияның) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ комиссия (Комиссия) қабылдайтын шешімдерге тікелей және (немесе) жанама түрде шешім қабылдауға және (немесе) ықпал етуге мүмкіндігі бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілдерімен аффилиирленбеген;

4) бюджетке, оның ішінде міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешектің болмауы;

5) банкроттық не тарату рәсіміне жатпайды;

6) өзінің үлестес тұлғасымен бір лот бойынша тендерге қатысушы болып табылмайды.

7) әлеуетті өнім беруші бір лот бойынша сатып алу шеңберінде, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары бойынша оның жиынтықтылығы талап етілетін жағдайды қоспағанда, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның бір сауда атауын ұсынады.

9. Әлеуетті өнім беруші өзіне қойылатын біліктілік талаптарына жатпайтын ақпаратты ұсынбауға құқылы.

10. Әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу кезінде қатысуға құқылы.

4. Міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде тегін медициналық көмектің және медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету шеңберінде сатып алынатын медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар

11. Сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық қызметтерді, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу кезінде мынадай шарттар қойылады:

1) Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 20 қазандағы № ҚР ДСМ бұйрығына енгізілген дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, орфандық препараттарды қоспағанда, Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы - 142/2020 "орфандық аурулардың және оларды емдеуге арналған дәрілік заттардың (орфандық) тізбесін бекіту туралы" (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21479 болып тіркелген), тіркелмеген дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымның құрамына кіретін жиынтықтаушылардың қорытындысы (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген медициналық бұйымдардың және дербес өнім немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын; арнайы көлік құралында медициналық техниканы сатып алу кезінде – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеудің болуы.

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі.

3) Қазақстан Республикасының аумағына Қазақстан Республикасының негізінде әкелінген тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын (Бірыңғай дистрибьютор сатып алған кезде), хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескере отырып, 96-бұйрықпен және 77-бұйрықпен бекітілген халықаралық патенттелмеген атау және сауда атауы (бар болса) бойынша шекті бағаларды асырмау Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты);

4) "дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021

жылғы 16 ақпандағы № ҚР ДСМ-19 бұйрығына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау (нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22230 болып тіркелген);

5) тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасына әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтынушылық қаптаманың және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына сәйкестігі;

6) өнім беруші Тапсырыс берушіге жеткізген күнге дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімін:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп);

7) Өнім беруші бірыңғай дистрибьюторға жеткізген күні сатып алатын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде алпыс пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде), басталған қаржы жылының қаңтары және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде елу пайызы;

дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он төрт ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан да көп) сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан, басталған қаржы жылының қаңтары кезеңінде және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізу кезінде кемінде он екі ай;

8) Бірыңғай дистрибьютордың Тапсырыс берушіге жеткізу күніне дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімін:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде отыз пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде сегіз ай (жарамдылық мерзімі екі жыл немесе одан да көп);

9) Бірыңғай дистрибьютордың Тапсырыс берушіге жеткізу күніне вакциналардың жарамдылық мерзімі:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде қырық пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп);

10) Бірыңғай дистрибьютордың дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарының ауыспалы қалдықтары үшін осы тармақтың 8) және 9) тармақшаларында көрсетілген жарамдылық мерзімінен кем, олар жарамдылық мерзімі өткенге дейін тапсырыс берушіге мақсаты бойынша пайдалану үшін жеткізіледі;

11) әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысы бойынша Медициналық бұйымдар тегін медициналық және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінің кепілдік берілген көлемі шеңберінде медициналық бұйымдарға шекті бағадан аспауға тиіс.

2 тарау. Тендерлік құжаттама

1. Тендерлік құжаттаманы түсіндіру

12. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың түпкілікті мерзімі өткенге дейін күнтізбелік 10 (он) күннен кешіктірмей қажет болған жағдайда әлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушіге, сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттама бойынша түсініктемелер алу үшін жүгінеді, оған тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы сұрау салуды алған күннен бастап 3 (үш) жұмыс күнінен кешіктірмей сұрау салуды алған

барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберілетін түсініктеме береді тендер құжаттамасы, сұрау салудың авторын көрсетпей, сұрау салудың келіп түскен күніне..

13. Сатып алуға тапсырыс беруші қажет болған жағдайда тендерлік құжаттаманың ережелерін түсіндіру үшін әлеуетті өнім берушілермен немесе олардың уәкілетті өкілдерімен ашық нысанда өткізілетін 050010, Алматы қ., Бекхожин к-сі, 5 мекенжайы бойынша кездесу өткізеді. Аталған кездесуді өткізу кезінде кездесу барысында ұсынылған тендер шарттарын түсіндіру бойынша сұрақтар мен жауаптардан тұратын хаттама жасалады, ол кездесу қорытындысы бойынша тендерлік құжаттама ұсынылған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу жіберіледі.

2. Тендерлік құжаттамаға өзгерістер мен толықтырулар енгізу

14. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін күнтізбелік 7 (жеті) күннен кешіктірілмейтін мерзімде Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажет болған кезде өз бастамасы бойынша немесе әлеуетті өнім берушілердің сұрау салуларына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізеді, бұл туралы тендерлік өтінімдерді ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарланады.

Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде 5 (бес) күнтізбелік күн мерзімге ұзартылады

3-тарау. Тендерлік өтінім

1. Тендерлік өтінімнің мазмұны

15. Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөліктен және кепілдік қамтамасыз етуден тұрады. Бірлесіп орындаушы тартылған жағдайда, әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" 2014 жылғы 16 мамырдағы Қазақстан Республикасының Заңына сәйкес алынған (жіберілген) электрондық құжат түріндегі рұқсаттардың (хабарламалардың) не рұқсаттардың (хабарламалардың) көшірмелерін қоса береді, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады қызметті немесе әрекеттерді (операцияларды) жүзеге асыруға бірлескен Орындаушының құқықтарын, сондай-ақ бірлесіп Орындаушыны тартқан кезде құжаттарды растайтын құжаттар, әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге осы Қағидалардың 50-тармағының 2), 3), 4) және 5) тармақшаларында көрсетілген құжаттарды қоса береді..

16. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші ұсынатын тендерлік өтінімде:

1) осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тендерге қатысуға өтінім (тендерлік құжаттамаға 2-қосымша). Электрондық жеткізгіште өтінімге қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі ұсынылады;

2) заңды тұлға үшін жарғының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмесе, сондай-ақ құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірме немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күнінен кейін қолданыстағы акция ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірме ұсынылады);

3) тиісті мемлекеттік орган берген заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі;

4) фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензиялардың, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған электрондық құжат түріндегі көшірмелері, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған кезде әлеуетті өнім беруші фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, заңға сәйкес алынған медициналық бұйымдарды көтерме

және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады "Рұқсаттар мен хабарламалар туралы";

5) сертификаттардың көшірмелері (бар болса):
объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы;
объектінің тиісті дәріхана практикасының (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы;

6) осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысы;

7) тендерлік өтінімді кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасы.

17. Тендерлік өтінімнің техникалық бөлігі мыналарды қамтиды:

1) мәлімделген дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық қызметтің нақты техникалық сипаттамаларын қағаз жеткізгіште (медициналық техника өтініш берген кезде, сондай-ақ "docx" форматында электрондық жеткізгіште) көрсете отырып, техникалық ерекшеліктер;

2) дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың не дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның рұқсатының (қорытындысының) көшірмесі;

Тіркеу куәлігінің қолданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және жүргізілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: оларды Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелгенін, әлеуетті өнім берушінің оларды кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері ұсынылады; отандық тауар өндірушінің өндірісі, қауіпсіздік туралы қорытынды, Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 8 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-237/2020 "Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларын бекіту туралы" бұйрығына сәйкес берілген Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдар" (нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21749 болып тіркелген);

18. Тендерлік өтінімді қамтамасыз ету

1) әлеуетті өнім беруші тендерлік өтініммен бірге оның тендерлік өтінімінде ұсынылған лот бойынша тегін медициналық көмектің және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша медициналық бұйымды сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз етуді енгізеді.

2) тендерлік өтінімнің жалпы сомасының 1% (бір) мөлшерінде және қолданылу мерзімі тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімінен кем емес банкте орналастырылатын ақша кепілі немесе банк кепілдігі түріндегі тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз ету.

Ақша кепілі түріндегі тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші тендерді ұйымдастырушының тиісті шотына енгізеді:

ҚР ДСӘДМ "ҚР Ұлттық фтизиопульмонология ғылыми орталығы" ШЖҚ РМК

Алматы қ., Бекхожин к-сі №5

ЖСК: KZ228562203101389411

БИК: KСJBKZKX

"Банк ЦентрКредит" АҚ

БСН: 020340004264

Әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімін беретін лоттар (лоттар) бойынша осындай қамтамасыз етуді енгізеді, бұл ретте банктік кепілдік бір құжатпен ұсынылуы

мүмкін және қамтамасыз ету барлық лоттарды қамтамасыз ету мөлшерінің сомасымен көрсетіледі.

19. Осы Қағидаларға 3-қосымшаға сәйкес нысан бойынша банктік кепілдік түріндегі тендерлік өтінімді қамтамасыз ету

20. Әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімінің бір бөлігі ретінде тендерлік өтініммен бірге банктік кепілдіктің түпнұсқасын ұсынады. Тендерлік өтінімді қамтамасыз етпейтін барлық тендерлік өтінімдерді тендерлік комиссия тендерлік құжаттаманың талаптарына сай келмейтіндей қабылдамайтын болады.

21. Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз ету Қағидалардың 2-тарауының 54-тармағында айтылған жағдайларда және мерзімдерде қайтарылады.

22. Тендерлік өтінімді кепілдікпен қамтамасыз ету Қағидалардың 2-тарауы 2-параграфының 55-тармағында айтылған жағдайларда әлеуетті өнім берушіге 5 (бес) жұмыс күні ішінде қайтарылмайды

2. Тендерге қатысуға өтінімнің қолданылу мерзімі

23. Әлеуетті өнім беруші тендерге қатысу үшін ұсынған тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік өтінімдер ашылған күннен бастап кемінде 45 жұмыс күні болуға тиіс.

Тендерлік құжаттамада көрсетілгеннен қысқа қолданылу мерзімі бар тендерлік өтінім қабылданбайды.

Тендерлік өтінімдер Қағидалардың және осы тендерлік құжаттаманың талаптарына сәйкес ұсынылуға тиіс.

3. Тендерлік өтінім бағасының кестесі

24. Әлеуетті өнім беруші осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға кестелерінде тауар бірлігінің бағасын және өзінің тендерлік өтініміне сәйкес жеткізуді ұсынатын тауарлардың жалпы бағасын көрсетеді.

25. Тауарлардың өзіндік құнынан басқа тауарлардың бағалары мыналарды қамтуы керек:

1) осы тендерлік құжаттамаға 1-қосымшада айтылған межелі пунктке дейін тауарды сертификаттау, тасымалдау және сақтандыру жөніндегі шығыстар;

2) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген барлық салықтар, баждар және басқа да міндетті төлемдер мен алымдар;

3) әлеуетті өнім берушінің бағасының басқа құрамдас бөліктері.

26. Егер баға кестесінде әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінім бағасының құрамдас бөліктері көрсетілмеген жағдайда, онда тендерлік комиссия ұсынылған бағаны барлық шығындарды ескере отырып айқындалған ретінде қарайды және әлеуетті өнім беруші ұсынған баға қайта қарауға жатпайды.

6. Тендерлік өтінім тілі.

27. Әлеуетті өнім беруші дайындаған тендерлік өтінім, сондай-ақ тендерлік өтінімге қатысты барлық хат-хабарлар мен құжаттар мемлекеттік тілде не осы тендерлік құжаттама жасалған тілде жасалады және ұсынылады. Әлеуетті өнім беруші ұсынатын ілеспе құжаттама мен баспа әдебиеті оларға тендерлік өтінім тіліндегі тиісті бөлімдердің дәл, нотариат куәландырған аудармасы қоса берілген жағдайда басқа тілде жасалуы мүмкін, бұл жағдайда тендерлік өтінімді түсіндіру мақсатында мемлекеттік немесе орыс тілінде жасалған құжаттардың артықшылығы болады.

4-тарау. Тендерге қатысу үшін тендерлік өтінімдерді ұсыну

1. Тендерлік өтінімді ресімдеу және бұрыштама қою

28. Тендерлік өтінім тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі. Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі.

Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алуды кепілдік қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге жеке қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке мөрленеді.

29. Тендерлік өтінім басылады немесе өшірілмейтін сиямен жазылады және әлеуетті өнім беруші қол қояды. Грамматикалық немесе арифметикалық қателерді түзету қажет болған жағдайларды қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасындағы кірістірулерді, тұртулерді немесе жазбаларды енгізуге жол берілмейді.

30. Конверт әлеуетті өнім берушінің атауын және заңды мекенжайын қамтиды, тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша Тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға жолдануға тиіс және "медициналық бұйымды сатып алу жөніндегі Тендер" және "2023 жылғы 25 шілдеде сағат 00-ге дейін "12" дейін ашпаңыз" деген сөздерді қамтиды.

2. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді мөрлеу және таңбалау

31. Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімді конвертке жапсырады. Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы көрсетілуі тиіс. Конверт тендерді ұйымдастырушыға 050010 мекенжайы бойынша жіберілуі тиіс, Алматы қ., Бекхожин к-сі, 5, ҚР ДСМ "ҚР фтизиопульмонология Ұлттық ғылыми орталығы" ШЖҚ РМК, № 4 "Мемлекеттік сатып алу бөлімі" кабинеті және "медициналық бұйымды сатып алу жөніндегі Тендер" және "2023 жылғы 25 шілдеде "12 сағат 00 минутқа дейін ашпаңыз" деген сөздерді қамтуы тиіс.

3. Тендерлік өтінімдерді ұсынудың орны мен соңғы мерзімі

32. Тендерлік өтінімдер тендерді ұйымдастырушыға қолмен немесе пошта арқылы: 050010, Алматы қ., Бекхожин к-сі, 5, ҚР ДСМ "ҚР фтизиопульмонология Ұлттық ғылыми орталығы" ШЖҚ РМК, "Мемлекеттік сатып алу бөлімі" № 4 кабинеті 2023 жылғы 25 шілдеге дейінгі мерзімде 10 сағат 00 минутты қоса алғанда ұсынылады.

4. Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі өткеннен кейін ұсынылған тендерлік өтінімдер

33. Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерді ұйымдастырушы алған барлық тендерлік өтінімдер қабылданбайды, ашылмайды және оларды ұсынған әлеуетті өнім берушілерге қайтарылады.

5. Тендерлік өтінімдерді өзгерту және оларды кері қайтарып алу

34. Әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімін кепілдік қамтамасыз етуді қайтару құқығын жоғалтпай, тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін өзінің тендерлік өтінімін өзгерте немесе кері қайтарып ала алады. Әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімді кері қайтарып алу туралы хабарламасы тендерді ұйымдастырушыға жазбаша нысанда, бірақ тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімінен кешіктірілмей жіберілуге тиіс.

35. Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімдерге өзгерістер енгізуге жол берілмейді.

5-тарау. Тендерлік өтінімдерді ашу және бағалау

1. Тендерлік комиссияның тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашуы

36. Әлеуетті өнім берушілердің қатысып отырған уәкілетті өкілдері тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсіміне қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім берушілерді тіркеу журналында тіркеліп, өзінің қатысуын 2023 жылғы **25 шілдеге дейін растауы тиіс 10 сағат 00 минут.**

37. Тендерлік комиссия барлық келген әлеуетті өнім берушілердің немесе олардың уәкілетті өкілдерінің қатысуымен тендерлік өтінімдері бар конверттерді **2023 жылғы 25 шілдеде сағат 12: 00-де 050010 мекенжайы бойынша ашады,** Алматы қ., Бекхожин к-сі, 5, ҚР ДСМ "ҚР Ұлттық фтизиопульмонология ғылыми орталығы" ШЖҚ РМК, Кіші конференц - зал.

38. Конверттерді аша отырып, тендерлік комиссияның хатшысы тендерлік өтінімдер келіп түскен әлеуетті өнім берушілердің атауы мен мекенжайын, әрбір лот бойынша мәлімделген бағаларды, жеткізу және төлеу шарттарын, тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу тәртібін, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттар туралы ақпаратты жариялайды және осы мәліметтерді конверттерді ашу хаттамасына енгізеді.

2. Тендерлік өтінімдерді алдын ала зерделеу және қарау

39. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді олардың толықтығы, қажетті кепілдіктер, құжаттардағы барлық қолтаңбалар тұрғысынан зерделейді, сондай-ақ өтінімдерді тұтастай ресімдеудің дұрыстығын тексереді.

40. Тендерлік өтінімдерді қарау Қағидаларға және осы тендерлік құжаттамаға сәйкес жүзеге асырылады.

41. Тендерлік комиссия Қағидаларда айтылған жағдайларда тендерлік өтінімді қабылдамауға құқылы. Егер тендерлік өтінімді тендерлік комиссия қағидалар мен тендерлік құжаттаманың талаптарына жауап бермейтін деп қабылдаса, онда ол кейіннен талаптарға сай деп таныла алмайды.

3. Әлеуетті жеткізушілердің сәйкестігін бағалау критерийлері мен әдістері қойылатын біліктілік талаптарына

42. Әлеуетті өнім берушілердің қойылатын біліктілік талаптарына сәйкестігі, сондай-ақ олар ұсынатын ақпараттың толықтығы мен дұрыстығы тендерлік комиссия осы Қағидаларға сәйкес әлеуетті өнім берушілер ұсынған құжаттарды қараған кезде белгіленеді.

4. Тендерлік өтінімдерді бағалау және салыстыру

43. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді бағалауды және салыстыруды жүзеге асырады.

Тендерлік комиссия тендерлік өтінімді тұтастай немесе лот бойынша қабылдамайды:

1) осы Қағидалардың талаптарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді ұсынбаған;

2) осы Қағидаларда көзделген жағдайларда Жарғының немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірменің немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірменің немесе құрылтай шартының көшірмесінің көшірмесі ұсынылмаған;

3) тиісті мемлекеттік орган берген заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі ұсынылмаған (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);

4) фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған электрондық құжат түріндегі көшірмелері ұсынылмаған, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады, немесе тиісті фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған лицензияның нотариат куәландырған көшірмелерін, "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаны ұсынбаған жағдайда, мәліметтер болмаған кезде мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде;

5) тиісті мемлекеттік кіріс органының мәліметтерінде бюджетке берешек, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар, міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешек туралы ақпараттың болуы (берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген төлеу мерзімдері өзгертілген сомаларды қоспағанда);

6) осы Қағидалардың талаптарына сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмаған;

7) әлеуетті өнім берушінің тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынуы;

8) Осы Қағидалар шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға және көрсетілетін қызметтерге қойылатын біліктілік талаптары мен талаптары бойынша дәйексіз ақпарат беру фактісі анықталған;

9) банкроттық не тарату рәсіміне қатысы бар;

10) ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің осы Қағидалардың 11-тармағына сәйкестігін растайтын құжаттарды ұсынбау;

11) егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу куәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттамаға және (немесе) жинақтауға сәйкес келмесе;

12) осы Қағидалардың 10-тармағының талаптарына сәйкес келмеген;

13) осы Қағидалардың 15, 21-тармақтарында белгіленген;

14) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен қысқа болса;

15) осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы ұсынылмаған жағдайларда жүзеге асырылады.

16) әлеуетті өнім беруші тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағадан асатын дәрілік затқа және (немесе) медициналық бұйымға бағаны және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауға шекті бағаны және сауда атауына шекті бағаны ұсынған;

17) конвертте әлеуетті өнім берушінің, Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауын немесе заңды мекенжайын көрсетпей, қолы қойылмаған нөмірленбеген беттері бар тігілмеген түрде тендерлік өтінімді ұсыну;

18) әлеуетті өнім берушінің және (немесе) бірлесіп Орындаушының осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген шарттарға сәйкес келмеуі;

19) осы Қағидалардың талаптарын бұза отырып аффилиирлену фактісі анықталған жағдайларда жүзеге асырылады.

Әлеуетті өнім берушілердің біліктілік талаптарына сәйкестігін нақтылау мақсатында, олардың банкроттық рәсіміне қатыспау не тарату бөлігінде тендерлік комиссия банкроттық рәсімдерінің жүргізілуін бақылауды жүзеге асыратын уәкілетті органның интернет-ресурсында орналастырылған ақпаратты не олардың жосықсыз өнім берушілер тізбесінде болуы бөлігінде жосықсыз өнім берушілер тізбесінде олардың болуы бөлігінде қарайды, уәкілетті органның интернет-ресурсында ақпаратты қарайды. Денсаулық сақтау салалары.

Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің отандық тауар өндірушілерін және (немесе) өндірушілерін қолдау

44. Егер лот бойынша сатып алуға Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің отандық тауар өндірушісі және (немесе) өндірушісі болып табылатын, сатып алуға хабарландыру немесе шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді ұсынған бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

45. Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) ЕАЭО-ға мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

46. Сатып алуды жүргізу кезінде әлеуетті өнім берушінің отандық тауар өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) Қазақстан Республикасының Рұқсаттар және хабарламалар туралы заңнамасына сәйкес алынған дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке арналған лицензиямен;

2) "дәрілік затты немесе медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 9 ақпандағы № ҚР ДСМ-16 бұйрығына сәйкес берілген дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға тіркеу куәлігімен (мемлекеттік № 22175 нормативтік құқықтық актілерді тіркеу), өндіруші ретінде отандық тауар өндірушіні көрсете отырып. Ұзақ мерзімді жеткізу шартына шарт немесе қосымша келісім жасасу кезінде отандық тауар өндіруші жеткізілетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға "СТ KZ" ішкі айналымы үшін дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың шығу тегі туралы сертификат береді.

47. ЕАЭО-ға мүше мемлекеттердің әлеуетті өнім беруші-өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке лицензиямен;

2) "медициналық қолдануға арналған дәрілік заттарды тіркеу және сараптау қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 шешіміне және "медициналық бұйымдардың қауіпсіздігін, сапасы мен тиімділігін тіркеу және сараптау қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешіміне сәйкес келетін тіркеу куәлігімен қамтамасыз етіледі.

Кәсіпкерлік бастаманы қолдау

48. Шарттар жасасуға Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес объектінің талаптарға сәйкестігі туралы сертификат алған әлеуетті өнім берушілердің артықшылығы бар:

1) дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды жеткізудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде тиісті өндірістік практика (GMP);

2) дәрілік заттар мен фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезіндегі тиісті дистрибуторлық практика (GDP);

3) фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дәріхана практикасы (GPP).

49. Сатып алу шартын немесе өтінімге жеткізу шартын жасасуға артықшылық алу үшін:

1) отандық тауар өндірушілер дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды берудің ұзақ мерзімді, шарттарын жасасу кезінде объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика талаптарына сәйкестігі туралы Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған сертификатты (GMP) қоса береді;

2) Әлеуетті өнім берушілер дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дистрибуторлық практика талаптарына (GDP) сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;

3) әлеуетті өнім берушілер және (немесе) олардың бірлесіп орындаушылары фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дәріхана практикасының (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді.

50. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді және объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты ұсынған бір ғана әлеуетті өнім беруші қатысса, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

51. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін тендерлік өтінімдерді

және объектілердің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарды ұсынған екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысса, онда олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша, ал басқаларының өтінімдері әлеуетті жеткізушілер автоматты түрде қабылданбайды.

Егер лот бойынша сатып алуға дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық және дәл сәйкес келетін тіркеу куәлігін ұсынған екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші немесе дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның рұқсатының (қорытындысының) нөмірі қатысса, басым құқық тіркеу куәлігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге ұсынылады, дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық және дәл сәйкес келетін, бұл ретте олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

6-тарау. Жеңімпаз тендерлік өтінімді айқындау және шарт жасасу

1. Жеңімпаз тендерлік өтінімді анықтау

52. Тендердің жеңімпазы тендерлік өтінімдерін тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағидалардың талаптарына сәйкес деп таныған әлеуетті өнім берушілер арасында ең төмен баға ұсынысы негізінде айқындалады.

Лот бойынша бәсекелестік болмаған кезде немесе лот бойынша бәсекелестердің тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде тендерлік өтінімді тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін жалғыз деп таныған әлеуетті өнім беруші тендердің жеңімпазы болып танылады.

53. Егер тендер тұтастай алғанда немесе қандай да бір лот тендер құжаттамасының шарттарына сәйкес келетін бір ғана өтінімді беру негізі бойынша өтпеді деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден бір көзден алу тәсілімен сатып алуды жүзеге асырады.

54. Тендер қорытындысы Қағидалардың 67-тармағына сәйкес ресімделеді.

55. Тендер қорытындылары шығарылған күннен бастап күнтізбелік үш күн ішінде сатып алуды ұйымдастырушы сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсында қорытындылар хаттамасын орналастыру арқылы тендерге қатысқан әлеуетті өнім берушілерді тендер нәтижелері туралы хабардар етеді.

2. Сатып алу туралы шарт жасасу

56. Тапсырыс беруші жеңімпаз осы Қағидалардың тиісті талаптарына сәйкес айқындалған немесе қорытындылар хаттамасын алған күннен кейін күнтізбелік 3 (үш) күн ішінде әлеуетті өнім берушіге осы Қағидалардың 5 және (немесе) 6-қосымшасына сәйкес нысан бойынша жасалатын қол қойылған сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты жібереді.

57. Жеңімпаз алған күннен бастап 5 (бес) жұмыс күні ішінде сатып алу шартына, фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа қол қояды не Тапсырыс берушіні немесе сатып алуды ұйымдастырушыны оның шарттарымен келіспегені немесе қол қоюдан бас тартқаны туралы жазбаша хабардар етеді.

58. Егер Қазақстан Республикасының заңнамалық актілерінде өзгеше көзделмесе, сатып алу шарты оған Тараптардың уәкілетті өкілдері қол қойған күннен бастап күшіне енеді.

59. Егер тендер жеңімпазы сатып алу шартына белгіленген мерзімде қол қоюдан жалтарса немесе Тапсырыс берушіні оның талаптарымен келіспейтіні туралы хабардар етпесе, онда тапсырыс беруші осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін және баға ұсынысы жеңімпаз ұсынғаннан кейін екінші болып табылатын тендер қатысушысымен шарт жасасады.

Өнім берушіні таңдау үшін негіз болған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін шартқа қандай да бір өзгерістер және (немесе) жаңа талаптар енгізуге (тауар бағасының, көлемінің азаюын қоспағанда), оның ішінде Шартта көрсетілген сауда атауын басқа сауда атауымен ауыстыруға жол берілмейді.

3. Шарттың орындалуын кепілдік қамтамасыз ету

60. Сатып алу шартының Кепілдік қамтамасыз етілуін (бұдан әрі - кепілдік қамтамасыз ету) енгізудің мазмұнын, нысаны мен талаптарын Тапсырыс беруші осы Қағидалардың ережелеріне сәйкес айқындайды және тендерлік құжаттамаға, сатып алу шартына енгізуге жатады.

61. Кепілдік қамтамасыз ету сатып алу шарты бағасының үш пайызын құрайды және мынадай түрде ұсынылады:

1) Тапсырыс берушінің қызмет көрсететін банкінде орналастырылатын ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна;

2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген банк кепілдігі.

62. Ақшалай қаражаттың кепілдік жарнасы түріндегі кепілдік қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушінің тиісті шотына енгізеді.

63. Егер сатып алу шартының бағасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, кепілдік қамтамасыз ету енгізілмейді.

64. Егер өзгеше көзделмесе, өнім беруші орындауды кепілдік қамтамасыз етуді ол күшіне енген күннен бастап он жұмыс күнінен кешіктірмей енгізеді. Сатып алу шартының орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді Тапсырыс беруші Өнім берушіге қайтармайды:

1) Өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шартын бұзған;

2) сатып алу шартында көзделген орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін айыппұл санкцияларын төлемеген жағдайларда жүзеге асырылады.

4. Сапаның өзгермеуі және өнім берушіні таңдау үшін негіз болған басқа да шарттар жағдайында жасалған шартқа өзгерістер енгізуге жол беріледі:

1) тараптардың өзара келісімі бойынша тауарларға бағаны және тиісінше шарттың бағасын төмендету бөлігінде;

2) тараптардың өзара келісімі бойынша тауарлар көлемін азайту бөлігінде жүзеге асырылады.

65. Сатып алу туралы шартқа қол қойылғанға дейін тауар бағасын төмендету мақсатында Тапсырыс берушінің тендердің жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен келіссөздер жүргізуіне жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші тауар бағасын төмендетуге келісім беру немесе келіспеу туралы өз қалауы бойынша шешім қабылдайды, бұл Тапсырыс берушінің тендердің жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.

5. Қорытынды ережелер

66. Осы тендерлік құжаттамада келісілмеген сатып алуды жүргізу шарттары Қағидалармен реттеледі.

Утверждаю
Заместитель директора РГП на ПХВ
«Национальный научный центр
фтизиопульмонологии РК» МЗ РК

А. Жанибеков

приказ № 123 от _____ 2023 года



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

по проведению тендера по закупу медицинских изделий на 2023 год

Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 8 июня 2023 года № 32733 (далее - Правила).

Глава 1. Введение

1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков закупа **медицинских изделий по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования на 2023 год**. Полный объем и перечень закупаемых товаров приведен в приложении 1, а также требуемые технические и качественные характеристики приведены в приложении 2 к настоящей Тендерной документации.

3. Организатор и Заказчик тендера:

РГП на ПХВ «Национальный научный центр фтизиопульмонологии РК» МЗ РК
050010, г. Алматы, ул. Бекхожина, 5

2. Источник финансирования и базовые условия платежа

4. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге: платежи по факту поставки в полном объеме и по мере выделения бюджетных средств.

3. Требования потенциальным поставщикам

5. К тендеру допускаются потенциальные поставщики, занимающиеся производством и/или реализацией медицинских изделий, по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, соответствующих по качеству требованиям, указанным в Технических спецификациях (приложение 2 к настоящей Тендерной документации).

6. Состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – пункт 11 настоящих Правил;

7. Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного

представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

8. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:

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 комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);

4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе 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;

6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

7) Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.

9. Потенциальный поставщик вправе не представлять информацию, не относящуюся к предъявляемым к нему квалификационным требованиям.

10. Потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители вправе присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

4. Требования к медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

11. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:

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

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

3) не превышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в

объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

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

11) медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской и системе обязательного социального медицинского страхования.

Глава 2. Тендерная документация

1. Разъяснения тендерной документации

12. Не позднее чем за 10 (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 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса..

13. Заказчик закупа, при необходимости, проводит встречу с потенциальными поставщиками, либо их уполномоченными представителями, для разъяснения положений тендерной документации, по адресу: 050010, г. Алматы, ул. Бекхожина, 5, малом конференц зале, которая проводится в открытой форме. При проведении указанной встречи составляется протокол, содержащий представленные в ходе встречи вопросы и ответы по разъяснению условий тендера, который по итогам встречи незамедлительно направляется всем потенциальным поставщикам, которым была представлена тендерная документация.

2. Внесение изменений и дополнений в тендерную документацию

14. В срок не позднее 7 (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 вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней

Глава 3. Тендерная заявка

1. Содержание тендерной заявки

15. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке копии разрешений (уведомлений), либо разрешений (уведомлений), в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), а также документы, При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил..

16. Тендерная заявка, представляемая потенциальным поставщиком, изъявившим желание участвовать в тендере, должна содержать:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам (Приложение 2 к Тендерной документации). На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов;

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

3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;

4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных

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

- 5) копии сертификатов (при наличии):
 - о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);
- 6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;
- 7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

17. Техническая часть тендерной заявки содержит:

- 1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»);
- 2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан;

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

18. Обеспечение тендерной заявки

- 1) Потенциальный поставщик, вместе с тендерной заявкой, вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа медицинского изделия, по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования по лоту, предложенным в его тендерной заявке.

2) Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег или банковской гарантии, размещаемых в банке, в размере 1% (одного) от общей суммы тендерной заявки и со сроком действия, не менее срока действия самой тендерной заявки.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера:

РГП на ПХВ «Национальный научный центр фтизиопульмонологии РК» МЗРК

г. Алматы, ул. Бекхожина №5
ИИК: KZ228562203101389411
БИК: KСJBKZKX
АО «Банк ЦентрКредит»
БИН: 020340004264

Потенциальный поставщик вносит такое обеспечение по лотам (лоту), на которые подает свою тендерную заявку, при этом банковская гарантия может представляться одним документом и обеспечение выражается суммой размеров обеспечения всех лотов.

19. Обеспечение тендерной заявки в виде банковской гарантии по форме, согласно **приложению 3** к настоящим Правилам

20. Потенциальный поставщик представляет, как часть своей тендерной заявки, оригинал банковской гарантии вместе с тендерной заявкой. Все тендерные заявки, не имеющие обеспечения тендерной заявки, будут отклонены тендерной комиссией, как не отвечающие требованиям тендерной документации.

21. Гарантийное обеспечение тендерной заявки возвращается в случаях и в сроки, оговоренные в пункте 54 главы 2 Правил.

22. Гарантийное обеспечение тендерной заявки не возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (пяти) рабочих дней в случаях: оговоренные в пункте 55 параграфа 2 главы 2 Правил

2. Срок действия заявки на участие в тендере

23. Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть не менее 45 рабочих дней со дня вскрытия тендерных заявок.

Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанный в тендерной документации, отклоняется.

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

3. Таблица цен тендерной заявки

24. Потенциальный поставщик указывает в Таблицах цен по форме, согласно **приложению 2** к настоящим Правилам цену единицы товара и общую цену товаров, которые он предлагает поставить, согласно своей тендерной заявке.

25. Цены товаров, кроме стоимости самих товаров, должны включать в себя:

1) расходы по сертификации, транспортировке и страхованию товара до пункта назначения, оговоренного в приложении 1 к настоящей Тендерной документации;

2) все налоги, пошлины и другие обязательные платежи, и сборы, предусмотренные законодательством Республики Казахстан;

3) другие составляющие цены потенциального поставщика.

26. В случае, если в Таблице цен составляющие цены тендерной заявки потенциальным поставщиком не указаны, то тендерная комиссия рассматривает представленную цену как определенную с учетом всех затрат, и представленная потенциальным поставщиком цена не подлежит пересмотру.

4. Язык тендерной заявки

27. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на государственном языке, либо на языке котором составлена настоящая Тендерная документация. 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.

Глава 4. Предоставление тендерных заявок для участия в тендере

1. Оформление и визирование тендерной заявки

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

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

29. Тендерная заявка печатается, либо пишется несмываемыми чернилами и подписывается потенциальным поставщиком. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

30. Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по закупке медицинского изделия» и "Не вскрывать до «12» часов 00 мин, 25 июля 2023 г.

2. Опечатывание и маркировка конвертов с тендерными заявками

31. Потенциальный поставщик запечатывает тендерную заявку в конверт. На конверте должны быть указаны наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт должен быть адресован организатору тендера по адресу: 050010, г. Алматы, ул. Бекхожина, 5, РГП на ПХВ «Национальный научный центр фтизиопульмонологии РК» МЗ РК, кабинет № 4 «Отдел государственных закупок» и содержать слова «Тендер по закупке медицинского изделия» и «Не вскрывать до «12 часов 00 мин» 25 июля 2023 г.

3. Место и окончательный срок представления тендерных заявок

32. Тендерные заявки представляются организатору тендера вручную или по почте по адресу: 050010, г. Алматы, ул. Бекхожина, 5, РГП на ПХВ «Национальный научный центр фтизиопульмонологии РК» МЗ РК, кабинет № 4 «Отдел государственных закупок» в срок до 25 июля 2023 г. 10 часов 00 минут включительно.

4. Тендерные заявки, представленные после истечения окончательного срока представления тендерных заявок

33. Все тендерные заявки, полученные организатором тендера после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, отклоняются, не вскрываются и возвращаются представившим их потенциальным поставщикам.

5. Изменение тендерных заявок и их отзыв

34. Потенциальный поставщик может изменить или отозвать свою тендерную заявку до истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не теряя права на возврат гарантийного обеспечения своей тендерной заявки. Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

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

Глава 5. Вскрытие и оценка тендерных заявок

1. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с тендерными заявками

36. Присутствующие представители потенциальных поставщиков должны зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками, подтверждая свое присутствие **25 июля 2023г.** до 10 часов 00 минут.

37. Тендерная комиссия вскрывает конверты с тендерными заявками в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков, или их уполномоченных представителей в 12 часов 00 мин. **25 июля 2023г.** по адресу: 050010, г. Алматы, ул. Бекхожина, 5, РГП на ПХВ «Национальный научный центр фтизиопульмонологии РК» МЗ РК, малом конференц-зале.

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

2. Предварительное изучение и рассмотрение тендерных заявок

39. Тендерная комиссия изучает тендерные заявки на предмет их полноты, необходимых гарантий, всех подписей на документах, а также проверяет правильность оформления заявок в целом.

40. Рассмотрение тендерных заявок осуществляется в соответствии с Правилами и настоящей Тендерной документацией.

41. Тендерная комиссия вправе отклонить тендерную заявку в случаях, оговоренных в Правилах. Если тендерная заявка отклоняется тендерной комиссией, как не отвечающая требованиям Правил и тендерной документации, то она не может быть впоследствии признана отвечающей требованиям.

3. Критерии и методы оценки соответствия потенциальных поставщиков предъявляемым квалификационным требованиям

42. Соответствие потенциальных поставщиков предъявляемым квалификационным требованиям, а также полнота и достоверность представляемой ими информации устанавливаются в момент рассмотрения тендерной комиссией документов, представленных потенциальными поставщиками в соответствии с настоящими Правилами.

4. Оценка и сопоставление тендерных заявок

43. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

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

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

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

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

8) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;

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

12) несоответствия требованиям пункта 10 настоящих Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам.

16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;

19) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

20) Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил

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

поставщиков рассматривает информацию на интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.

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

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

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

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № КР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

47. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

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

2) регистрационным удостоверением, соответствующих решению Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и решению Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 «О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий».

Поддержка предпринимательской инициативы

48. Преимущество на заключение договоров имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

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

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг;

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

49. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к заявке:

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

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

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

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

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

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущественное право предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Глава 6. Определение выигравшей тендерной заявки и заключение договора

1. Определение выигравшей тендерной заявки

52. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям настоящих Правил.

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

54. Итоги тендера оформляются в соответствии с пунктом 67 параграф 5 глава 2 раздел 2 настоящих правил.

55. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера, организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера, путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе организатора закупа.

2. Заключение договора о закупках

56. Заказчик в течение 3 (трех) календарных дней после дня определения победителя соответствующим условиям настоящих Правил или получения протокола итогов направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

57. В течение 5 (пяти) рабочих дней со дня получения победитель подписывает договор закупа, договор на оказание фармацевтических услуг либо письменно уведомляет заказчика или организатора закупа о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

58. Договор закупа вступает в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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

Не допускается 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.

3. Гарантийное обеспечение исполнения договора

60. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа (далее - гарантийное обеспечение) определяются заказчиком в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа.

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

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

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

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

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

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

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

2) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

4. 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.

65. Допускается проведение переговоров заказчиком, с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара до подписания договора о закупе. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара, что не является основанием для отказа заказчиком в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

5. Заключительные положения

66. Условия проведения закупа, неоговоренные в данной тендерной документации регулируются Правилами.

Медициналық бұйымдарды сатып алу тізбесі
Перечень закупок медицинских изделий

N лота	Тапсырыс берушінің атауы және мекенжайы Наименование и адрес заказчика	Сатып алынатын медициналық бұйымдардың атауы Наименование закупаемых медицинских изделий	Бірлік Ед.изм	Саны, көлемі Кол-во, объ-ем	Жеткізу мерзімі мен шарттары Сроки и условия поставки	Жеткізу орны Место поставки	Сатып алу үшін бөлінген сома (теңгемен) Сумма, выделенная для закупа (в тенге)
	2	3	4	5	6	7	9
1	ҚР ДСМ "Физиопульмонология Ұлттық ғылыми орталығы" ШЖҚ РМК Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальный научный центр физиопульмонологии Ю» МЗ РК г.Алматы ул.Бекхожина №5	MGIT түтіктеріндегі флуоресцентті компоненті бар коректік сұйық Миддлбрук ортасы / Среда питательная жидкая Миддлбрук с флуоресцентным компонентом в пробирках MGIT	Орау/уп	60	Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, DDR ИНКОТЕРМС 2010/ По мере заявки Заказчика, DDR ИНКОТЕРМС 2010	Алматы қ., Бекхожин к-сі, 5, дәрiхана қоймасы г.Алматы, ул.Бекхожина 5, аптечный склад	34 800 000
2	ҚР ДСМ "Физиопульмонология Ұлттық ғылыми орталығы" ШЖҚ РМК Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5 / РГП на ПХВ «Национальный научный центр физиопульмонологии Ю» МЗ РК г.Алматы ул.Бекхожина №5	Genotype MTBDRsl, 96 опр. ПВР-ға TLCH қоюға арналған жинақ./ GeneType MTBDR sl, 96 опр. Набор для постановки ТЛЧ к ПВР.	жинақ /набор	6	Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, DDR ИНКОТЕРМС 2010/ По мере заявки Заказчика, DDR ИНКОТЕРМС 2010	Алматы қ., Бекхожин к-сі, 5, дәрiхана қоймасы г.Алматы, ул.Бекхожина 5, аптечный склад	9 278 700
3	ҚР ДСМ "Физиопульмонология Ұлттық ғылыми орталығы" ШЖҚ РМК Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5 / РГП на ПХВ «Национальный научный центр физиопульмонологии Ю» МЗ РК г.Алматы ул.Бекхожина №5	Genotype MTBDRplus, 96 опр. ППР-ге ТЛЧ қоюға арналған жиынтық./ GeneType MTBDR plus, 96 опр. Набор для постановки ТЛЧ к ППР.	Жинақ/набор	3	Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, DDR ИНКОТЕРМС 2010/ По мере заявки Заказчика, DDR ИНКОТЕРМС 2010	Алматы қ., Бекхожин к-сі, 5, дәрiхана қоймасы г.Алматы, ул.Бекхожина 5, аптечный склад	1 933 050

Am -26-

4	<p>ҚР ДСМ "Фтизиопульмонология Ұлттық ғылыми орталығы" ШЖҚ РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальный научный центр фтизиопульмонологии К» МЗ РҚ г. Алматы ул. Бекхожина №5</p>	<p>96 анықтамаға Geno Lyse ДНҚ окшаулау жинағы/ Набор для выделения ДНК Geno Lyse на 96 определенных</p>	Жинақ/ набор	9	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2010/ По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2010</p>	<p>Алматы қ., Бекхожин к-сі, 5, деріхана коймасы г. Алматы, ул. Бекхожина 5, аптечный склад</p>	520 470	
		Барлығы/ ИТОГО:						46 532 220



**Директордың орынбасары/
заместитель директора**

А. Жанибеков



Техникалық сипаттама/Техническая спецификация

№ лота	Сатып алынатын медициналық бұйымдардың атауы Наименование закупаемых медицинских изделий	Техникалық сипаттама Техническая спецификация
1	<p>MGIT түтіктеріндегі флуоресцентті компоненті бар коректік сұйық Миддлбрук ортасы /</p> <p>Среда питательная жидкая Миддлбрук с флуоресцентным компонентом в пробирках 7 мл MGIT</p>	<p>7 мл Пробирка. флуоресцентті детекторы бар модификацияланған middlebrook өсіру ортасы бар - bd VASTEC тм MGIT тм 960-Tubes 7 ml. Қаптамалағы 100 түтік.</p> <p>Bbl тм MGIT тм туберкулез микобактерияларын өсіруге арналған индикаторлық түтік, VASTEC тм MGIT тм Growth Supplement есу қоспасымен және bbl тм MGIT тм panta тм Antibiotic Mixture антибиотикалық қоспасымен толықтырылған, bbl тм MGIT тм 960 VASTEC тм MGIT тм жүйесінің көмегімен микобактерияларды анықтауға және окшаулауға арналған. Сынамалардың рұқсат етілген түрлері - биологиялық өңделген және деконтаминденген клиникалық үлгілер (зәрді қоспағанда), сондай-ақ стерильді дене сұйықтықтары (қанды қоспағанда)./</p> <p>Пробирка 7 мл. с модифицированной питательной средой Миддлбрук с флуоресцентным детектором -BD VASTEC тм MGIT тм 960- Tubes 7 ml. 100 пробирок в упаковке.</p> <p>Индикаторная пробирка для выращивания микобактерий туберкулеза BBL тм MGIT тм, дополненная ростовой добавкой VASTEC тм MGIT тм Growth Supplement и антибиотической смесью BBL тм MGIT тм PANTA тм Antibiotic Mixture, предназначена для выявления и выделения микобактерий при помощи системы VASTEC тм MGIT тм 960. Допустимые типы проб – биологически обработанные и деконтаминированные клинические образцы (за исключением мочи), а также стерильные жидкости организма (за исключением крови).</p>

4	<p>проведения теста подразделяется на три этапа: (I) выделение ДНК из клинических образцов (легочных, деконтаминированных) или культивированного материала (плотные/жидкие среды) - необходимые реагенты не поставляются, (II) мультиплексная амплификация с биотинилированными праймерами, (III) реверс-гибридизация.</p> <p>Geno Lyse реагенттері ДНК-ны окшаулауға арналған. Hain Lifescience-тен келесі диагностикалық талдаулармен кейінірек пайдалану үшін бактериялық ДНК-ны тез және оңай бөлуге мүмкіндік береді: Geno Type MTBDRplus, Geno Type MTBDRsl, Geno Type MTBC, Geno Type Mucobacterium CM, Geno Type Mucobacterium AS, GenoQuick CT, gеноquickе МТВ. Кейінгі сынаққа байланысты пациенттің үлгілері және / немесе мәдени материал бастапқы материал ретінде пайдаланылуы мүмкін.</p> <p>Тестілеу принципі</p> <p>Бүкіл жұмыс барысы үш кезеңге бөлінеді: (I) үлгіден сұйықтықты кетіру үшін жасушалардың тұнбасы, (II) сілтілі ортада және жоғары температурада лизис және (III) бейтараптандыру. Бөлінген геномдық ДНК-ны олан әрі жұмыс істеу үшін тікелей пайдалануға болады немесе -20°C температурада сақтауға болады./</p> <p>Geno Lyse – Реагенты предназначены для выделения ДНК. Позволяет быстро и легко вручную выделять бактериальную ДНК для последующего использования со следующими диагностическими анализами от Hain Lifescience: Geno Type MTBDRplus, Geno Type MTBDRsl, Geno Type MTBC, Geno Type Mucobacterium CM, Geno Type Mucobacterium AS, GenoQuick CT, GenoQuickе МТВ. В зависимости от последующего теста, образцы пациента и/или культивированный материал можно использовать в качестве исходного материала.</p> <p>Принцип тестирования</p> <p>Весь ход работы подразделяется на три этапа: (I) осаждение клеток для удаления жидкости из образца, (II) лизис в щелочной среде и при повышенной температуре, и (III) нейтрализация. Выделенную геномную ДНК можно использовать непосредственно для дальнейшей работы, а можно хранить при -20°C.</p>
---	--

Директордың орынбасары/
заместитель директора



А. Жанибеков



2	<p>Genotype MTBDRsl, 96 опр. ПВР-ға ТЛЧ қоюға арналған жинақ./</p> <p>GeneType MTBDR sl, 96 опр. Набор для постановки ТЛЧ к ПВР.</p>	<p>96 анықтамаға арналған Geno Type MTBDRsl-бұл Mycobacterium tuberculosis кешенін анықтауға және оның фторхинолондарға (FLQ; мысалға. офлоксацин және моксифлоксацин) және аминогликозидтерге / циклдік пептидтерге (AG/CR; канамицин, амикацин, капреомидин, виомицин сияқты инъекциялық антибиотиктер) оң және теріс қақырық үлгілерінен және өсірілген үлгілерден.</p> <p>Тестілеу принципі</p> <p>Әдіс ДНҚ жолағы технологиясына негізделген және үш кезеңнен тұрады:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ДНҚ оқшаулау 2. Мультиплексті күшейту 3. Кері будандастыру! <p>Geno Type MTBDRsl на 96 определений – это качественный in vitro тест для идентификации комплекса Mycobacterium tuberculosis и выявления его устойчивости к фторхинолонам (FLQ; напр. офлоксацин и моксифлоксацин) и аминогликозидам/циклическим пептидам (AG/CR; инъекционные антибиотики, такие, как канамицин, амикацин, капреомидин, виомицин) из образцов положительной и отрицательной мокроты и из культивированных образцов.</p> <p>Принцип тестирования</p> <p>Метод основывается на технологии ДНК-стрип и состоит из трех этапов:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Выделение ДНК 2. Мультиплексная амплификация 3. Реверс гибридизация <p>Geno Type mtbdrplus ver 2 0 сынағы-Мycobacterium tuberculosis кешенін анықтау және оның қақырықтың оң үлгілерінде немесе теріс клиникалық және мәдени үлгілерде Рифамицинге (RMP) және/немесе Изониазидке (Inh) төзімділігін анықтау үшін IN vitro диагностикасына арналған сапалы сынақ.</p> <p>Тестілеу принципі</p> <p>GenoType mtbdrplus тесті DNA * strip технологиясына негізделген. Сынақ процедурасы үш кезеңге бөлінеді: (I) клиникалық үлгілерден (өкпе, деконтаминатталған) немесе мәдени материалдан (тығыз/сұйық орта) ДНҚ оқшаулау - қажетті реагенттер берілмейді, (II) биотинилденген праймерлермен мультиплексті күшейту, (III) кері будандастыру./</p> <p>* Тест GenoType MTBDRplus VER 2 0 - это качественный тест для диагностики in vitro, для идентификации комплекса Mycobacterium tuberculosis и определения его устойчивости к Рифамицину (RMP) и/или Изониазиду (INH) в положительных образцах мокроты или в отрицательных клинических и культивированных образцах.</p> <p>Принцип тестирования</p> <p>Тест GenoType MTBDRplus основан на DNA•STRIP технологии. Процедура</p>
3	<p>Genotype MTBDRplus, 96 опр. ТЛЧ ге ППР қоюға арналған жинақтық./</p> <p>GeneType MTBDR plus, 96 опр. Набор для постановки ТЛЧ к ППР.</p>	

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

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

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

№ п/п	Құжаттың атауы Наименование документа	Парақтар саны 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 4
к Тендерной документации
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)	Бет номері Номер страницы

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

Форма

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)
на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия

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

* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "___" _____ 20__ г.

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

Подпись _____

Печать (при наличии)

Приложение 6
к Правилам организации
и проведения закупа
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных
лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи,
дополнительного объема
медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной
(пенитенциарной)
системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе
обязательного социального
медицинского страхования,
фармацевтических услуг Форма

Исх. № _____
Дата _____

Кому:

(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)
Наименование банка (филиала банка)

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

"__" ____ 20__ года

Банк (филиал банка) _____

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что _____

(наименование)

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

(наименование заказчика/организатора закупа)

(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) – в размере _____

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк _____

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа
по первому требованию, включая 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, предусмотренным правилами организации и проведения закупа

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных

продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,

дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся

в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной

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

обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу

в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика

победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного

обеспечения по заключенному договору.

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

Печать Банка _____

Приложение 7
к Правилам организации
и проведения закупа
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных
лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи,
дополнительного объема
медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной
(пенитенциарной)
системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе
обязательного социального
медицинского страхования,
фармацевтических услуг Форма

Исх. № _____
Дата _____

Кому:

(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения исполнения договора)
Наименование банка:

(наименование, бизнес-идентификационный номер и другие реквизиты банка)
Гарантийное обязательство № _____

" ____ " _____ г.

(местонахождение)

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

Приложение 8
к Правилам организации
и проведения закупа
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных
лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи,
дополнительного объема
медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной
(пенитенциарной)
системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе
обязательного социального
медицинского страхования,
фармацевтических услуг

форма

Типовой договор закупа (между заказчиком и поставщиком)

" ____ " _____ Г.

_____ (местонахождение)

_____ (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, дополнительного
объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах
и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет
бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского
страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах
закупа способом _____
(указать способ) по закупу (указать предмет закупа)
№ _____ от " ____ " _____ года, заключили настоящий Договор закупа
лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли
к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

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

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

4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание

технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;

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

6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупе 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, накладная, акт приемки-передачи;
- 3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупе медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

Глава 4. Условия поставки и приемки товара

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

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

- а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;
- б) при необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

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

- 1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;
- 2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.

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

21. Эта гарантия действительна в течение _____ дней после (указать требуемый срок гарантии) доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, 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, военные действия, приостановление или прекращение производства и обстоятельства указанные в свидетельстве о наступлении непреодолимой силы (форс-мажора)) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

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

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

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

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

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

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

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

Глава 7. Конфиденциальность

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

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;

4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;

5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

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

Глава 8. Заключительные положения

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

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

Приложение
к Типовому договору закупа
(между заказчиком и поставщиком)

Форма

Антикоррупционные требования

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

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

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

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

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

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий 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.