

## №1 хабарландыру

### тендер өткізу тәсілімен дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, ерітінділерді сатып алуды өткізу туралы

Алматы қ.

«25» қаңтар 2024ж.

"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, 2024 жыл ішінде Тапсырыс берушінің өтініміне қарай.

ТД-ны жазбаша сұрау салу бойынша қолмен не электрондық пошта арқылы алуға болады.

Тендерлік құжаттаманы Орталықтың интернет-ресурсы арқылы жүктеуге болады ([www.nncf.kz](http://www.nncf.kz)) Мемлекеттік сатып алу бөлімінде.

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 өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі 2024 жылғы "14" ақпан сағат 10.00-ға дейін Қағиданың 2-қосымшасына сәйкес.

Әлеуетті өнім берушілердің тендерлік өтінімдері бар конверттер 2024 жылғы "14" ақпан сағат 12.00-де келесі мекенжай бойынша ашылады: 050010, Алматы қ., Медеу ауданы, Бекхожин к-сі, 5, конференц-зал.

"14" ақпан сағат 10.00-ға 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).

## Объявление №1

**о проведении закупок лекарственных средств, медицинских изделий и растворов способом проведения тендера**

г. Алматы

«25» января 2024г.

«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).

№	Сатып алынатын медициналық бұйымдардың ерітінділердің атауы /Наименование закупаемых медицинских изделий, растворов	Бірілік /Ед.изм	Саны, көлемі /Кол-во, объем	Сатып алу үшін бөлінген сома (тенгемен)/Сумма, выделенная для закупки (в тенге)
1	MGIT түтістеріндегі флуоресцентті компоненті бар коректік сұйық Миддлбрук ортасы / Среда питательная жидкая Миддлбрук с флуоресцентным компонентом в пробирках MGIT	Орау/уп	70	40 600 000,00
2	Өлшеу картридждері: MC ART Lac 400 Test Rp500 Mcart LAC 400 Test картриджді / Измерительные картриджи: Картридж MCART LAC 400 TEST RP500 MCART LAC 400 TEST к аппарату RapidPoint 500	Орау/уп	10	11 723 000,00
3	Жуу картридждері: WASH/Waste картриджді (жиінекта 4 дана) WASH/WASTEKIT 4 картридждері/ Картриджи для промывки: Картридж WASH/Waste (4 шт в наборе) WASH/WASTE KIT 4 CARTRIDGES/ к аппарату RapidPoint 500	Орау/уп	14	2 720 900,00
4	Бақылау шешімдері: Rapid QC complete 1-денгей (30 ампула) Rapid QC complete 1 (30 Ampullen);/ Контрольные растворы: Контроль Rapid QC Complete уровень 1 (30 ампул) Rapid QC Complete 1 (30 Ampullen); к аппарату RapidPoint 500	Орау/уп	2	531 300,00
5	Контрольные растворы: Контроль Rapid QC Complete уровень 2 (30 ампул) Rapid QC Complete 2 (30 Ampullen) к аппарату RapidPoint 500	Орау/уп	2	531 300,00
6	Бақылау шешімдері: Rapid QC complete 3-денгей (30 ампула) Rapid QC complete 3 (30 Ampullen);/ Контрольные растворы: Контроль Rapid QC Complete уровень 3 (30 ампул) Rapid QC Complete 3 (30 Ampullen) к аппарату RapidPoint	Орау/уп	2	531 300,00

	500			
7	Адаптер: ампулаларга арналган Адаптер 100 дана/ Адаптер: Адаптер для ампул 100 шт к аппарату RapidPoint 500	Орау/уп	2	106 400,00
8	Гепаринизированные шприцы для анализа газов крови 2мл, №50 к аппарату RapidPoint 500	Орау/уп	60	1 758 000,00
9	Буферлік каптама (буферлік пакет) 4 дана/ Упаковка буферов (Buffer Pack) 4 шт к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уп	8	1 345 776,00
10	Жуу ерітіндісі (wash CD Pack)/ Мойущий раствор (Wash CD Pack) к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уп	2	473 984,00
11	Газ картридждерінің каптамасында 1 газ (калибрау) және 2 газ (қолбеу) бар/ Упаковка газовых картриджей, содержит газ 1 (калибровка) и газ 2 (наклон), к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уп	4	1 351 572,00
12	PCO2 электроды және рCO2 тығыздағыш сақинасы/ Электрод рCO2 и уплотнительное кольцо рCO2 к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	2	1 627 938,00
13	рO2 электроды және р2 тығыздағыш сақинасы/ Электрод рO2 и уплотнительное кольцо рO2 к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	2	1 812 896,00
14	Электрод К+ және тығыздағыш сақина К+/ Электрод К+ и уплотнительное кольцо К+ к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	3	616 533,00
15	Электрод Са++ және тығыздағыш сақина Са++/ Электрод Са++ и уплотнительное кольцо Са++ к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	5	1 243 610,00
16	Na + электроды және Na + тығыздағыш сақинасы/ Электрод Na+ и уплотнительное кольцо Na+ к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	3	1 099 329,00
17	Электрод pH және тығыздағыш сақина pH/ Электрод pH и уплотнительное кольцо pH к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	2	622 738,00
18	Электрод Cl-және тығыздағыш сақина Cl-/ Электрод Cl- и уплотнительное кольцо Cl- к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	1	481 476,00
19	Эталондық электрод төсемі КСл жұмыс ерітіндісімен бірге/ Вкладыш эталонного электрода вместе с рабочим раствором KCl к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	2	793 716,00
20	Электродтың PH толтыруға арналған жұмыс ерітіндісі	дана/Штука	2	112 574,00

	(Electrode Fill Solution pH)/ Рабочий раствор для заполнения pH электрода (pH Electrode Fill Solution) к аппарату RAPIDLab 348EX			
21	Na+ K+ Ca++ Cl- электродтарын толтыруға арналған жұмыс ерітіндісі/ Рабочий раствор для заполнения Na+ K+ Ca++ Cl- электродов к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уп	1	77 381,00
22	Жинақтар: эталондық электродты толтыруға арналған, құрамында эталондық электрод кассетасы, KCl жұмыс ерітіндісі және Reference sensor refill тығыздағыш сақиналары бар/ Комплекты для заправки эталонного электрода, содержит кассету эталонного электрода, рабочий раствор KCl и уплотнительные кольца Reference sensor refill к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уп	2	413 000,00
23	Bottle Tubing Kit бөтелке түтік жинағы/ Комплект трубок бутылей Bottle tubing kit к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уп	2	471 022,00
24	Сынама беру сорғы түтіктерінің және Реактивтердің жинағыты/ Комплект трубок насоса подачи пробы и реактивов к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уп	4	605 600,00
25	Анықтамалық электрод, құрамында анықтамалық электрод кассетасы, анықтамалық электрод лайнері, KCl жұмыс ерітіндісі және анықтамалық сенсордың тығыздағыш сақинашы бар/ Эталонный электрод, содержит кассету эталонного электрода, вкладыш эталонного электрода, рабочий раствор KCl- и уплотнительные кольца Reference sensor к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	1	123 378,00
26	Депротениздейтін ерітінді 10 дана/ Депротенизирующий раствор 10шт. к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уп	6	484 986,00
27	Кондиционер ерітіндісі уп 5 дана/ Кондиционирующий раствор уп 5шт к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уп	6	403 734,00
28	Анықтамалық электродты толтыруға арналған ерітінді/ Раствор для заполнения референсного электрода к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уп	2	122 200,00
	<b>Барлығы ИТОГО:</b>			72 785 652,00

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 2024 года с учетом срока годности.

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

Тендерную документацию либо можно скачать через интернет-ресурс Центра ([www.npcf.kz](http://www.npcf.kz)) в разделе Государственные закупки.

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.

Окончательный срок представления тендерных заявок до **10. часов 00 минут «14» февраля 2024 года** ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

Конверты с тендерными заявками потенциальных поставщиков будут вскрыты в **12 часов 00 минут «14» февраля 2024 года**, по следующему адресу: 050010, г.Алматы, Медеуский район, ул.Бекхожина, 5, конференц-зал.

Потенциальные поставщики прошедшую регистрацию до 10.00 часов 14 февраля 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).

Бекітемін  
ҚР ДСМ "ҚР Ұлттық фтизиопульмонология ғылыми орталығы"

ШЖҚ РМК директорының орынбасары

А. Жанібеков  
№ 92 бұйрық тармақ 25 2024 жыл

**2024 жылға арналған медициналық бұйымдарға және ертіңділерге 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 2024 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 төктатыла 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 дистрибутордың өкілдерімен аффилирленбеген;

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 дистрибутордың үстеме бағасын (Бірыңғай дистрибутор сатып алған кезде), хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескере отырып, 96-бұйрықпен және 77-бұйрықпен бекітілген халықаралық патенттелмеген атау және сауда атауы (бір 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 жағдайларды 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 енгіzedі, 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 дистрибуторлық 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: KCSJBKZKX

"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 кепілдіктен 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 құрамдағ бөліктері.

26. Егер баға кестесінде әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінім бағасының құрамдағ 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 "2024 жылғы 14 ақпанда сағат 12.00-ге" дейін ашпаңыз " деген сөздерді қамтиды.

## **2. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді мөрлеу және таңбалау**

31. Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімді конвертке жапсырады. Конвертке 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 "2024 жылғы 14 ақпанда "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 2024 жылғы 14 ақпанға 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 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 жіберілуі 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 2024 жылғы 14 ақпанға дейін растауы тиіс 10 сағат 00 минут.

37. Тендерлік комиссия барлық келген әлеуетті өнім берушілердің немесе олардың уәкілетті өкілдерінің қатысуымен тендерлік өтінімдері бар конверттерді 2024 жылғы 14 ақпанда сағат 12:00-да 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 көшірмесін немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірмесін 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 ұсыныбаған 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 аффилирлену 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.

21) тендер тәсілімен сатып алу немесе оның қандай да бір лоты мынадай негіздердің бірі бойынша өтпеді деп танылады:

1) тендерлік өтінімдердің болмауы;

2) Әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдерін қабылдамау

**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 айыалымы 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 алынған 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 табылады.

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 қорытындышары 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 хабарлар 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 жасасиды.

Өнім берушіні таңдау үшін негіз болған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін шартқа қандай да бір өзгерістер және (немесе) жаңа талаптар енгізуге (тауар бағасының, көлемінің



азауын 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.

Э-қосымша  
 ұйымның Ережелеріне  
 және сатып алу  
 ережелері,  
 медициналық өнімдер  
 және мамандандырылған медициналық  
 шіндеті өнімдер  
 кепілдік берілген көлем  
 тегін медициналық көмек,  
 қосымша көлем  
 адамдарға медициналық көмек көрсету  
 тергеу және жүргізу  
 изоляциялық палаталар мен мекемелер  
 ашыту  
 (пенитенциарлық)  
 жүйелері, бюджет есебінен  
 қаржы және (немесе) жүйесі  
 міндетті әлеуметтік  
 медициналық сақтандыру,  
 фармацевтикалық қызметтер  
 Шешім  
 (Кімге) \_\_\_\_\_  
 (түтынушының ата-және,  
 сатып алушы ұйымдастырушы  
 немесе бір дистрибутор)

Тендерге қатысуға өтінім

(әлеуетті жеткізушінің атауы),

Мен тендерге арналған хабарландыруды/тендерлік құжаттаманы қарап шықты.

(тендер атауы)

алынғаны осымен куәландырылған (алынған жағдайда көрсетіледі  
 тендерлік құжаттама), бұл

өтініші бойынша дәрілік заттарды жеткізуге келісімін білдіреді  
 /медициналық өнімдер/шарттарға сәйкес фармацевтикалық қызметтер  
 көлесі лоттар бойынша хабарландырулар/тендерлік құжаттама:

1) \_\_\_\_\_ (лот нөмірі) \_\_\_\_\_

(дәрілік заттардың/дәрілік заттардың толық сипаттамасы/  
 фармацевтикалық қызметтер)

2) \_\_\_\_\_ (лот нөмірі) \_\_\_\_\_

(дәрілік заттардың/дәрілік заттардың толық сипаттамасы/  
 фармацевтикалық қызметтер)

дәрілік заттарды сатып алушы ұйымдастыру және жүргізу шарттарына, ережелеріне сәйкес  
 шеңберінде құралдар, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен мамандандырылған дәрілік заттар  
 тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, қосымша көлемі  
 тергеу изоляторларында ұсталатын адамдарға медициналық көмек көрсету  
 және қыамыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелері, байланысты  
 бюджет қаржы және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық көмек жүйесінде  
 сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер (бұдан әрі – Қағидалар).

Әлеуетті өнім беруші шарттармен танысқандығын растайды

Қағидалардан көзделген және қамтамасыз ету жауапкершілігін біледі

конкурстық комиссияның олардың жарамдылығы туралы анық емес мәліметтері,  
 медициналық қамтамасыз етудің біліктілігі, санасы және басқа да сипаттамалары  
 технология, сондай-ақ ағымдағы қарастырылған басқа шектеулер

Қазақстан Республикасының заңнамасы.

Әлеуетті өнім беруші осы өтінімдегі ақпараттың дұрыстығын растайды  
 және ілесіп құжаттар :

Жоқ	Құжаттың шабуылдар Құжаттың атауы	Парақтар саны Парақтар саны

Бұл өтінім жарамды \_\_\_\_\_

Лауазымы, аты-жөні (бар болса) және уәкілетті тұлғаның қолы  
 атынан және атынан тендерлік өтінімге қол қояды

\_\_\_\_\_ (әлеуетті өнім берушінің атауы)

Мөр ( бар болса) " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ р.



Көрсетілген берілген өнімдер, тапсырыс берілгендерінің және Қазақстан Республикасының заңнамасында белгіленген тапсырыс берілгендерінің ұқсастықтарында медициналық мақсаттағы бұйымдар және мамандандырылған дәрілік заттарды сатып алуға ұйымдастыру және жүзеге асырушыларға I- категория (пациенттерлік) және II- категория (өнімдерлік) өнімдерінің (немесе) міндетті заңнамалық медициналық сипаттағы ауыспалы, фармацевтикалық қызметтер

Түпін

Дәрілік затты және (немесе) медициналық мақсаттағы бұйымдарды жеткізуге әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысы

(әлеуетті өнім берушінің атауы)

Сатып алу №	Сатып алу әдісі	Лот №	
Жоқ	Дәрілік затты/дәрілік затты жеткізуге арналған баға ұсынысының мазмұны		Мазмұны (әлеуетті жеткізуші солтарапы)
1	Препараттың немесе медициналық құрылғының атауы (халықаралық патенттік емес атауы немесе құрамы)		
2	Сипаттама		
3	Өлшем бірлігі		
4	№ Тіркеу куәлігі(лер)/бір импортқа рұқсат		
5	Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның саудалық атауы		
6	Тіркеу куәлігіне/бір жолғы импортқа рұқсатқа сәйкес дәрілік нысан/сипаттамасы (шығару нысаны)		
7	Тіркеу куәлігіне/бір реттік импортқа рұқсатқа сәйкес өлшем бірлігі		
8	Өндіруші, тіркеу куәлігіне/бір жолғы импортқа рұқсатқа сәйкес		
9	Тіркеу куәлігіне/бірыңғай импортқа рұқсатқа сәйкес шыққан елі		
10	Тіркеу куәлігіне/бір жолғы импортқа рұқсатқа сәйкес орау (пакеттегі өлшем бірліктерінің саны)		
11	DDP INCOTERMS 2020 бойынша жеткізу нүктесіне/орындарына дейін теңгедегі бірлік бағасы (бірыңғай дистрибьютор үстеме бағамен (бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда))		*
12	Өлшем бірліктеріненің шама (көлем)		
13	DDP INCOTERMS 2020 бойынша жеткізу нүктесіне/нүктелеріне дейін жеткізудің теңгедегі сомасы, оның ішінде әлеуетті жеткізудің тиісін тасымалдауға, сақтандыруға, көлендік баждары, ҚҚС және басқа да салықтарды, төлемдер мен алымдарды, басқа да шығыстарды тәлеу бойынша барлық шығындары		
14	Жеткізу кестесі		

\* әлеуетті өнім берушінің бағасы/бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын ескере отырып бағасы  
Күні « » 20 ж. Лаушымы, Т.А.Ә. (бар болса)

Қолы

Мор

(бар болса)

Тегін медициналық көмектің көлемін берілген көлемі, тергеу нәтижелерінде және Қазақстан Республикасының заңнамасында белгіленген тәртіппен кезеңдерде ұсталатын адамдарға медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен мамандандырылған дәрілік заттарды сатып алуға ұйымдастыру және жүзеге асыруларына бөлінетін несиелендірме (пенитенциарлық) жұбеле бюджет қарақаты есебінен және (немесе) мемлекетті алуаралық медициналық сақтандыру жүйесінде фармацевтикалық қызмет көрсету нысаны

Сізге № \_\_\_\_\_

Күн \_\_\_\_\_

Кімге:

сатып алуға ұйымдастырушының, тиісінше берушінің аты-жөні және дәрежелері)

Бюджеті: \_\_\_\_\_ кешілік \_\_\_\_\_ (төңірек) \_\_\_\_\_ өтінімді \_\_\_\_\_ қысқартыла \_\_\_\_\_ ету \_\_\_\_\_ түні)  
 Бюджеті (банк филиалының) атауы \_\_\_\_\_ (атауы, БСН және басқа бөлім)  
 дәрежелері Қысқартыла ету № \_\_\_\_\_

Банк (банк филиалы) \_\_\_\_\_ 20 \_\_\_\_\_ жыл  
 беруші" деп атауының \_\_\_\_\_ (аты-жөні) (бұдан әрі - Банк) бұдан әрі "Әлеуетті өнім" (аты-жөні)

берушінің/сатып алуға ұйымдастырушының \_\_\_\_\_ (хабарландыруды күні, айы, жылы)

және жалпы сомасы \_\_\_\_\_ (сөзбен) қызмет көрсетуге (қызмет атауы)/жеткізу (тауардың атауы және көлемі) дайын. Тегін, оның ішінде (бірнеше лотты сатып алуға қатысқан жағдайда) 1) № \_\_\_\_\_ лот бойынша (қарнамадағы көлем) – \_\_\_\_\_ (сомасы цифрмен және сөзбен көрсетілген) және; 2) – Бұл ретте ескері отырып, Банк \_\_\_\_\_ (банктің атауы) қызметі/сатып алуға ұйымдастырушыға бірінші талап

бойынша төлеуге; оның ішінде лот бойынша \_\_\_\_\_ (сомасы цифрмен және сөзбен көрсетілген) 1 (бір) табыл мәліметіне кешілік сомасын төлеуге қайтарылмайтын міндеттемені өзіне алады. Ұйымдастыру қағидаларында көзделген негіздер бойынша тіркел туралы отырып алын және № \_\_\_\_\_ (сомасы цифрмен және сөзбен) \_\_\_\_\_ (сомасы цифрмен және сөзбен) тегін медициналық

көмектің кешілік берілген көлемі, тергеу нәтижелерінде және қызметтік-атқару (пенитенциарлық) жұбеле мемлекеттік медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен мамандандырылған медициналық бұйымдарды сатып алуға жүзеге асыру; бюджет қарақаты есебінен және (немесе) мемлекетті алуаралық медициналық сақтандыру жүйесінде, фармацевтикалық қызметтерде (бұдан әрі - Қағидалар) осы кешілік Әлеуетті өнім берушінің конкурстық өтінімі алынған сәттен бастап күшіне енген және осы мерзімге дейін қолданылады. Қағидаларға сәйкес лот бойынша шешім қабылданады, ал егер Әлеуетті өнім беруші сатып алуға ұйымдастырушыға деп танылған жағдайда – оларға жасалған ішкі бойынша тікелей кешілік берілгенге дейін беріледі. Алуатымы, Т.А.Ә. (бар болса) Банк мөрі

Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторларында және Қазақстан Республикасының заңнамасында белгіленген тәртіппен медициналық ұсталатын адамдарға медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен мамандандырылған дәрілік заттарды сатып алуды ұйымдастыру және жүргізу қағидаларына 7-қосымша пенитенциарлық (пенитенциарлық) жүйеле бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде фармацевтикалық қызмет көрсету мақсатына

Сілтеме № \_\_\_\_\_  
Күні \_\_\_\_\_

Кірісі: \_\_\_\_\_  
(сатып алуы ұйымдастырушының, тапсырыс берушінің аты-жөні және деректемелері)

Банктік кепілдік (келісімшарттың орындалуын қамтамасыз ету түрі)

Банктің атауы: \_\_\_\_\_

(атауы, бізінсез-сабікестендіру нөмірі және басқа да банктік деректемелері) Кепілдік міндеттемесі № \_\_\_\_\_

« \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ Г.

(орналасқан жері)

(Өнім берушінің/Орындаушының атауы), (бұдан әрі – Жеткізуші/Орындаушы) « \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ жылғы

№ \_\_\_\_\_ Шартты/Қосымша шартты (бұдан әрі – Шарт/Қосымша келісім) жасасқанын ескере отырып жеткізу (көрсету) үшін

\_\_\_\_\_ (тауарларды немесе қызметтерді сипаттау) және сіз

Шартта/Қосымша келісімде Жеткізуші/Орындаушы \_\_\_\_\_

жадпы

сомасына банктік кепілдік түрінде оның орындалуын қамтамасыз етуді көзделдіңіз (сомасы цифрлармен көрсетілген) және сөздер) тенге. Осы арқылы Банк \_\_\_\_\_

(банктің атауы) жоғарыда көрсетілген

Шарт бойынша өзінің кепілгер екенін растайды және Сіздің өтінішіңіз бойынша Сізге \_\_\_\_\_

(сума цифрмен және

сөзбен көрсетілген) тең соманы төлеуге қайтарылмайтын міндеттемені өзіне алады. Шартта және тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды және мамандандырылған дәрілік заттарды сатып алуы ұйымдастыру және жүргізу қағидаларында көзделген негіздер бойынша төлем туралы жазбаша өтінішіңізді алу, тергеу изоляторларында және қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде, фармацевтикалық қызмет көрсетулерде ұсталатын адамдарға күтім жасау, сондай-ақ бұл туралы жазбаша растау Жеткізуші/Орындаушы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамаған немесе тиісінше орындамаған. Осы кепілдік оған қол қойылған күннен бастап күшіне енеді және Жеткізуші Шарт бойынша өз міндеттемелерін толық орындағанға дейін жарамды. Банктің уәкілетті тұлғаларының қолдары (лауазымы мен аты-жөні (бар болса) көрсетіле отырып)

Банк мөрі

Стандартты сатып алу келісімі (тапсырыс беруші мен жеткізуші)

« \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ Г.

(орналасқан жері)

(тапсырыс берушінің толық аты-жөні), бұдан әрі «Тапсырыс беруші»

\_\_\_\_\_ білдіретін, бір жағынан уәкілетті тұлғаның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (болған жағдайда) және \_\_\_\_\_ (тұтынушының толық атауы)  
жеткізуші – тендер жеңімпазы)

бұдан әрі – «Өнім беруші».

\_\_\_\_\_ негізінде әрекет ететін уәкілетті тұлғаның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болса) жарғы, ережелер) екінші жағынан, тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, ұсталатын алампаларға медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды және мамандандырылған дәрілік заттарды сатып алуды ұйымдастыру және жүргізу қағидаларының негізінде тергеу изоляторларында және қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде, фармацевтикалық қызметтерде (бұдан әрі - Қағидалар) және сатып алуды (сатып алу нысанасын көрсету) \_\_\_\_\_ (әдістемені көрсету) әдісі бойынша сатып алу нәтижелерін « \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ жылы № \_\_\_\_\_, осы Дәрілік заттарды және (немесе) медициналық мақсаттағы бұйымдарды (бұдан әрі) сатып алу шартын жасалы. Келісім деп аталады) және мыналар туралы келісті:

### 1-тарау. Шартта қолданылатын терминдер

1. Осы Шартта мынадай ұғымдар мынадай түсіндірмеге не болады: 1) Шарт – Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес Тапсырыс беруші мен Жеткізуші арасында жазбана нысанда жасалған, Тараптар қол қойған азаматтық-құқықтық акт, оған барлық қосымшалар мен толықтырулар, сондай-ақ Шартта сілтемелер бар барлық құжаттамен;
- 2) Шарттың бағасы – Шарт талаптарына сәйкес Тапсырыс беруші Жеткізушіге төлеуі тиіс сома;
- 3) тауарлар – Шарт талаптарына сәйкес Өнім беруші Тапсырыс берушіге беруге міндетті дәрілік заттар және (немесе) медициналық мақсаттағы бұйымдар және ілеспе қызметтер;
- 4) ілеспе қызметтер – тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін қызметтер және монтаждауды, іске қосуды, техникалық көмек көрсетуді, оқытуды және Жеткізушінің Шартты орындауға бағытталған басқа да міндеттерін қоса алғанда, кез келген басқа қосалқы қызметтер;
- 5) тапсырыс беруші – облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды басқарудың жергілікті органдары, медициналық қызметтер көрсететін әскери-медициналық (медициналық) бөлімшелер, ведомстволық бөлімшелер (ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде медициналық қызметтерді көрсететін денсаулық сақтау субъектілері, күтім және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде;
- 6) Жеткізуші – онымен жасалған Сатып алу-сату шартында Тапсырыс берушіге контрагент ретінде әрекет ететін және Шарттың талаптарында көрсетілген тауарларды жеткізетін жеке немесе заңды тұлға.

### 2-тарау. Шарттың мәні

2. Өнім беруші Тауарды Шарт талаптарына сәйкес осы Шарттың қосымшаларында көрсетілген мөлшерде және сапада жеткізуге міндеттенеді, ал Тапсырыс беруші Шарт талаптарына сәйкес оны қабылдауға және төлеуге міндеттенеді.
3. Төменде атадағы құжаттар және оларға көрсетілген шарттар осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып саналады, атап айтқанда:
  - 1) осы Шарт;
  - 2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;
  - 3) техникалық ерекшелік;
  - 4) Шарттың орындалуын қамтамасыз ету (егер конкурстық құжаттамада немесе Қағидаларда Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді ұсыну көзделсе, осы тармақша көрсетіледі).

### 3-тарау. Шарттың бағасы және төлемі

4. Шарттың бағасы (ОІ үшін бюджеттік бағдарламаға/ерекшеліктерге сәйкес тауардың атауы көрсетіледі)

\_\_\_\_\_ тенге (сөмбе сандармен және сөздермен көрсетіледі) және Жеткізуші оның тендерлік өтінімінде көрсеткен бағаға сәйкес келеді.

5. Жеткізушіге жеткізілген тауарлар үшін төлем келесі шарттарда жүзеге асырылады:

Төлем нысаны \_\_\_\_\_ (аударым, қолма-қол ақша, аккредитив және басқа төлемдер)

Төлем шарттары \_\_\_\_\_ (мысалы: тауарды тағайындалған жерге қабылдағаннан кейін % немесе алдын ала төлем немесе басқаша).

6. Төлем адында қажетті құжаттар:

- 1) шарттың көшірмесі немесе Жеткізуші ұсынған және оның өндіруші, ресми дистрибьютор немесе өндірушінің ресми өкілі ретіндегі мәртебесін растайтын басқа да құжаттар;
- 2) шот-фактура, жеткізу құжаты, қабылдау актісі;
- 3) өнімнің белгілі бір түріне тән басқа да құжаттар (медициналық техниканы сатып алу кезінде: қызмет көрсету кестесі; егер өнім өлшем құралы болып табылса, өлшем құралын бастапқы салыстырып тексерудің

аяқталғаны туралы куәлік; тапсырыс берушінің медициналық-техникалық маманының дайындығын растайтын құжаттар мамандар).

Тауарларды жеткізу және қабылдау шарттары 4-тарау

7. Шарт бойынша жеткізілетін тауарлар техникалық ерекшелікте көрсетілген стандарттарға сәйкес келуі немесе асуы тиіс.

8. Жеткізуші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімісіз ешкімге Шарттың мазмұнын немесе оның кез келген ережелерін, сондай-ақ техникалық құжаттаманы, жоспарларды, сызбаларды, үлгілерді, үлгілерді немесе Тапсырыс беруші ұсынған ақпаратты немесе осы Шартты орындау үшін Жеткізуші тартатын персоналды қоспағанда, оның атынан басқалар.

Бұл ақпарат осы персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін қажетті көлемде берілуі тиіс.

9. Жеткізуші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімісіз Шартты орындау мақсатын қоспағанда, жоғарыда атаған құжаттардың немесе мәліметтердің ешқайсысын пайдалануға тиіс емес.

10. Жеткізуші тауарлардың түпкілікті тағайындалған жеріне дейін тасымалдау кезінде олардың тақымдалуын немесе нашарлауын болдырмайтындай етіп оралғанын қамтамасыз етуі тиіс.

Қаптама ешқандай шектеусіз қарқынды өңдеуге және экстремалды температураға, тасымалдау кезінде тұрғы және жауын-шашынға, сондай-ақ ашық сақтауға төтеп беруі керек.

Буып-түйілген жиіліктердің өлшемдерін және олардың салмағын анықтау кезінде соңғы жеткізу пунктінде қаптаманың және жүкті тасымалдау маршрутының барлық нүктелерінде қуатты жүк көтергіш жабдықтардың болуын ескеру қажет.

11. Қораптарды орау және таңбалау, сондай-ақ оның ішіндегі және сыртындағы құжаттама Қазақстан Республикасының заңнамасына қатаң сәйкес келуі тиіс.

12. Тауарларды жеткізуді Өнім беруші сатып алынатын тауарлар тізбесінде көрсетілген Тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының шарттарына сәйкес жүзеге асырады.

13. Өнім беруші тауарды конкурстық құжаттамаға қосымшада көрсетілген межелі жерге жеткізуге міндетті. Бұл жүктерді межелі жерге дейін тасымалдауды Жеткізуші жүзеге асырады және төлейді, ал ішкі шығындар Шарттың бағасына қосылады.

**Медициналық техниканы жеткізу және қабылдау ерекшеліктері 5-тарау**

14. Жеткізілетін медициналық техникаға кепілдік қызмет көрсету монтаждаудан және іске қосудан кейін 37 (отыз жеті) ай ішінде жарамды, осы кезеңдегі кепілдік қызмет көрсету құны шарттың бағасына қосылады.

және оған ағымдағы және жөндеу жұмыстарын, сондай-ақ жөндеу жұмыстары кіреді үшін пайдаланылатындар Бұл өндіруші шығарған қосалқы бөлшектер мен бөлшектер. Бұл ретте кепілдік қызмет көрсету мерзімі медициналық техниканың бұзылуына, жөндеуіне, тораптары мен тораптарын ауыстыруға байланысты тоқтап қалу кезеңіне сәйкес мерзімге ұзартылды немесе Жеткізуші Тапсырыс берушіге осыған ұқсас жұмыс істейтін медициналық жабдықты белгілі бір мерзімге береді.

15. Осы Шарт бойынша Өнім беруші конкурстық құжаттамада көрсетілген қызметтерді көрсетуге міндетті.

16. Ішкі қызметтердің бағасы Шарттың бағасына қосылады.

17. Тапсырыс беруші Өнім берушіден Жеткізуші өндіретін немесе сататын қосалқы бөлшектер туралы ақпаратты, атап айтқанда, Тапсырыс беруші Жеткізушіден сатып алуды таңдап алатын және кепілдік мерзімі аяқталғаннан кейін пайдалануға болатын қосалқы бөлшектердің құны мен ассортиментін ұсынуды талап ете алады.

18. Өнім беруші қосалқы бөлшектерді өндіруді тоқтатқан кезде:

а) Тапсырыс берушіге қажетті мөлшерде қажетті сатып алуды жүзеге асыруға мүмкіндік беру үшін өндірістің алдағы қысқаруы туралы алдын ала хабарлар ету;

б) қажет болған жағдайда өндіріс тоқтатылғаннан кейін Тапсырыс берушіге қосалқы бөлшектерге жоспарларды, сызбаларды және техникалық құжаттаманы тегін беруге.

19. Жеткізуші Шарт бойынша жеткізілетін тауарларға:

1) егер Шартта өзгеше көзделмесе, конструкциялар мен материалдардың барлық соңғы молификашнеларын көрсететін және пайдаланылмаған, соңғы немесе сериялық үлгілер;

2) Тапсырыс берушінің елінде қалыпты жағдайда жеткізілетін тауарларды қалыпты пайдалану кезінде дизайнға, материалдарға немесе өңдеуге ақаулар жоқ.

20. Тапсырыс беруші ұсынған техникалық ерекшеліктерге қатаң сәйкестікте Жеткізуші дайындаған конструкцияларда, материалдарда ақаулар пайда болса, Жеткізуші Тапсырыс берушінің (Тапсырыс берушінің) техникалық ерекшеліктеріндегі алқылықтары үшін жауапты емес.

21. Осы кепілдік жағдайға қарай тауарлардың барлығын немесе бір бөлігін жеткізгеннен кейін (қажетті кепілдік мерзімін көрсетініз) және оларды Шартта көрсетілген түпкілікті межелі пунктке қабылдағаннан кейін \_\_\_\_\_ күн ішінде жарамды.

22. Тапсырыс беруші осы кепілдікке қатысты кез келген шағымдар туралы Жеткізушіге жазбаша түрде дереу хабарлауға міндетті.

23. Өнімнің істен шығуы туралы хабарламаны алғаннан кейін өнім беруші хабарламаны алған күннен бастап 72 (жетпіс екі) сағаттан аспайтын мерзімде өнімді шығару себептері мен мерзімдерін анықтау үшін объектіге білікті маманның келуін қамтамасыз етуге міндетті, жөндеу ұсынылды. Жеткізуші бір ай ішінде өндіруші шығарған қосалқы бөлшектер мен жинақтарды пайдалани отырып жөндеу жұмыстарын жүргізуге немесе ашық бар өнімді немесе оның бір бөлігін тұтынушына шығынсыз ауыстыруға міндетті.



24. Егер Жеткізуші хабарламаны алғаннан кейін бір ай ішінде ақауды(ларды) түзетпесе, Тапсырыс беруші Жеткізушінің есебінен және басқа құқықтарға нұқсан келтірмей, ақауларды жою үшін қажетті санкциялар мен шараларды қолдана алады. Тапсырыс берушіде Шарт бойынша Жеткізушіге қатысты болуы мүмкін.
25. Екі тарап қол қойған жазбашы өзгерістерді қоспағанда, Шарт құжаттарына ауытқуларға немесе өзгерістерге (сызбалар, конструкциялар немесе техникалық шарттар, жөнелту әдісі, орау, жеткізу орны немесе Жеткізуші және басқалар көрсететін қызметтер) рұқсат етілмейді.
26. Егер қандай да бір өзгеріс Жеткізушіге Шарт бойынша тауарлардың қандай да бір бөлігін жеткізуге қажетті шығындардың немесе уақыттың қысқаруына әкел соқпаса, Шарттың бағасы немесе жеткізу кестесі немесе екеуі де тиісінше түзетіледі, ал Шартқа сәйкесінше түзетулер енгізіледі. Жеткізушінің осы тармаққа сәйкес түзетулер енгізу туралы барлық сұраулары Жеткізуші Тұтынушыдан өзгерту туралы бұйрықты алған күннен бастап отыз (30) күн ішінде жасалуы тиіс.
- 6-тарау. Тараптардың жауапкершілігі
27. Жеткізуші осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінен толық немесе ішінара ешкімге бермеуге тиіс.
28. Тауарларды жеткізуді және қызметтерді көрсетуді Өнім беруші бағалар кестесінде көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асыруға тиіс.
29. Өнім берушінің жеткізуді кешіктіруі шарттың орындалуын қамтамасыз етуді ұстап қалуға және тұрақсыздық айыбын төлеуге әкел соғады.
30. Егер Шартты орындау барысында Өнім беруші кез келген уақытта тауарларды уақтылы жеткізуге келергі келтіретін жағдайларға тап болса, Жеткізуші дереу Тапсырыс берушіге кешіктіру фактісі, оның күтілетін ұзақтығы және себебі(лер) туралы жазбаша хабарлама беруге міндетті. Тапсырыс беруші Жеткізушіден хабарлама алғаннан кейін жағдайды бағалауға міндетті және бюджеттік бағдарламашан әкімшісімен келісім бойынша өнім берушінің Шартты орындау мерзімін ұзарта алады. Бұл ретте мұндай ұзартулы тараптар Шартқа өзгертулер енгізу арқылы ратификациялауға тиіс.
31. Форс-мажорлық жағдайларды қоспағанда, егер Жеткізуші Шартта көзделген мерзімде тауарды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші өзінің Шарт бойынша басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, Шарттың бағасынан Шарттың құнынан шегерім жасайды, жеткізілмеген немесе мерзімінен кешіктірілген тауар сомасынан 0,1 (нөлден бір пункт бір) пайыз мөлшерінде айыппұл салынады.
32. Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуден айырылмайды және егер Шартты орындаудың кешіктірілуі форс-мажорлық жағдайлардың салдары болса, оның талаптарын орындамағаны үшін тұрақсыздық айыбын төлеуге немесе Шартты бұзуда жауапты емес.
33. Шарттың мақсаттары үшін форс-мажор Тараптың қате есептеуімен немесе неқұрайлылығымен байланысты емес және кез келген Тараптың бақылауынан тыс күтпеген сипаттағы оқиғаны білдіреді (табиғи апаттар, нормативтік құқықтық актілерді немесе бұйрықтарды шығару). Форс-мажор (форс-мажор) жағдайларының туындауы туралы қуәлікте көрсетілген міндеттемелерді, әсерін іс-қимылдарды, өндірісті тоқтата тұруды немесе тоқтатуды және жағдайларды орындауға тиыым салатын немесе басқа жолмен келергі жасайтын мемлекеттік органдар, егер бұл мән-жайлар Тараптардың кез келгенінің орындалуын мүмкін етпесе, Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау.
34. Форс-мажорлық мән-жайлар туындаған жағдайда, олар туындаған Тарап екінші Тарапқа осындай мән-жайлар мен олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және форс-мажорлық мән-жайлар туындаған кезден бастап күнтізбелік он күн ішінде олардың туындағанын тиісті құжаттармен растайды. Бұл ретте Шарттың қолданылуы форс-мажорлық мән-жайлар тоқтатылғанға дейін тоқтатыла тұрады, ал Шарттың қолданылу мерзімі форс-мажорлық мән-жайлардың ұзақтығына қарай ұзартылады. Хабарламау немесе уақтылы хабарламау Тарапты Шарт бойынша міндеттемелерді тиісінше орындамағаны немесе орындамағаны үшін жауапкершіліктен босату үшін негіз ретінде жоғарыда аталған мән-жайлардың кез келгеніне сілтеме жасау құқығынан айырады.
35. Егер форс-мажорлық мән-жайлар күнтізбелік бір айдан астам уақытқа созылса, Тараптар бұл туралы жазбаша келісім жасау арқылы Шартты бұзу туралы шешім қабылдауға құқылы. Бұл ретте Тараптар нақты жеткізілген тауарлар бойынша өзара есеп айырысуы жүргізеді.
36. Тапсырыс беруші Жеткізуші банкрот немесе дәрменсіз болса, Жеткізушіге жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты кез келген уақытта бұза алады. Бұл жағдайда тоқтату дереу жүзеге асырылады және тоқтату Тапсырыс берушіге қарсы қойылған немесе кейіннен болатын қандай да бір талап қою құқықтарына немесе айыппұлдарға нұқсан келтірмесе немесе әсер етпесе, Тапсырыс берушінің Жеткізуші алдынан қаржылық міндеттемесі болмайды.
37. Тапсырыс беруші Жеткізушіге тиісті жазбаша хабарлама жіберу арқылы Шартты одан әрі жүзеге асырудың орынсыздығына байланысты кез келген уақытта бұза алады. Хабарламада Шартты бұзу себебі, жойылған шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ақ Шартты бұзудың күшіне ену күні көрсетілуі тиіс. Осындай мән-жайларға байланысты Шарт бұзылған кезде, Жеткізуші бұзылған күнгі Шартты бұзуда байланысты нақты шығындарды ғана төлеуді талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен Жеткізуші Шарт бойынша немесе оған байланысты олардың арасында туындайтын барлық келіспеушіліктерді немесе дауларды тікелей келіссөздер арқылы шешуге бар күш-жігерін салуы тиіс.

38. Егер осындай келіссөздер басталғаннан кейін 21 (жиырма бір) күнтізбелік күн ішінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша даулы шеше алмаса, тараптардың кез келгені осы мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешулі талап ете алады. Қазақстан Республикасы.

39. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындаған кезде, сондай-ақ осы Шарттың жасалуына немесе тоқтатылуына байланысты Тараптар Тараптарды және олардың қызметкерлерін, сондай-ақ Тараптардың білуі бойынша олардың аффилирленген тұлғаларын, агенттерін, өкілдер, делдалдар және (немесе) қосалқы мердігерлер (бірлесіп орындаушылар) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын немесе бұзылуына ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, жасауға ітермелемейді, сондай-ақ Шартқа қосымшаға сәйкес сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтауға.

#### 7-тарау. Құпиялылық

40. Шарттың нәтижесінде бір Тарап екінші Тарапқа ұсынатын ақпарат Шарттың қолданылу мерзімі аяқталғаннан немесе тоқтатылғаннан кейін 3 (үш) жылға дейінгі мерзімге құпия болып табылады, мына жағдайларда:

- 1) жария ету кезінде қоғамдық игілікте болған;
- 2) екінші Тарапқа жария еткеннен кейін жариялау арқылы немесе жария етуші Тарап Келісімді бұзбай (мемлекеттік, құқық қорғау және сот органдарының сұрауы бойынша оны беру арқылы) өзге де жолмен жалпыға ортақ пайдалануға енгізілсе;
- 3) екінші Тарап жария ету кезінде Тараптың меншігінде болған және мұндай Тараптан тікелей немесе жаһанна сатып алынбаған;
- 4) үшінші тұлғадан алынған, бірақ мұндай ақпаратты құпиялыққа кепілдік беретін Тарап үшінші тұлғаны тікелей немесе жаһанна түрде бермеген;
- 5) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда сотқа, мемлекеттік органдарға, жеке сот орындаушыларына ұсынылады.

41. Шартқа сәйкес өз міндеттемесін растайтын тарап мұндай міндеттеменің бұзылуын анықтаған кезде дәлелдеу міндетін өз мойнына алады.

#### 8-тарау. Қорытынды ережелер

42. Шарт қазақ және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші тарапы шетелдік ұйым болса, онда екінші данасы Қазақстан Республикасының тіл туралы заңнамасына сәйкес тілге аударылуы мүмкін. Шартты сот тәртібімен қарау қажет болған жағдайда, Шарттың қазақ немесе орыс тілдеріндегі көшірмесі қаралады. Шартқа қатысты тараптар арасында алмасатын барлық хат-хабарлар мен басқа құжаттамалар осы шарттарға сәйкес болуы керек.

43. Шартқа сәйкес бір тарап екінші тарапқа жіберетін кез келген хабарлама хат, жеделхат, телекс немесе факс нысанында жіберіледі, содан кейін түпнұсқасы ұсынылады.

44. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе көрсетілген күшіне енген күні (егер хабарламада көрсетілген болса) қайсысы кейінірек болса, күшіне енеді.

45. Салықтар және бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге жатады.

46. Өнім беруші конкурстық құжаттамада көзделген нысанда, көлемде және шарттарда Шарттың орындалуына қамтамасыз етуді қамтамасыз етуге міндетті.

47. Осы Шарт Тапсырыс беруші оны Қазақстан Республикасы Қаржы министрлігінің аумақтық қатынашылық органында (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік органдар үшін) тіркегеннен кейін немесе Тараптар оған қол қойғаннан кейін және Өнім беруші қамтамасыз етуді қамтамасыз еткеннен кейін күшіне енеді. Шартты орындау үшін.

Аумақтық қатынашылық органында тіркелген күні (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік органдар үшін).

48. Осы Тауарды сатып алу шарты Тапсырыс берушінің дәрілік заттарды және медициналық мақсаттағы бұйымдарды сатып алу процесінде Тапсырыс беруші мен Жеткізуші арасында туындайтын құқықтық қатынастарды реттейді. Осы Шартқа енгізілген кез келген өзгерістер мен толықтырулар Қазақстан Республикасының заңнамасына, Тапсырыс берушінің тендерлік құжаттамасына, Жеткізушінің тендерлік өтініміне және тендер нәтижелері туралы хаттамаға сәйкес болуы тиіс.

#### 9-тарау. Тараптардың мекенжайлары, банктік деректемелері және қолдары:

Түтынушы:	Жеткізуші:
БСН Заңды мекенжайы: Банк деректемелері	БСН Заңды мекенжайы: Банк деректемелері
Телефон, e-mail	Телефон, e-mail
Лауазымы	Лауазымы
Қолы, Т.А.Ә.	Қолы,
(бар болса)Басып шығару (бар болса)	Т.А.Ә. (бар болса)Басып шығару (бар болса)

### Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптар

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шарттың жасалуына немесе тоқтатылуына байланысты Тараптар Тараптар мен олардың қызметкерлеріне, сондай-ақ Тараптардың олардың аффилиирленген тұлғаларына, агенттеріне белгілі болғандай, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (қосалқы мердігерлер) Қазақстан Республикасының заңнамасын, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын немесе бұзылуына ақпарат ететін әрекеттерді жасамайды, жасауға итермелемейді, кез келген заңсыз артықшылықтар немесе басқа да жөнсіз мақсаттар алу үшін осындай тұлғалардың әрекеттеріне немесе шешімдеріне әсер ету үшін тікелей немесе жаппама түрде қандай да бір тұлғалардың ақшасын немесе құндылықтарын төлемеу, төлеуді ұсынбау және төлеуге рұқсат бермеу.
2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шарттың жасалуына немесе тоқтатылуына байланысты Тараптар Тараптарды және олардың қызметкерлерін, ал Тараптардың білімі бойынша олардың аффилиирленген тұлғаларын, агенттерін, өкілдер, делдалдар және (немесе) қосалқы мердігерлер (қосалқылар) осы Шарттың мақсаттары үшін қолданылатын заңнамада көзделген, пара беру/алу, коммерциялық пара алу, сондай-ақ талаптарды бұзатын әрекеттерді жасамайды. Сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнама.
3. Осы Шарттың Тараптарының әрқайсысы екінші Тараптың қызметкерлерін кез келген тәсілмен ынталандырудан, оның ішінде ақшалай сома, сыйлықтар беру, оларға жұмыстарды (қызметтерді) өтеусіз орындау және қызметкерді белгілі бір жағдайға әкелетін басқа да әдістер арқылы ынталандырудан бас тартпай, тәуелсіздік және осы қызметкердің оны ынталандыратын тараптың пайдасына кез келген әрекеттерді орындауын қамтамасыз етуге бағытталған.
4. Әрбір Тарап осы Келісімнің орындалуы барысын талдау үшін осы Келісімнің орындалуы туралы ақпаратты қамтитын құжаттарды екінші Тараптан сұратады.
5. Егер қандай да бір Тарап сыбайлас жемқорлыққа қарсы жағдайлардың бұзылуы орын алды немесе орын алуы мүмкін деп күдіктенсе, тиісті Тарап бұл туралы екінші Тарапты жазбаша хабарлар етеді, сондай-ақ мемлекеттік органның немесе ұйымның жоғары басшысына және (немесе) басшылығына хабарлайды, ал «Сыбайлас жемқорлыққа қарсы күрес туралы» Қазақстан Республикасы Заңының 24-бабының 1-тармағына сәйкес және (немесе) уәкілетті мемлекеттік органдардың қызметкері болып табылады.
6. Жазбаша хабарламада Тарап контрагент, оның аффилиирленген тұлғалары, қызметкерлері, агенттері, осы шарттар мен талаптардың кез келген ережелерін бұзу орын алған немесе орын алуы мүмкін деп сенімді түрде растайтын немесе болжауға негіз беретін фактілерге сілтеме жасайды немесе материалдарды ұсынады. Қолданыстағы заңнамада пара беру немесе алу, коммерциялық пара алу, сондай-ақ сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл туралы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерде көрсетілген өкілдер, делдалдар және (немесе) қосалқы мердігерлер (бірлесіп орындаушылар).
7. Осы Келісімнің тараптары сыбайлас жемқорлықтың алдын алу және олардың сақталуын бақылау жөніндегі рәсімдердің орындалуын мойындайды. Сонымен бірге, Тараптар сыбайлас жемқорлық әрекеттеріне қатысы бар деп болжанған контрагенттермен іскерлік қарым-қатынастардың болуын барынша азайтуға, сондай-ақ сыбайлас жемқорлықтың алдын алу мақсатында бір-біріне өзара көмек көрсетуге негізделген күш-жігерін салады.
8. Осы Сыбайлас жемқорлыққа қарсы Талаптың 5-тармағына сәйкес жазбаша хабарлама алған Тарап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде терген-тексеруді жүргізеді және оның нәтижелерін екінші Тарапқа береді.

Техникалық ерекшелік

Аблота	Сатып алынатын меминаналық бұйымдардың атауы	Техникалық ерекшелік
1	Пробиркалардағы флуоресцентті компоненті бар Миддлбрук сұйық коректік ортасы 7 мл MGIT	<p>7 мл түтік, флуоресцентті детекторы бар модификацияланған Microbiodisk коректік ортасы бар -BD VASTEST™ MGIT™ 960- Tubes 7 мл. Қағпандағы 100 түтік.</p> <p>Туберкулез микобактерияларын өсіруге арналған индикаторлық пробирка BBL™ MGIT™, есу үстемесімен толықтырылған VASTEST™ MGIT™ Growth Supplement және антибиотик қоспасымен BBL™ MGIT™ PANTA™ Antibiotic Mixure, жууеің көмегімен микобактерияларды анықтауға және оқшаулауға арналған VASTEST™ MGIT™ 960. Сынамалардың руқсат етілген түрлері – биологиялық өңделген және зарарсыздандырылған клиникалық сынамалар (зарді қоспағанда), сондай-ақ зарарсыздандырылған дене сұйықтықтары (қанда қоспағанда).</p>

2	<p>Өлшеу картридждері: MCART LAC 400 TEST RP500 MCART LAC 400 TEST картриджді RapıdPoint 500 құрылғыларына</p>	<p>Өлшеу картриджді, RapıdPoint 500 сыны жағдайларда қан анализаторының жұмысын қамтамасыз етуге арналған. Картриджде нонселективті датчиктер pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, K, Na, Cl, Ca<sup>++</sup>, Glu, Lac орнатылған. Картриджде кооксиметр кондырғысында спектрофотометрияға арналған кіріктірілген алын ұшығы бар.</p> <p>Пластикалық картриджде белгілі концентрациядағы тұздарды, жуғын заттарды, буферлерді, консерванттар мен беттік-белсенді заттарды ертіңділері бар 4 металдандырылған қапшық бар. Лотспецификалық мөндер – ертіңділердің концентрациясы және картридждердің жарамдылық мерзімі кіріктірілген радиохимика жазылды. Датчиктер жинағы (pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, K, Na, Cl, Ca<sup>++</sup>, Glu, Lac) және ағынды ұшығы бар картриджде 400 сынық/28 күнге арналған ертіңділер бар.</p>
3	<p>Жууға арналған картридждер: WASH/Waste картриджді (жинақтықта 4 дана) WASH/WASTE KIT 4 CARTRIDGES RapıdPoint 500 аппараттарына</p>	<p>Жууға/қалдықтарға арналған картриджді - 1 қаптама (4 дана/кт.). RapıdPoint сериясының күрделі жағдайларында қан анализаторларының ішкі жүйесін жууға және пайдаланылған жуу ертіңдісін одан әрі қабылдауға арналған. Картриджді ішіне көлемі бірдей екі пакет салынған күрделі нысандағы пластиктен жасалған бұйым болып табылады. Олардың біреуінде жуу ертіңдісі бар, ол анализатордың ішкі жүйесі арқылы өткеннен кейін екінші пакетке құйылады. Екі пакет те қорықпен поливинилхлоридті түтіктер арқылы қосылған. Картридждер-4 данадан картон қорапқа салынған. Қорық – полихлорвинил. Ішіндегісі - металдандырылған екі пакет. Олардың біреуінде 250 мл жуу ертіңдісі бар.</p> <p>Құрамы(%): NaCl 0.1-1; KCl 0-0.1; Кальций дицетаты 0-0.1; Су 90-100; 5-хлор-2-метил-4-изотиазолин-3-бір [ЕС № 247-500-7] және 2-метил-2Н-пириазол-3-бір [ЕС № 220-239-6] (3:1) 0-0.1.</p>
4	<p>Бақылау ертіңділері: Rapıd QC Complete 1-денгейлі бақылау (30 ампула) Rapıd QC Complete 1 (30 Ампулен); RapıdPoint 500 құрылғыларына</p>	<p>RapıdPoint 500 қан газы, электролиттер, метаболиттер және КО- оксиметрия анализаторының сапасын бақылау, 1 денгей. Құрамы: 1 денгей сапасын бақылау ертіңдісі (2,5 млx30); буферленген бикарбонат ертіңдісі, кальций, натрий, калий, хлорид, көмірқышқыл газы, оттегі, азот, глюкоза, лактат, ботқаштар. — 1 қаптама (2,5 мл x 30 ампула)</p>
5	<p>Бақылау ертіңділері: Rapıd-QC Complete 2-денгейлі (30 ампула) Rapıd-QC Complete 2 (30 Ампулен) RapıdPoint 500 құрылғыларына бақылау</p>	<p>RapıdPoint 500 қан газының, электролиттердің, метаболиттердің және КО- оксиметрия анализаторының сапасын бақылау, 2-денгей. Құрамы: 2-денгейлі етіңдісі сапасын бақылау ертіңдісі (2,5 млx30); буферленген бикарбонат ертіңдісі, кальций,</p>

		<p>натрий, калий, хлорид, көмірқышқыл газы, оттегі, асот, глюкоза, лактат, бөзғыштар. — 1 қаптама (2,5 мл x 30 ампула)</p>
6	<p>Бақылау ерітінділері: Karid QC Complete 3 деңгейін (30 ампула) Karid QC Complete 3 деңгейін (30 ампула) KaridPoint 500 құрылғыларының бақылау</p>	<p>RAPIDPoint 500 қан газының, электролиттердің, метаболиттердің және КО-оксиметрия анализаторының сапасын бақылау. 3-деңгей. Құрамы: 3-деңгейдегі санына бақылау ерітіндісі (2.5 млx30); буферленген бикарбонат ерітіндісі, калий, натрий, калий, хлорид, көмірқышқыл газы, оттегі, асот, глюкоза, лактат, бөзғыштар. — 1 қаптама (2,5 мл x 30 ампула)</p>
7	<p>Адаптер: Ампулаларға арналған адаптер 100 дана KaridPoint 500 аппаратына</p>	<p>Санына бақылау ампулаларын ұстауға арналған пластикалық адаптерлер. (1 т. = 100 дана)</p>
8	<p>Қан газын талдауға арналған гепаринделген шприцтер 2 мл, №50 KaridPoint 500 аппаратына</p>	<p>Сипаттамасы/мақсаты: In vitro диагностикалық медициналық құрылғы газдарды, рН, электролиттер мен метаболиттерді қан анализаторларының көмегімен зерттеу үшін артериялық немесе веноздық қан алуға арналған. Гепаринделген шприцтер электроліт-теңдестірілген гепаринмен толтырылған.</p> <p>Көлемі: 2 мл артық емес</p> <p>Литий-гепариннің көлемі: Құрамында ксміде 50 МЕ гепарин бар</p> <p>Материал: Газ өткізгіштігі барынша аз, толығымен бүтін химиялық бейтарап пластик зерттеу нәтижелеріне әсер етпейді</p> <p>Қаптамалдағы саны: №50 (1 қаптамада 50 данадан артық емес)</p> <p>Сыртқы түрі: -Шприц қанын қажетті көлемін дәл мөлшерлеу үшін жақсы көрінетін белгілермен жабықталған</p> <p>- Шприцтің шағын "өлш" көлемі (5%-дан аз) нәтижелердің жоғары дәлдігіне қол жеткізуге мүмкіндік береді</p> <p>-Әрбір шприц стерильді және жеке оралған.</p> <p>Ажыратқыш: Шприцтерде стандартты луер-ине немесе көбелек-ине үшін Luer-Slip (луер-ажыратқыш) болады.</p> <p>Сақтау шарттары: +2oC- + 30oC</p> <p>Сақтау мерзімі: 36 ай</p>
		<p>(Найдалану шарттары: — Тек In Vitro диагностика үшін</p> <p>- Тек бір рет қолдануға арналған - Шприц тек аспирацияға арналған.</p> <p>Көлемге жарату: Стандартты көлемге жарату (арнайы контейнерлерде немесе</p>

		<p>пакеттерде автоклавітау) 9 Керек-жарактар: Жылытықтамаға кіреді: - Жасыл түсті кәкірек-біреуіш</p>
9	<p>буферлердің қаптамасы (Buffer Pack), 4 дана RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>7,382 буфері калибрлеу нүктесін қамтамасыз етеді және pH, электролит және гематокритті калибрлеу үшін қолданылады. 6,838 буфері бұрынғы коэффициент нүктесін қамтамасыз етеді және pH мен электролитті 2 нүктелік калибрлеу үшін қолданылады. Құрамы: 100 мм 3-[N-Морфолинно] пропансульфон қышқылы/натрий 3-[N-Морфолинно]пропансульфон қышқылы, тұздыр, беттік-белсенді заттар, консерванттар, бояғыш. - 7,382 мм Na<sup>+</sup>, 110 мм K<sup>+</sup>, 8,0 мм Ca<sup>++</sup>, 2,50 мм Cl-ден 70 буфер-; - буфер 6,838 140 мм Na<sup>+</sup>, 4,0 мм K<sup>+</sup>, 1,25 mM Ca<sup>++</sup>, 100 mM Cl-; Қаптамасы: буфер 7,382 - 4 құты 370 мл; буфер 6,838 - 4 құты 90 мл. Құты корпусының материалы: полиэтилен 100%. Сақтау шарттары: 4-250С температурада, күн сәулесінен алыс. Сақтау мерзімі: ашылғаннан кейін 21 күн қолданылады. NIST стандартына, 1907:2006 және 2015:830 ережелеріне, 98/79/ЕС директивасына, in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтарға сәйкес келеді.</p>
10	<p>Жуу ерітіндісі (Wash CD Pack) RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Жуу ерітіндісі зондты және үлгіні сылау жолын in vitro жууға арналған. Құрамы: тұздыр, беттік-белсенді заттар, консерванттар P280, P264, P261, P272, бояғыш. Қаптамасы: 4x450 мл жуу ерітіндісі; Иет калибрлеу ерітіндісі бар ампула 2 мл x 4 дана.; депротондеуші реагент (екі компонентті) D-1a 2мл x 4 дана., D-1b 50мл x 4 дана.; кондиционерлік реагент 2мл x 4 дана. Сақтау шарттары: 4-250С температурада, күн сәулесінен алыс жерде сақтау керек. In vitro диагностикасының медициналық құралдары бойынша 98/79/ЕО директивасына сәйкес келеді.</p>
11	<p>Газ картриждерінің қаптамасында газ 1 (калибрлеу) және газ 2 (көлбөсу) бар. RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Қан газы анализаторларының, электролиттердің, метаболиттердің және СО-оксиметрияның газ электролиттарының рО2 және рСО2 калибрлеуіне арналған. Құрамында оттегі мен көмірқышқыл газының белгілі концентрациясы бар, 100% зияттен толықтырылған газ қоспалары бар газ баллондары. Анализаторлар осы</p>

		<p>баллондардан Оттегі мен Көмірқышқыл газы бойынша екі нүкте бойынша калібрленеді. Құрамы: 1-баллон (моқ): <math>5,00 \pm 0,05\% \text{ CO}_2</math> және <math>12,00 \pm 0,05\% \text{ O}_2</math>, азотпен толықтырылған (NBS белгісімен), 2-баллон (қара): <math>10,00 \pm 0,05\%</math> азотпен толықтырылған (табиғи азот NBS). Олшегі-орну: аяқ газларын, электродлиттерді, метаболиттерді және <math>\text{CO}</math>-оксиметрия анализаторларына орнатуға және қосуға арналған біріктірілген элементтері бар цилиндрлік пішінді екі газды балон арналған. Өлшемдері баллондар: <math>d = 10 \text{ см}</math>, <math>h = 35 \text{ см}</math>. Екі баллон да қартон қорғау қапталымен салынған. Қартонды <math>18^\circ</math> және <math>25^\circ \text{ C}</math> аралығындағы температурада сақталған жағдайда қапталмада қорсетілген күнге дейін тұрақты. 98/79/ЕС директивасына сәйкес Зертханашылық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар in vitro және EO 1907/2006 және 2015/830 ережелеріне сәйкес.</p>
12	<p>Электрод <math>\text{pCO}_2</math> және тығызлығын сақина <math>\text{pCO}_2</math> RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Электрод көмірқышқыл газының (<math>\text{pCO}_2</math>) парциалды қысымын өлшеуге арналған. Датчик өлшеуін электродтан және ішкі эталондық электродтан тұрады; өлшеуін электрод хлорид – бикарбонат ерітіндісіне батырылады; ерітінді сынамалық заттан мембранмен бөлінеді, ол арқылы <math>\text{CO}_2</math> газы өте алады. Қапталма: электрод – 1 дана. Қызмет ету мерзімі кемінде 6 ай. 98/79/ЕС директивасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар</p>
13	<p>Электрод <math>\text{pO}_2</math> және тығызлығын сақина <math>\text{pO}_2</math> RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Электрод оттегінің (<math>\text{pO}_2</math>) парциалды қысымын өлшеуге арналған2). Жұмыс принципі амперометрия. Құрамы: платина катоды, күміс анод, электродлит ерітіндісі және газ өткізгіш мембрана. Қапталма: электрод – 1 дана. Қызмет ету мерзімі кемінде 6 ай. 98/79/ЕС директивасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар.</p>
14	<p>Электрод <math>\text{K}^+</math> және тығызлығын сақина <math>\text{K}^+</math> RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Қандағы газдарды, электродлиттерді, метаболиттерді және <math>\text{CO}</math>-оксиметрияның анализаторымен жұмыс істегенде <math>\text{K}^+</math> иондарының концентрациясын өлшеуге арналған. Электрод сыртқы эталондық датчикпен бірге қуыс ұшықты құрайтын жартылай ұшық болып табылады. Датчиктің құрамына калий иондарының тұрақты концентрациясы бар электродлит ерітіндісіне орналастырылған күмістен/күміс хлоридінен (<math>\text{Ag}/\text{AgCl}</math>) жасалған өткізгіш кірелі, мембрана поливинилхлоридті (ПВХ) матрицалық калийионшпнен (ионофор) жасалған және үлгінің атымен бөлек ерітіндімен. Жұмыс істеу принципі: ионды іріктейтін электрод. Құрамы: <math>\text{NaCl}</math>, <math>\text{KCl}</math>, <math>\text{CaCl}_2</math>, <math>\text{AgCl}</math>, консервант. Қапталма: электрод – 1 дана.</p>



		<p><math>\text{Na}^+/\text{K}^+/\text{Ca}^{++}/\text{Cl}^-</math> – электродтарды толтыруға арналған ерітінді - 2 дана; кінешілі - 2 дана.</p> <p>Қызмет ету мерзімі кемінде 6 ай.</p> <p>98/79/ЕС директивасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар</p>
15	<p><math>\text{Ca}^{++}</math> электролы және <math>\text{Ca}^{++}</math> тығыздағыш сақинасы RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Қандағы газдардың, электролиттердің, метаболиттердің және <math>\text{CO}</math>-оксиметрияның анализаторымен жұмыс істегенде <math>\text{Ca}^{++}</math> иондарының концентрациясына өлшеуге арналған. Құрамында кальций иондарының бекітілген концентрациясы бар электролит ерітіндісіне батырылған күміс хлоридімен (<math>\text{Ag}/\text{AgCl}</math>) қапталған күміс сым бар. Ерітінді поливинилхлоридтен жасалған пластиктендірілген матрицалығы кальций иондарына жоғары сезімталдығы мен ерекшелігі бар ионофордан тұрады. Жұмыс істеу принципі: ионды іріктейтін электрод. Құрамы және қаптапасы: иондалған кальций концентрациясына анықтауға арналған II типті электрод (1 дана); <math>\text{Na}^+/\text{K}^+/\text{Ca}^{++}/\text{Cl}^-</math> электролына арналған жұмыс ерітіндісі- (3 мл x 2); <math>\text{NaCl}</math>, <math>\text{X1}</math>, <math>\text{CaCl}_2</math>, <math>\text{AgCl}</math>, консервант; электродты толтыруға арналған кинешілі (2 дана). Сақтау шарттары: 4-250С температурада, күн сәулесі болмаған кезде. Жарамдылық мерзімі: кемінде 6 ай. 98/79/ЕС директивасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар.</p>
16	<p>Электрод <math>\text{Na}^+</math> және тығыздағыш сақина <math>\text{Na}^+</math> RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Қандағы газдардың, электролиттердің, метаболиттердің және <math>\text{CO}</math>-оксиметрияның анализаторымен жұмыс істегенде <math>\text{Na}^+</math> иондарының концентрациясына өлшеуге арналған. Датчик сыртқы эталондық дитчиктен бірге қуыс ұшыақты құрайтын жартылай ұшыақтан тұрады. Датчиктің құрамына натрий иондарының тұрақты концентрациясы бар электролит ерітіндісіне орналастырылған күмістен/күміс хлоридімен (<math>\text{Ag}/\text{AgCl}</math>) жасалған өткізгіш кіреді; үлгі ерітіндіден жоғары сезімталдықта селективті шына қабықшамен бөлінген сутегі иондарына қапталы. Жұмыс істеу принципі: ионды іріктейтін электрод. Құрамы: <math>\text{NaCl}</math>, <math>\text{KCl}</math>, <math>\text{CCl}_2</math>, <math>\text{AgCl}</math>, консервант. Қаптапасы: электрод - 1 дана; <math>\text{Na}^+/\text{K}^+/\text{Ca}^{++}/\text{Cl}^-</math> электролдарды толтыруға арналған ерітінді (көлемі кемінде 3 мл пластикалық түтіктер) - 2 дана; кинешілілер - 2 дана. Қызмет ету мерзімі 12 айдан кем емес. 98/79/ЕС директивасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар.</p>

17	<p>pH электроды және pH тығыздағыш сәйкесі RAPIDlab 348EX аппараттарына</p>	<p>Электрод қан газдарының, электролиттердің, метаболиттердің және СО-оксиметрияның анализаторымен жұмыс істегенде pH өлшеуге арналған. Сыртқы эталондық датчикпен бірге қуыс ұшықты құрайтын жарықалмай ұшықты білдіреді. Датчиктің құрамына сүтегі иондарының тұрақты концентрациясы бар электролит ерітіндісіне орналастырылған күмістен/күміс хлоридінен (Ag/AgCl) жасалған откізгіш кіреді; үлгі ерітіндіден шыны қабықшамен бөлінген, ол жоғары сезімталдық жағдайында селективті сүтегі иондарына. Жұмыс істеу принципі: иондан іріктейтін электрод. Құрамы: NaCl, Na2, HPO4, KH2PO4, AgCl, консервант. Қаптамасы: электрод – 1 дана; құю ерітіндісі – 3 мл, әрқайсысы 2 дана; құюға арналған ине – 2 дана. Қызмет ету мерзімі 12 айдан кем емес. 98/79/ЕС директивасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар.</p>
18	<p>Электрод Cl- және тығыздағыш сәйкесі Cl- RAPIDlab 348EX аппараттарына</p>	<p>Қандағы газдардың, электролиттердің, метаболиттердің және СО-оксиметрияның анализаторымен жұмыс істегенде Cl иондарының концентрациясын өлшеуге арналған. Датчик сыртқы эталондық датчикпен бірге қуыс ұшықты құрайтын жарықалмай ұшықтан тұрады. Датчиктің құрамына хлорид иондарының тұрақты концентрациясы бар электролит ерітіндісіне орналастырылған күмістен/күміс хлоридінен (Ag/AgCl) жасалған откізгіш кіреді; үлгі ерітіндіден жоғары сезімталдықта тақпаланы шыны қабықшамен бөлінген сүтегі иондарына қатысты. Жұмыс істеу принципі: ионды іріктейтін электрод. Құрамы: NaCl, KCl, CCL2, AgCl, консервант. Қаптамасы: электрод – 1 дана; Na/K+/Ca+/Cl- электродтарды толтыруға арналған ерітінді (көлемі кемінде 3 мл пластинкалық түтіктер) - 2 дана; каноделер – 2 дана. Қызмет ету мерзімі 12 айдан кем емес. Сақтау шарттары: 4-тен +25°C-қа дейінгі температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық техниканың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділігін анықтау және кейіннен калибрлеуді тексеру өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде. Жеткізуші жеткізілім кезінде жиынтықтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ ориенталған бағдарламалық жасақтама пұсқасымен үйлесімді болуы керек.</p>

19	<p>Эталондық электродтың қосымша беті KCl жұмыс ерітіндісімен бірге RAPIDlab 348EX аппараттарына</p>	<p>Қандағы газдар мен электролиттер анализаторының эталондық электродын толтыруға арналған. Құрамы және қаптамасы: электродақ арналған жұмыс ерітіндісі Ref (3 мл x 4): 4M Xl ерітіндісі; электродты толтыруға арналған канола (4 дана). Жарамдылық мерзімі: 12 айдан кем емес. Сақтау шарттары: 4-250C температурада, күн сәулесі болмаған кезде. 98/79/ЕС директивасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар.</p>
20	<p>Электродтың рН-ын толтыруға арналған жұмыс ерітіндісі (pH Electrode Fill Solution) RAPIDlab 348EX аппараттарына</p>	<p>Қан газдарын, электролиттерді, метаболиттері және СО-оксиметрия анализаторының электродтарының рН деңгейін толтыруға арналған. Құрамы мен қаптамасы: электродақ арналған жұмыс ерітіндісі рН (3 мл x 3): NaCl, Na2, HPO4, K2HPO4, AgCl, консервант, электродты толтыруға арналған канола (3 дана). Жарамдылық мерзімі: кемінде 6 ай. Сақтау шарттары: 4-250C температурада, күн сәулесі болмаған кезде. 98/79/ЕС директивасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар.</p>
21	<p>Na+ K+ Ca++ Cl- электродтарын толтыруға арналған жұмыс ерітіндісі RAPIDlab 348EX аппараттарына</p>	<p>Na+ K+ Ca++ Cl- электродтарының деңгейін тұрақтандыруға арналған. Қандағы газдардың, электролиттердің, метаболиттерінің және СО-оксиметрияның анализаторымен үйлесімді. Құрамы: электродақ арналған жұмыс ерітіндісі NaH/K-/Ca++/Cl-: NaCl, KCl, CaCl2, AgCl, консервант; электродты толтыруға арналған винула. Қаптамасы: 3 x 3 мл. Сақтау шарттары: 4-250C температурада тік құйып, күн сәулесі тікелей түспейтін жерде сақталып. 98/79/ЕС директивасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар.</p>
22	<p>Жинақтар: эталондық электродты толтыруға арналған, эталондық электродтың қосымша беті KCl жұмыс ерітіндісі және Reference sensor refill тығыздағыш сақиналарын қамтиды RAPIDlab 348EX аппараттарына</p>	<p>Эталондық электродты толтыру үшін пайдаланылатын және қан газын, электролиттерді, метаболиттерді және СО-оксиметрия анализаторымен үйлесімді. Құрамы және қаптамасы: реагент картриджі (кемінде 1 дана.); Zero Cal; оттегі, көмірқышқыл газы, азот, тұздар, органикалық буферлер, беттік белсенді заттар, катализатор. рН=6,8, рСО2 = 35 мм сынап бағанасы, рО2 = 154 мм сынап бағанасы, Na+ = 116 ммоль/л, К+ = 4,0 ммоль/л, Са++ = 1,25 ммоль/л, Cl- = 98 ммоль/л, Glu = 0 мг/дл, Lac = 0 ммоль/л; 200 CaI; оттегі, көмірқышқылды газ, азот, тұздар, органикалық буферлер, глюкоза, лактат, сурфактант, консервант; рН = 7,4, рСО2 = 70 мм рт.ст., рО2 = 0 мм рт.ст., Na+ = 159 ммоль/л, К+ = 8,0 ммоль/л, Са++ = 0,62 ммоль/л, Cl- = 69 ммоль/л, Glu = 180 мг/дл, Lac = 2 ммоль/л; үлгі парты (3 дана). Референс тығыздағыш (6 мм x 1,5 мм) екі беткіші бар полимер</p>

		<p>каптамда. Картерилжін коргусы – поливинилхлорид. Сактау шарттары: 4-25°C температурасын, күн сәулесінен алыс жерде сақтау керек. Мелишпалық жабықтың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділігін анықтау үшін, тазасырыс берушіде бар және кейіннен өндіруші бөліткен стандартты үлгілер бойынша калибрлеуді тексеру. Жеткізуші жеткізілім кезінде жымытықтың спектрілік калибрлеуді жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтама нұсқасымен үйлесімді болуы керек.</p>
23	<p>Шөлмек түтіктерінің жанытығы Bottle tubing kit RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Түтіктер мен алаштерлер жымытығы сұйықтықтар мен ауаның қышқылдық-негіздік тене-теңдік анализаторына, қандағы газдар мен электролиттерге өтуін қамтамасыз ету үшін қолданылады. Өлшеп-орау: 3 дана. Құрамы: силикон, полипропилен. 98779/ЕС директвасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабықтар.</p>
24	<p>Сынаманы беру сорғысы түтіктерінің және реактивтердің жанытығы RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Силикон түтіктері арқылы қозғалатын сұйықтықтарды бағытты басу үшін қолданылады.</p> <p>Өлшеп-орау:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Қалдық түтіктері бар қалдық құтысының қалың қосқышы.</li> <li>Құрамы: сұр түсті ыстаққа тозімді резеңке (ұзындығы – 3 мм, биіктігі – 4,5 мм, ені – 2 мм); муфтасы бар әр түрлі ұзындықтағы 2 мөлдір силикон түтік (16,5 мм, 21 мм).</li> <li>2. Реагенттерге арналған түтіктері бар резеңке қосқыш.</li> </ol> <p>Құрамы: муфтасы бар ұзындығы мен қалыңдығы әртүрлі 3 мөлдір силикон түтік (20 мм, 18 мм, 16 мм); мөлдір резеңке қосқыш (ұзындығы – 3 мм, биіктігі – 3 мм, ені – 1,5 мм).</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. 2 ақ пластик резік</li> </ol> <p>Құрамы: Үстіңгі және астыңғы жағында 4 тесігі бар қалыптау және иектелген бөк (биіктігі – 4 мм, диаметрі – 2,5 мм).</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>4. Эппендорфтығы майлау сұйықтығы.</li> <li>5. Ауыстыру күшін көрсетуге арналған заттанба.</li> </ol>

25	<p>Эталондық электрод, эталондық электродтың қасиетімен, эталондық электродтың астарын, КСІ жұмыс ерітіндісін және эталондық датчиктің тығызданып сақиналарына қамтыла RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Турақты электрлік әлеуетті қолдауға арналған. Қандағы газдардың, электролиттердің, метаболиттердің анализаторларымен жұмыс істетеінде қолданылады. Құрамы және қаптамасы: pH, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Ca<sup>2+</sup>, Cl<sup>-</sup> электродтары үшін қызмет көрсетілетін II типті тірек электродының қасиетімен; (кемінде 1 дана.); pH, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Ca<sup>2+</sup>, Cl<sup>-</sup> электродтары үшін қызмет көрсетілетін II типті тірек электродының қасиетімен; (кемінде 1 дана.); pH, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Ca<sup>2+</sup>, Cl<sup>-</sup> электродтары үшін қызмет көрсетілетін II типті тірек электродының ішкі элементі- (кемінде 1 дана.); Ref электродына арналған жұмыс ерітіндісі (кемінде 1x3 мл); 4M KCl ерітіндісі; электродты толтыруға арналған канюла (кемінде 1 дана.). Жарамдылық мерзімі: кемінде 6 ай. Тапсырыс беруінде бар медициналық мақсаттағы бұйымдардың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділігін анықтау, содан кейін өндіруші бекіткен стандарттар бойынша калибрлеуді тексеру үшін. Жеткізуші жеткізілім кезінде жиынтықтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін янақ орнатылған бағдарламалық жасақтама нұсқасымен үйлесімді болуы керек.</p>
26	<p>Депротенизация ерітінді 10 дана, RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>Үдіні сынау жолынан ауқаттың жоюға арналған. Депротенизация жүйеге жұбіелі профилактикалық қызмет көрсетулің маналы бөлігі болып табылады. Қандағы газдардың, электролиттердің, метаболиттердің және СО-оксиметринның анализаторымен үйлесімді.</p> <p>Құрамы: D-Ia: NaCl, KCl, CaCl<sub>2</sub>, LiCl, HCl, консервант; D-Ib: белсенді пепсин.</p> <p>Өлшеп-орау: D-Ia - 10 x 2 мл; D-Ib - 10 x 50 мг.</p> <p>Сақтау шарттары: 4-25°C температурада тік күйде, күн сәулесі тікелей түспейтін жерде сақтау керек.</p>
27	<p>Жаңа кәсіпкерлер үшін ерітінді ун 5шт RAPIDLab 348EX аппараттарына</p>	<p>pH және натрий датчиктерін тазалауға және кондиционерлеуге арналған. Кондиционерлеу жүйеге жұбіелі профилактикалық қызмет көрсетулің маналы бөлігі болып табылады. Қандағы газдардың, электролиттердің, метаболиттердің және СО-оксиметринның анализаторымен үйлесімді</p> <p>Құрамы: NaCl, NH<sub>4</sub>Cl, F. Қаптамасы: 5x2 мл. Сақтау шарттары: 4-25°C температурада тік күйде, күн сәулесі тікелей түспейтін жерде сақтау керек. Тапсырыс беруінде бар медициналық техниканың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділігін анықтау және кейінен өндіруші бекіткен стандартты ұлттар-бойынша калибрлеуді растау үшін</p> <p>Жеткізуші жиынтықтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жиілік нұсқасымен үйлесімді болуы тиіс орнатылған бағдарламалық қамтамасыз ету.</p>

Референттік электродты толтыруға арналған ерітінді RAPIDLab 348EX аппаратына

Қандағы паздар мен электролиттер анализаторының талондық электродын толтыруға арналған. Құрамы және кінгімасы: электродқа арналған жұмыс ерітіндісі Ref (3 мл x 4): 4M X1 ерітіндісі; электродты толтыруға арналған калюан (4 дана). Жарамдылық мерзімі: 12 айдан кем емес. Сақтау шарттары: 4-25°C температурада, күн сәулесі болмаған кезде. 08/79/ЕС директивасына сәйкес in vitro зертханалық диагностикаға арналған медициналық құралдар мен жабдықтар.

Директордан орынбасары

Клиникалық қызмет жөніндегі басшы

Ұлттық референс бактериологиялық зертхананың меңгерушісінің атқарушы

Клиникалық диагностикалық экспресс зертханасының меңгерушісі

А. Жанибеков

Г. Рыскулов

В. Бісмілда

Е. Телегина

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

  
А. Жаныбеков

приказ № 49-8 от 25 июля 2024 года

## ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

по проведению тендера по закупке медицинских изделий и растворов на 2024 год

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. 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 закупок медицинских изделий по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования на 2024 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 закупке, 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 № КР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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 № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

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

б) 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 закупок за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупок 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 закупок, 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 закупок 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 3 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 дистрибуторской 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 № КР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749);

#### **18. Обеспечение тендерной заявки**

1) Потенциальный поставщик, вместе с тендерной заявкой, вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупки 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

ИНН: 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 (Приложение 6 к Тендерной документации).

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, 14 февраля 2024 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» 14 февраля 2024 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 14 февраля 2024 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 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 уполномоченные представители потенциальных поставщиков должны зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками, подтверждая свое присутствие **14 февраля 2024г.** 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. 14 февраля 2024г.** 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) непредоставления 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) непредоставления 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) непредоставления 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.
- 21) Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:
  - 1) отсутствие тендерных заявок;
  - 2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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 дистрибуторской 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 дистрибуторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;



3) потенциальные поставщики и (или) их исполнители 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-закуп, договор на оказание фармацевтических услуг либо письменно уведомляет заказчика или организатора закуп о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

58. Договор закуп 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 закуп 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 закуп (далее - гарантийное обеспечение) определяются заказчиком в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закуп.

61. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закуп 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 закуп 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 закуп не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

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

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

**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 в соответствии 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 закупок, неговоренные в данной тендерной документации регулируются Правилами,

Толдору  
құжатталмаған /  
қосымша  
Приложение 1 к  
тендерной  
документации

Медициналық бұйымдарды сатып алу тізбесі/сегімінді  
Перечень закуа медицинских изделий /растворов

№ лота	Талсырыс берушінің атауы және мекенжайы Наименование и адрес закупчика	Сатып алатын медициналық бұйымдардың атауы		Біраік Ед.ізім	Саны, колемі Қол-во, объем	Жетізу мерзімі мен шарттары	Жетізу орны	Сатып алу үшін бөлінген сомма (тенгемен)	
		Наименование закупляемых медицинских изделий	Медициналық					Сумма, выделенная для закуа (в тенге)	8
1	ҚР ДСМ "Физиологиялықология Ұлттық ғылым орталығы" ШЖАҚ РМҚ Алматы қ. Бесқолаш к-сі № 3/ РҒП на ПХВ «Национальды наушый центр физиологиялықология К» МЗ РК г. Алматы ул.Бесқолаш №5	MGIT түтіктерінеді флуоресцентті компоненті бар корсетті сұйық Миддлбрук ортасы / Среда питательная жидкость Миддлбрук с флуоресцентным компонентом и пробирках MGIT	3	4	5	6	7	40 600 000,00	8
1	ҚР ДСМ "Физиологиялықология Ұлттық ғылым орталығы" ШЖАҚ РМҚ Алматы қ. Бесқолаш к-сі № 3/ РҒП на ПХВ «Национальды наушый центр физиологиялықология К» МЗ РК г. Алматы ул.Бесқолаш №5	Медициналық	3	4	5	6	7	40 600 000,00	8
2	ҚР ДСМ "Физиологиялықология Ұлттық ғылым орталығы" ШЖАҚ РМҚ Алматы қ. Бесқолаш к-сі № 3/ РҒП на ПХВ «Национальды наушый центр физиологиялықология К» МЗ РК г. Алматы ул.Бесқолаш №5	Медициналық	3	4	5	6	7	11 723 000,00	8

3	<p>КР ДСМ "Фтиципульмонология Ултык ғылыми орталығы" ШЖК РМБ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХБ «Национальдый науцый центр туберкулемологиян К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5</p>	<p>Жуу партиялары: WASH/Waste картурада (жиыкты 4-аша) WASH/WASTEKIT 4 картиялары/ Картридж для промывки; Картридж WASH/Waste (4 шт в набор) WASH/WASTE KIT 4. CARTRIDGES/ аппарату RapidPoint 500</p>	Орау/уи	14	<p>Тапсырыс берушінің отыніші бойынша, DDP ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, DDP ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>к/г. Алматы, кочу/ул. Бекхожин на 5, дархан/аштечи ай койма/склад</p>	2 720 900,00
4	<p>КР ДСМ "Фтиципульмонология Ултык ғылыми орталығы" ШЖК РМБ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХБ «Национальдый науцый центр туберкулемологиян К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5</p>	<p>Баылау шешімдері: Rapid QC complete 1-дентрей (30 ампула) Rapid QC complete 1 (30 Ампуллен)/ Контрольные растворы: Контроль. Rapid QC Complete урочень 1 (30 ампула) Rapid QC Complete 1 (30 Ампуллен); к аппарату RapidPoint 500</p>	Орау/уи	2	<p>Тапсырыс берушінің отыніші бойынша, DDP ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, DDP ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>к/г. Алматы, кочу/ул. Бекхожин на 5, дархан/аштечи ай койма/склад</p>	531 300,00
5	<p>КР ДСМ "Фтиципульмонология Ултык ғылыми орталығы" ШЖК РМБ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХБ «Национальдый науцый центр туберкулемологиян К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5</p>	<p>Контрольные растворы: Контроль. Rapid QC Complete урочень 2 (30 ампула) Rapid QC Complete 2 (30 Ампуллен) к аппарату RapidPoint 500</p>	Орау/уи	2	<p>Тапсырыс берушінің отыніші бойынша, DDP ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, DDP ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>к/г. Алматы, кочу/ул. Бекхожин на 5, дархан/аштечи ай койма/склад</p>	531 300,00
6	<p>КР ДСМ "Фтиципульмонология Ултык ғылыми орталығы" ШЖК РМБ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХБ «Национальдый науцый центр туберкулемологиян К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5</p>	<p>Баылау шешімдері: Rapid QC complete 3-дентрей (30 ампула) Rapid QC complete 3 (30 Ампуллен)/ Контрольные растворы: Контроль. Rapid QC Complete урочень 3 (30 ампула) Rapid QC Complete 3 (30 Ампуллен) к аппарату RapidPoint 500</p>	Орау/уи	2	<p>Тапсырыс берушінің отыніші бойынша, DDP ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, DDP ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>к/г. Алматы, кочу/ул. Бекхожин на 5, дархан/аштечи ай койма/склад</p>	531 300,00
7	<p>КР ДСМ "Фтиципульмонология Ултык ғылыми орталығы" ШЖК РМБ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХБ «Национальдый науцый центр туберкулемологиян К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5</p>	<p>Алаштер: ампулаларға арналган Алаштер 100 дана/ Алаштер: Алаштер для ампула 100 шт к аппарату RapidPoint 500</p>	Орау/уи	2	<p>Тапсырыс берушінің отыніші бойынша, DDP ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, DDP ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>к/г. Алматы, кочу/ул. Бекхожин на 5, дархан/аштечи ай койма/склад</p>	106 400,00

8	КР ДСМ "Функционально-аналитический центр "Ултык ылымы орталыгы" ШЖК, РМК Алматы к. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальный научный центр функциональной диагностики» К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5	Гемаритропроксональные ингибиторы для анализа газов крови Zasl. №50 к аппарату RapidPoint 500	Орау/уи	60	Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020	к/г. Алматы, қош/ул. Бекхожин на 5, деріханал/аптечни ый койыма/склад	1 758 000,00	✓
9	КР ДСМ "Функционально-аналитический центр "Ултык ылымы орталыгы" ШЖК, РМК Алматы к. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальный научный центр функциональной диагностики» К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5	Буферлік қаптама (буферлік пакет) 4 даны/ Ушахова буферон (Buffer Pack) 4 шт к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уи	8	Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020	к/г. Алматы, қош/ул. Бекхожин на 5, деріханал/аптечни ый койыма/склад	1 345 776,00	✓
10	КР ДСМ "Функционально-аналитический центр "Ултык ылымы орталыгы" ШЖК, РМК Алматы к. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальный научный центр функциональной диагностики» К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5	Жуу ерітіндісі (wash CD Pack) Моюшыл респир (Wash CD Pack) к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уи	2	Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020	к/г. Алматы, қош/ул. Бекхожин на 5, деріханал/аптечни ый койыма/склад	473 984,00	✓
11	КР ДСМ "Функционально-аналитический центр "Ултык ылымы орталыгы" ШЖК, РМК Алматы к. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальный научный центр функциональной диагностики» К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5	Газ картридждерінің қаптамасына 1 газ (калбрысу) және 2 газ (коубсу) бар./ Ушахова газына картриджей, содержит газ 1 (калбрысука) и газ 2 (шклон), к аппарату RAPIDLab 348EX	Орау/уи	4	Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020	к/г. Алматы, қош/ул. Бекхожин на 5, деріханал/аптечни ый койыма/склад	1 351 572,00	✓
12	КР ДСМ "Функционально-аналитический центр "Ултык ылымы орталыгы" ШЖК, РМК Алматы к. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальный научный центр функциональной диагностики» К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5	PCO2 электроды және рсO2 тағыдалағы сенсорсы/ Электрод рСО2 и уплотнительное кольцо рСО2 к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	2	Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020	к/г. Алматы, қош/ул. Бекхожин на 5, деріханал/аптечни ый койыма/склад	1 627 938,00	✓
13	КР ДСМ "Функционально-аналитический центр "Ултык ылымы орталыгы" ШЖК, РМК Алматы к. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальный научный центр функциональной диагностики» К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5	рO2 электроды және р2 тағыдалағы сенсорсы/ Электрод рO2 и уплотнительное кольцо рO2 к аппарату RAPIDLab 348EX	дана/Штука	2	Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020	к/г. Алматы, қош/ул. Бекхожин на 5, деріханал/аптечни ый койыма/склад	1 812 896,00	✓

14	<p>ҚР ДСМ "Физиологиялықология Ултық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальдыл ғылымдыл центр тизнаулылықология К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожин №5</p>	<p>Электрод <math>K^{+}</math>- және тығыздығын сызғын <math>K^{+}</math>/ Электрод <math>K^{+}</math> и уплотнительное кольцо <math>K^{+}</math> к аппарату RARPDLab 348EX</p>	<p>дата/Штук а</p>	3	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/Т. Алматы, қошұл. Бекхожин на 5, дәріхана/аптеча мй қойма/склад</p>	<p>616 533,00</p>
15	<p>ҚР ДСМ "Физиологиялықология Ултық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальдыл ғылымдыл центр тизнаулылықология К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожин №5</p>	<p>Электрод <math>Ca^{++}</math>- және тығыздығын сызғын <math>Ca^{++}</math>/ Электрод <math>Ca^{++}</math> и уплотнительное кольцо <math>Ca^{++}</math> к аппарату RARPDLab 348EX</p>	<p>дата/Штук а</p>	5	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/Т. Алматы, қошұл. Бекхожин на 5, дәріхана/аптеча мй қойма/склад</p>	<p>1 243 610,00</p>
16	<p>ҚР ДСМ "Физиологиялықология Ултық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальдыл ғылымдыл центр тизнаулылықология К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожин №5</p>	<p><math>Na^{+}</math> электроды және <math>Na^{+}</math> тығыздығын сызғынсы/ Электрод <math>Na^{+}</math> и уплотнительное кольцо <math>Na^{+}</math> к аппарату RARPDLab 348EX</p>	<p>дата/Штук а</p>	3	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/Т. Алматы, қошұл. Бекхожин на 5, дәріхана/аптеча мй қойма/склад</p>	<p>1 099 329,00</p>
17	<p>ҚР ДСМ "Физиологиялықология Ултық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальдыл ғылымдыл центр тизнаулылықология К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожин №5</p>	<p>Электрод рН және тығыздығын сызғын рН/ Электрод рН и уплотнительное кольцо рН к аппарату RARPDLab 348EX</p>	<p>дата/Штук а</p>	2	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/Т. Алматы, қошұл. Бекхожин на 5, дәріхана/аптеча мй қойма/склад</p>	<p>622 738,00</p>
18	<p>ҚР ДСМ "Физиологиялықология Ултық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальдыл ғылымдыл центр тизнаулылықология К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожин №5</p>	<p>Электрод <math>Cl^{-}</math>- және тығыздығын сызғын <math>Cl^{-}</math>/ Электрод <math>Cl^{-}</math> и уплотнительное кольцо <math>Cl^{-}</math> к аппарату RARPDLab 348EX</p>	<p>дата/Штук а</p>	1	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/Т. Алматы, қошұл. Бекхожин на 5, дәріхана/аптеча мй қойма/склад</p>	<p>481 476,00</p>
19	<p>ҚР ДСМ "Физиологиялықология Ултық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальдыл ғылымдыл центр тизнаулылықология К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожин №5</p>	<p>Этalonдық электрод төсемі КСд жұмыс ертігісімен бірге/ Ведомств эталонного электрода вместе с рабочим раствором КСд</p>	<p>дата/Штук а</p>	2	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/Т. Алматы, қошұл. Бекхожин на 5, дәріхана/аптеча мй қойма/склад</p>	<p>793 716,00</p>

20	<p>ҚР ДСМ "Өтпелік технологиялар ұлттық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальды ғылыми центр биологиялық технологиялар Алматы ұл. Бекхожин №5</p>	<p>Электролитті pH-толтыруға арналған жұмыс ерітіндісі (Electrode Fill Solution pH) / Рабочий раствор для заполнения pH-электродов (pH Electrode Fill Solution) к аппарату RAPIDLab 348EX</p>	<p>Лауазымы: а</p>	2	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/г. Алматы, көш/ул. Бекхожин на 5, дәрхана/аңгеген мй қойма/склад</p>	112 574,00 ✓
21	<p>ҚР ДСМ "Өтпелік технологиялар ұлттық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальды ғылыми центр биологиялық технологиялар Алматы ұл. Бекхожин №5</p>	<p>Na+ K+ Ca++ Cl- электролиттің толтыруға арналған жұмыс ерітіндісі / Рабочий раствор для заполнения Na+ K+ Ca++ Cl- электродов к аппарату RAPIDLab 348EX</p>	<p>Орау/ул</p>	1	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/г. Алматы, көш/ул. Бекхожин на 5, дәрхана/аңгеген мй қойма/склад</p>	77 381,00 ✓
22	<p>ҚР ДСМ "Өтпелік технологиялар ұлттық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальды ғылыми центр биологиялық технологиялар Алматы ұл. Бекхожин №5</p>	<p>Жинақтар: эталондық электрода толтыруға арналған, құрамында эталондық электрод кәсіпшесі, КСІ жұмыс ерітіндісі және Reference sensor refill тығыздағыш саквоялары бар / Комплекты: для заправки эталонного электрода, содержит эталонного электрода, электроды, рабочий раствор КСІ и уплотнительные кольца Reference sensor refill к аппарату RAPIDLab 348EX</p>	<p>Орау/ул</p>	2	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/г. Алматы, көш/ул. Бекхожин на 5, дәрхана/аңгеген мй қойма/склад</p>	413 000,00 ✓
23	<p>ҚР ДСМ "Өтпелік технологиялар ұлттық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальды ғылыми центр биологиялық технологиялар Алматы ұл. Бекхожин №5</p>	<p>Bottle Tubing Kit (ботскае түтік жинағы) / Комплект трубок буталей Bottle tubing kit к аппарату RAPIDLab 348EX</p>	<p>Орау/ул</p>	2	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/г. Алматы, көш/ул. Бекхожин на 5, дәрхана/аңгеген мй қойма/склад</p>	471 022,00 ✓
24	<p>ҚР ДСМ "Өтпелік технологиялар ұлттық ғылыми орталығы" ШЖК РМҚ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальды ғылыми центр биологиялық технологиялар Алматы ұл. Бекхожин №5</p>	<p>Сыңама беру сорғы түтіктерінің және Реактивтердің жинағы / Комплект трубок насоса подачи пробны и реактивов</p>	<p>Орау/ул</p>	4	<p>Тапсырыс берушінің өтініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заказчика, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>Қ/г. Алматы, көш/ул. Бекхожин на 5, дәрхана/аңгеген мй қойма/склад</p>	605 600,00 ✓



25	<p>КР ДСМ "Фитопланульмонология Улттық ғылыми орталығы" ШЖАҚ РМБ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальды аурушыл центр талғамульмонология К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5</p>	<p>Анактамалық электрод, ауруында анықтамалық электрод кассетасы, анықтамалық электрод дәйірі, КСІ лармы ерітіндісі және анықтамалық сенсордан тығыздалған стандартты бар/ Эталонный электрод, содержит кассету эталонного электрода, вкладыш эталонного электрода, рабочий раствор КСІ- и уплотнительные кольца Reference sensor к аппарату RAР1D1 ab 348EX</p>	<p>дана/данна а</p>	<p>1</p>	<p>Тапсырыс берудің отініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заявка, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>ҚТ-Алматы, көше/ул. Бекхожин на 5, деріхана/аутлет мб қойма/сіклад</p>	<p>123 378,00</p>
26	<p>КР ДСМ "Фитопланульмонология Улттық ғылыми орталығы" ШЖАҚ РМБ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальды аурушыл центр талғамульмонология К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5</p>	<p>Детроенилаеуін ерітінді 10 дана/ Детроенилаеуін раштор Пашт. к аппарату RAР1D1 ab 348EX</p>	<p>Орау/уп</p>	<p>6</p>	<p>Тапсырыс берудің отініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заявка, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>ҚТ-Алматы, көше/ул. Бекхожин на 5, деріхана/аутлет мб қойма/сіклад</p>	<p>484 986,00</p>
27	<p>КР ДСМ "Фитопланульмонология Улттық ғылыми орталығы" ШЖАҚ РМБ Алматы қ. Бекхожин к-сі № 5/ РГП на ПХВ «Национальды аурушыл центр талғамульмонология К» МЗ РК г. Алматы ул. Бекхожина №5</p>	<p>Кондиционер ерітіндісі уп 5 дана/ Кондиционеруаш раштор уп 5шт к аппарату RAР1D1 ab 348EX</p>	<p>Орау/уп</p>	<p>6</p>	<p>Тапсырыс берудің отініші бойынша, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере заявки Заявка, ДДР ИНКОТЕРМС 2020</p>	<p>ҚТ-Алматы, көше/ул. Бекхожин на 5, деріхана/аутлет мб қойма/сіклад</p>	<p>403 734,00</p>

28	КР ДСМ "Фитовирусология" Улгий өмчийн байртай "ИЖК ИЖК Алматы к. Бекболати к-ст № 5/ РЕТ и ПХЗ) объективний түвшинд центр түвшинд монология (N, M) РХ г. Алматы ул. Бекболати №5	Амплитудын электросты голгаруун арнаагай өртінділ/ Раствор для записания референсного электрода к аппарату РАРНД.ай 348EX	Орзуу	2	Төлөмдөс: Берүшін отишш болышш, ДДР ИНКОТЕРМС 2020 / По мере доставки Заключена, ДДР ИНКОТЕРМС 2020	КТ Алматы, жаш ул. Бекболати № 5, дәркішш/аттече ыш койыл/склад	122 200.00 ✓
<b>Барлығы/ ИТОГО:</b>							<b>72 785 652.00</b>

Заместитель директора



А.Жапиев

Руководитель по клинической деятельности



Г. Рыскулов

И. о. руководителя Национальной референтной  
 бактериологической лабораторией



В. Бисмилла

Руководитель клинико-диагностической экспертно-лабораторной



Е. Телегина

## Техническая спецификация

Задача	Наименование запрашиваемых медицинских изделий	Техническая спецификация
1	<p>Среда питательная жидкая Мидлбрук с флуоресцентным компонентом в пробирках 7 мл MGIT</p>	<p>Пробирка 7 мл, с модифицированной питательной средой Мидлбрук с флуоресцентным детектором -BD VACUETTE™ MGIT™ 960- Tubes 7 ml, 100 пробирок в упаковке.</p> <p>Индикаторная пробирка для выращивания микобактерий туберкулеза VBI™ MGIT™, дополненная ростовой добавкой VACUETTE™ MGIT™ Growth Supplement и антибиотической смесью VBI™ MGIT™ RANTATM Antibiotic Mixture, предназначена для выявления и выделения микобактерий при помощи системы VACUETTE™ MGIT™ 960. Допустимые типы проб – биологически обработанные и лецитаминированные клинические образцы (за исключением мочи), а также стерильные жидкости организма (за исключением крови).</p>
2	<p>Измерительные картриджи: Картридж MCART LAC 400 TEST RP500 MCART LAC 400 TEST к аппаратам RapidPoint 500</p>	<p>Картридж измерительный. Предназначен для обеспечения функционирования анализатора крови при критических состояниях RAPIDPoint 500. В картридж монтированы неспецифические датчики pH, pCO<sub>2</sub>, K, Na, Cl, Ca<sup>++</sup>, Glu, Lac. Картридж содержит встроенную проточную ювелиру для спектрофотометрии в блоке кооксиметра.</p> <p>Пластиковый картридж содержит 4 металлизированных пакета с растворами солей, детергентов, буферов, консервантов и сурфактантов в известных концентрациях.</p> <p>Детекционные значения – концентрации растворов и сроки годности картриджа записаны на встроенном радиочипе. Картридж с набором датчиков (pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, K, Na, Cl, Ca<sup>++</sup>, Glu, Lac) и проточной ювелирой, содержит растворов на 400 тестов/28 дней.</p>
3	<p>Картриджи для промывки: Картридж WASH/Waste (4 шт в наборе) WASH/WASTE KIT 4 CARTRIDGES к аппаратам RapidPoint 500</p>	<p>Картридж для промывки/отходов - 1 упаковка (4 шт./уп.). Предназначен для промывки внутренней системы Анализаторов крови при критических состояниях серии RAPIDPoint и для дальнейшего приёма отработанного промывочного раствора. Картридж представляет собой изделие из пластика сложной формы с монтированными по три дюза пакетами одинакового объема. Один из них содержит промывочный раствор, который после прохождения по внутренней системе анализатора сливается во второй пакет. Оба пакета соединены с корпусом посредством поливинилхлоридных трубок. Картриджи упакованы в картонную коробку по 4 штуки. Корпус – полихлорвинил. Содержимое - два металлизированных пакета. Один из них содержит 250 мл промывочного раствора. Состав(%): NaCl 0.1-1; KCl 0.0-1; Кальция дигидрат 0-0.1; Вода 90-100; S-хлоро-2.</p>

	метил-4-изотетилпиперидин-3-олин [ЕС № 247-5(06-7)] и 2-метил-2Н-пиридина-3-олин [ЕС № 220-239-6] (3:1) 0-0,1.
4	<p>Контроль качества к анализатору газов крови, электролитов, метаболитов и СО - оксиметрии RAPIDPoint 500, уровень 1. Состав: раствор контроля качества уровня 1 (2,5 млх30); буферизованный раствор бикарбоната, калийный, натрий, калий, хлорид, углекислый газ, кислород, азот, глюкоза, лактат, красители. — 1 упак(2,5 мл х 30 ампул)</p>
5	<p>Контроль качества к анализатору газов крови, электролитов, метаболитов и СО - оксиметрии RAPIDPoint 500, уровень 2. Состав: раствор контроля качества уровня 2 (2,5 млх30); буферизованный раствор бикарбоната, калийный, натрий, калий, хлорид, углекислый газ, кислород, азот, глюкоза, лактат, красители. — 1 упак (2,5 мл х 30 ампул)</p>
6	<p>Контроль качества к анализатору газов крови, электролитов, метаболитов и СО - оксиметрии RAPIDPoint 500, уровень 3. Состав: раствор контроля качества уровня 3 (2,5 млх30); буферизованный раствор бикарбоната, калийный, натрий, калий, хлорид, углекислый газ, кислород, азот, глюкоза, лактат, красители. — 1 упак (2,5 мл х 30 ампул)</p>
7	<p>Адаптер: Адаптер для ампул 100 шт к аппаратам RapidPoint 500</p>
8	<p>Гепаринизированные шприцы для анализа газов крови 2мл, №50 к аппаратам RapidPoint 500</p> <p>Описание/назначение: In vitro диагностическое медицинское устройство предназначены для взятия артериальной или венозной крови для исследования газов, pH, электролитов и метаболитов с помощью анализаторов газов крови. Гепаринизированные шприцы исполнены электролит-сбалансированным гепарином. Объем: не более 2мл</p> <p>Объем лгтий-гепарина: Содержит -не менее 50 МЕ гепарина</p> <p>Материал: Химический нейтральный пластик с минимальной газонепроницаемостью, полностью инертный, не влияет на результаты исследования</p> <p>Количество в упаковке: №50 (в 1 упаковке не более 50 шт.)</p> <p>Внешний вид: Шприц снабжен хорошо заметными метками для точного дозирования необходимого объема крови</p> <p>-Малый «мертвый» объем шприца (менее 5%) позволяет достичь высокой точности результатов</p> <p>-Каждый шприц стерилизован и упакован индивидуально.</p> <p>Разъем: Шприцы имеют Luer-Lock (лuer-лок) для стандартной лuer-иглы или игла-бабочки.</p> <p>Условия хранения: +20С. + 30С</p> <p>Срок хранения: 36 месяцев</p> <p>Условия эксплуатации: -Только для In Vitro диагностики</p> <p>- Только для однократного применения - Шприц предназначен только для</p>

		<p>аспирации.</p> <p>Утилизация: Стандартная утилизация (автоклавирование и специальных контейнерах или пакетах)</p> <p>9) Принадлежности: В комплектацию входят:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Колбочки-затрушка зеленого цвета</li> </ul> <p>Буфер 7,382 обеспечивает точку калибровки и используется для калибровок рН, электролита и гематокрита. Буфер 6,838 обеспечивает точку углового коэффициента и используется для 2-точечной калибровки рН и электролита.</p> <p>Состав: 100 mM 3-[N-Морфолин] пропансульфоновая кислота/натрий 3-[N-Морфолин]пропансульфоновая кислота, соли, поверхностно-активные вещества, консерванты, краситель.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- буфер 7,382 из 110 mM Na<sup>+</sup>, 8,0 mM K<sup>+</sup>, 2,50 mM Ca<sup>++</sup>, 70 mM Cl<sup>-</sup>;</li> <li>- буфер 6,838 из 140 mM Na<sup>+</sup>, 4,0 mM K<sup>+</sup>, 1,25 mM Ca<sup>++</sup>, 100 mM Cl<sup>-</sup>;</li> </ul> <p>Фасовка: буфер 7,382 - 4 флакона по 370 мл; буфер 6,838 - 4 флакона по 90 мл.</p> <p>Материал корпуса флаконов: полиэтилен 100%.</p> <p>Условия хранения: при температуре 4-25oC, вдали от солнечного света. Срок хранения: после открытия используется 21 день.</p> <p>Соответствует стандарту NIST, Регламентам 1907/2006 и 2015/830, Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>
9	Упаковка буферов (Buffer Pack) 4 шт к аппаратам RAPIDLab 348EX	<p>Моющий раствор предназначен для <i>in vitro</i> промывания зонда и пути тестирования образца.</p> <p>Состав: соли, поверхностно-активные вещества, консерванты P280, P264, P261, P272, краситель.</p> <p>Фасовка: моющий раствор 4x450 мл; ампула с калибровочным раствором Het 2 мл x 4шт.; депротенизирующий реагент (двухкомпонентный): D-1a 2мл x 4 шт., D-1b 50мл x 4 шт.; кондиционирующий реагент 2мл x 4 шт. Условия хранения: хранить при температуре 4-25oC, вдали от солнечного света. Соответствует Директиве 98/79/ЕС по медицинским средствам диагностики <i>in vitro</i>.</p>
10	Моющий раствор (Wash CD Pack) к аппаратам RAPIDLab 348EX	<p>Предназначен для калибровки рO<sub>2</sub> и рCO<sub>2</sub> газовых электродов анализаторов газов крови, электролитов, метаболитов и СО-оксиметрии. Газовые баллоны, содержащие газовые смеси с известными концентрациями кислорода и углекислого газа, дополненные до 100% азотом. Анализаторы калибруются из этих баллонов по двум точкам по Кислороду и Углекислому газу. Состав: Баллон 1 (синий): 5.00 + 0.05% CO<sub>2</sub> и 12.00 + 0.05% O<sub>2</sub>, дополнен азотом (маркируется NBS), Баллон 2 (черный): 10.00 + 0.05%, дополнен азотом (маркируется NBS). Фасовка: два газовых стальных баллона цилиндрической формы с соединительными элементами для установки и подсоединения в анализаторы газов крови, электролитов, метаболитов и СО-оксиметрии. Баллоны размеры: d = 10 см., h = 35 см. Оба баллона упакованы в картонную коробку. Картридж стабилен до даты, указанной на упаковке, при условии хранения при температуре в диапазоне между 18° и 25° C. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i> и Регламентам EC 1907/2006 и 2015/830</p>
11	Упаковка газовых картриджей, содержит газ 1 (калибровка) и газ 2 (анализ), к аппаратам RAPIDLab 348EX	

12	Электрод рСО2 и уплотнительное кольцо рСО2 к аппаратам RAPIDLab 348EX	<p>Электрод предназначен для измерения парциального давления углекислого газа (рСО2). Датчик состоит из измерительного электрода и внутреннего эталонного электрода; измерительный электрод погружен в раствор хлорид-бикарбоната; раствор отделен от вещества пробы мембраной, через которую может проникать газообразный СО2. Фасовка: электрод – 1 шт. Срок службы не менее 6 месяцев. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>
13	Электрод рО2 и уплотнительное кольцо рО2 к аппаратам RAPIDLab 348EX	<p>Электрод предназначен для измерения парциального давления кислорода (рО2). Принцип работы амперометрич. Состав: платиновый катод, серебряный анод, раствор электролита и газопроницаемая мембрана. Фасовка: электрод – 1 шт. Срок службы не менее 6 месяцев. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>
14	Электрод К <sup>+</sup> и уплотнительное кольцо К <sup>+</sup> к аппаратам RAPIDLab 348EX	<p>Предназначен для измерения концентрации ионов К<sup>+</sup> при работе с анализатором газов крови, электролитов, метаболитов и СО-оксиметрии. Электрод представляет собой полужелёнку, которая вместе с внешним эталонным датчиком образует полную ячейку. В состав датчика входит проводник из серебра/хлористого серебра (Ag/AgCl), который помещен в раствор электролита с постоянной концентрацией ионов калия; мембрана выдолблена из поливинилпирролидона (ионофор) в поливинилхлоридной (ПВХ) матрице и отделяет вещество пробы от раствора. Принцип действия: ионообратительный электрод. Состав: NaCl, KCl, CaCl2, AgCl, консервант. Фасовка: электрод – 1 шт.; раствор для заполнения Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup>/Ca<sup>++</sup>/Cl<sup>-</sup> – электролитов-2шт.; канюля – 2шт. Срок службы не менее 6 месяцев. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>
15	Электрод Са <sup>++</sup> и уплотнительное кольцо Са <sup>++</sup> к аппаратам RAPIDLab 348EX	<p>Предназначен для измерения концентрации ионов Са<sup>++</sup> при работе с анализатором газов крови, электролитов, метаболитов и СО-оксиметрии. Содержит серебряный провод, покрытый хлоридом серебра (Ag/AgCl), который погружен в раствор электролита с фиксированной концентрацией ионов кальция. Раствор состоит из ионофора, обладающего высокой чувствительностью и специфичностью к ионам кальция в пластифицированной матрице из поливинилхлорида. Принцип действия: ионообратительный электрод. Состав и фасовка: электрод 11 рода для определения концентрации ионизированного кальция (1 шт.); рабочий раствор для электрода Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup>/Ca<sup>++</sup>/Cl<sup>-</sup> (3 мл x 2); NaCl, KCl, CaCl2, AgCl, консервант; канюля для заполнения электрода (2 шт.). Условия хранения: при температуре +25оС, при отсутствии солнечного света. Срок годности: не менее 6 месяцев. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>

16	Электрод $\text{Na}^+$ и уплотнительное кольцо $\text{Na}^+$ к аппаратам RAPIDLab 348EX	<p>Предназначен для измерения концентрации ионов <math>\text{Na}^+</math> при работе с анализатором газов крови, электролитов, метаболитов и <math>\text{CO}</math>-оксиметри. Датчик представляет собой полужелёвку, которая вместе с внешним эталонным датчиком образует полную ячейку. В состав датчика входит проводник из серебра/хлористого серебра (<math>\text{Ag}/\text{AgCl}</math>), который помещен в раствор электролита с постоянной концентрацией ионов натрия; проба отделена от раствора стеклянной мембраной, которая избирательна при высокой чувствительности по отношению к ионам водорода. Принцип действия: ионоизбирательный электрод. Состав: <math>\text{NaCl}</math>, <math>\text{KCl}</math>, <math>\text{CaCl}_2</math>, <math>\text{AgCl}</math>, консервант. Фасовка: электрод – 1шт; раствор для заполнения <math>\text{Na}^+/\text{K}^+/\text{Ca}^{++}/\text{Cl}^-</math> – электродов (пластиковые тубы объемом не менее 3мл) - 2шт; каниולי – 2шт. Срок службы не менее 12 месяцев. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>
17	Электрод pH и уплотнительное кольцо pH к аппаратам RAPIDLab 348EX	<p>Электрод предназначен для измерения pH при работе с анализатором газов крови, электролитов, метаболитов и <math>\text{CO}</math>-оксиметри. Представляет собой полужелёвку, которая вместе с внешним эталонным датчиком образует полную ячейку. В состав датчика входит проводник из серебра/хлористого серебра (<math>\text{Ag}/\text{AgCl}</math>), который помещен в раствор электролита с постоянной концентрацией ионов водорода; проба отделена от раствора стеклянной мембраной, которая избирательна при высокой чувствительности по отношению к ионам водорода. Принцип действия: ионоизбирательный электрод. Состав: <math>\text{NaCl}</math>, <math>\text{Na}_2\text{HPO}_4</math>, <math>\text{KH}_2\text{PO}_4</math>, <math>\text{AgCl}</math>, консервант. Фасовка: электрод – 1шт; заполняющий раствор – 3 мл по 2шт; игла для заправки – 2шт. Срок службы не менее 12 месяцев. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>
18	Электрод $\text{Cl}^-$ и уплотнительное кольцо $\text{Cl}^-$ к аппаратам RAPIDLab 348EX	<p>Предназначен для измерения концентрации ионов <math>\text{Cl}^-</math> при работе с анализатором газов крови, электролитов, метаболитов и <math>\text{CO}</math>-оксиметри. Датчик представляет собой полужелёвку, которая вместе с внешним эталонным датчиком образует полную ячейку. В состав датчика входит проводник из серебра/хлористого серебра (<math>\text{Ag}/\text{AgCl}</math>), который помещен в раствор электролита с постоянной концентрацией ионов хлора; проба отделена от раствора стеклянной мембраной, которая избирательна при высокой чувствительности по отношению к ионам водорода. Принцип действия: ионоизбирательный электрод. Состав: <math>\text{NaCl}</math>, <math>\text{KCl}</math>, <math>\text{CaCl}_2</math>, <math>\text{AgCl}</math>, консервант. Фасовка: электрод – 1шт; раствор для заполнения <math>\text{Na}^+/\text{K}^+/\text{Ca}^{++}/\text{Cl}^-</math> – электродов (пластиковые тубы объемом не менее 3мл) - 2шт; каниולי – 2шт. Срок службы не менее 12 месяцев. Условия хранения: при температуре от 4 до <math>+25^\circ\text{C}</math>. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>

19	<p>Вкладыш эталонного электрода вместе с рабочим раствором KCl в аппаратах RAPIDLab 348EX</p>	<p>Предназначен для заполнения референсного электрода анализатора газов и электролитов крови. Состав и фасовка: рабочий раствор для электрода Ref (3 мл х 4): 4М раствор KCl; вкладыш для заполнения электрода (4 шт.). Срок годности: не менее 12 месяцев. Условия хранения: при температуре 4-25оС, при отсутствии солнечного света. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>
20	<p>Рабочий раствор для заполнения рН электрода (рН Electrode Fill Solution) в аппаратах RAPIDLab 348EX</p>	<p>Предназначен для заполнения рН электродов анализатора газов крови, электролитов, метаболитов и СО-оксиметрии. Состав и фасовка: рабочий раствор для электрода рН (3 мл х 3): NaCl, Na<sub>2</sub>НPO<sub>4</sub>, K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>, AgCl, консервант, канюля для заполнения электрода (3 шт.). Срок годности: не менее 6 месяцев. Условия хранения: при температуре 4-25оС, при отсутствии солнечного света. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>
21	<p>Рабочий раствор для заполнения Na+ K+ Ca++ Cl- электродов к аппаратам RAPIDLab 348EX</p>	<p>Предназначен для стабилизации уровня Na+ K+ Ca++ Cl- электродов. Совместим с анализатором газов крови, электролитов, метаболитов и СО-оксиметрии. Состав: рабочий раствор для электрода NaH-K-FCa++/Cl-: NaCl, KCl, CaCl<sub>2</sub>, AgCl, консервант, канюля для заполнения электрода. Фасовка: 3 х 3 мл. Условия хранения: хранить при температуре 4-25оС в вертикальном положении, при отсутствии прямого солнечного света. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>
22	<p>Комплекты: для заправки эталонного электрода, содержит кассету эталонного электрода, рабочий раствор KCl и уплотнительные кольца Reference sensor refill к аппаратам RAPIDLab 348EX</p>	<p>Используется для заправки эталонного электрода и совместим с анализатором газов крови, электролитов, метаболитов и СО-оксиметрии. Состав и фасовка: реagentный картридж (не менее 1 шт.): Zero Cal: кислород, углекислый газ, азот, соли, органические буферы, сурфактанты, катализатор; рН=6.8, рСО<sub>2</sub> = 35 мм рт.ст., рО<sub>2</sub> = 154 мм рт.ст., Na+ = 116 ммоль/л, K+ = 4.0 ммоль/л, Са++ = 1.25 ммоль/л, Cl- = 98 ммоль/л, Glu = 0 мг/дл, Lac = 0 ммоль/л; 200 Cal: кислород, углекислый газ, азот, соли, органические буферы, глюкоза, лактат, сурфактант, консервант; рН = 7.4, рСО<sub>2</sub> = 70 мм рт.ст, рО<sub>2</sub> = 0 мм рт.ст., Na+ = 159 ммоль/л, K+ = 8.0 ммоль/л, Са+4- = 0.62 ммоль/л, Cl- = 69 ммоль/л, Glu = 180 мг/дл, Lac = 2 ммоль/л; порт образца (3 шт.): резиновое уплотнение (6 мм х 15 мм) и пластиковом корпусе с двумя фиксаторами. Корпус картриджа – поливинилхлорид. Условия хранения: хранить при температуре 4-25°С, вдали от солнечного света. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>



23	Комплект трубок бутылей Bottle tubing kit к аппаратам RAPIDLab 348EX	Комплект трубок и переключников используется для обеспечения прохождения жидкостей и воздуха к анализатору кислотно-щелочного равновесия, газов и электродитов крови. Фасовка: 3 шт. Состав: силикон, полипропилен. Соответствует директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i> .
24	Комплект трубок насоса подачи пробы и реактивов к аппаратам RAPIDLab 348EX	Используется для направленного подведения жидкостей, перемещающихся по силиконовым трубочкам. Фасовка: 1. Коннектор крышки флакона отходов с трубками отходов. Состав: термостойкая резина серого цвета (длина – 3 мм, высота – 4,5 мм, ширина – 2 мм); 2 прозрачные силиконовые трубочки разной длины с муфтой (16,5 мм, 21 мм). 2. Резиновый коннектор с трубками для реагентов. Состав: 3 прозрачные силиконовые трубочки разной длины и толщины с муфтой (20 мм, 18 мм, 16 мм); прозрачный резиновый коннектор (длина – 3 мм, высота – 3 мм, ширина – 1,5 мм). 3. 2 белых пластиковых ролика Состав: Моддинг и накатанная головка с 4 отверстиями сверху, и стипу (высота – 4 мм, диаметр – 2,5 мм). 4. Смазывающая жидкость в эппендорфе. 5. Этикетка для указания даты замены.
25	Эталонный электрод, содержит кассету эталонного электрода, вкладыш эталонного электрода, рабочий раствор KCl- и уплотнительные кольца Reference sensor к аппаратам RAPIDLab 348EX	Предназначен для поддержания постоянного электрического потенциала. Используется при работе с анализаторами газов крови, электродитов, метаболитов. Состав и фасовка: кассета обслуживаемого опорного электрода II рода для электрода pH, Na <sup>+</sup> , K <sup>+</sup> , Ca <sup>++</sup> , Cl <sup>-</sup> (не менее 1 шт.); внутренний элемент обслуживаемого опорного электрода II рода для электродов pH, Na <sup>+</sup> , K <sup>+</sup> , Ca <sup>++</sup> , Cl <sup>-</sup> (не менее 1 шт.); рабочий раствор для электрода Ref (не менее 1x3 мл); 4M раствор KCl; ванночка для заполнения электрода (не менее 1 шт.). Срок годности: не менее 6 месяцев. Для выявления совместимости с программным обеспечением мелнишского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Постановкам при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.
26	Депротенизирующий раствор 10шт. к аппаратам RAPIDLab 348EX	Предназначен для удаления скопления белка из пути тестирования образца. Депротенизация является важной частью регулярного профилактического обслуживания системы. Совместим с анализатором газов крови, электродитов, метаболитов и CO-оксиметрии. Состав: D-Ia: NaCl, KCl, CaCl2, LiCl, HCl, консервант; D-Ib: асциный белок. Фасовка: D-Ia - 10 x 2 мл; D-Ib - 10 x 50 мг. Условия хранения: хранить при температуре +4-25°С в вертикальном положении, при отсутствии прямого солнечного света.

27	<p>Предназначен для очистки и кондиционирования датчиков рН и ионитов. Кондиционирование является важной частью регулярного профилактического обслуживания системы. Совместим с анализатором газов крови, электролитов, метаболитов и СО-оксиметрии.</p> <p>Состав: NaCl, NH<sub>4</sub>FH<sub>2</sub>F. Фасовка: 5x2 мл. Условия хранения: хранить при температуре 4-25°C в вертикальном положении, при отсутствии прямого солнечного света. Для выполнения совместимости с программным обеспечением машинного оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Постановщиком при поставке производится электрическая калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>
28	<p>Предназначен для заполнения референсного электрода анализатора газов и электролитов крови. Состав и фасовка: рабочий раствор для электрода Ref (3 мл x 4); 4M раствор KCl; канюля для заполнения электрода (4 шт.). Срок годности: не менее 12 месяцев. Условия хранения: при температуре 4-25°C, при отсутствии солнечного света. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Машинские средства и оборудование для лабораторной диагностики <i>in vitro</i>.</p>

Заместитель директора

Руководитель по клинической деятельности

И. о. руководителя Национальной референтной бактериологической лабораторией

Руководитель клинико-диагностической экспресс-лабораторией

 А. Жанибеков

 Г. Рыскулов

 В. Бисмилла

 Е. Телягина

Приложение 2  
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  
(Кому) \_\_\_\_\_  
(наименование заказчика,  
организатора закупки  
или единственного дистрибьютора)

Заявка на участие в тендере

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

(название тендера)

получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), настоящей

заявкой выражает согласие осуществить поставку лекарственных средств /медицинских изделий/фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной документацией по следующим лотам:

1) \_\_\_\_\_ (номер лота)

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/ фармацевтических услуг)

2) \_\_\_\_\_ (номер лота)

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/ фармацевтических услуг)

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

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

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

№ п/п	Кужаттық атауы Наименование документа	Парақтар саны Количество листов

Настоящая заявка действует \_\_\_\_\_

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 засвидетельство-ванная копия (указать нужное)	копия, Бет-номери	Номер страницы

и Правила организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, действительности объема предоставляемой помощи для лиц, состоящих в социальных учреждениях и учреждениях уголовно-исполнительной (административной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, формирования услуг

Сфера

Ценовое предложение потенциального поставщика

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

№ закупки	Способ закупки	Лот №	
№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия		Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)		
2	Характеристика		
3	Единица измерения		
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз		
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия		
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз		
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз		
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз		
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз		
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз		
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при закупке 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  
к Правилам организации  
и проведения закупок  
испытаний к предмету  
медицинских изделий  
и специализированным  
лечебным продуктам в рамках  
гарантированного объема  
бесплатной медицинской помощи,  
дополнительного объема  
медицинской помощи для лиц,  
содержащихся в следственных  
изоляторах и учреждениях  
уголовно-исполнительной  
системы (далее – Правила)  
системы, за счет бюджетных  
средств и (или) в системе  
обязательного социального  
медицинского страхования,  
фармацевтических услуг. Форма

Кому:

\_\_\_\_\_ (наименование и реквизиты  
организатора закупок, заказчика)

№ п. № \_\_\_\_\_  
Дата \_\_\_\_\_

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)  
Наименование банка (фирмы банка) \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (наименование, ИНН и другие реквизиты банка)  
Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ 20\_\_ года

Банк (фирма банка)  
\_\_\_\_\_ (наименование) (далее – Банк)  
информирован, что \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ (наименование)  
в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере,  
объявленном \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ (наименование заказчика/организатора закупок)

\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления)  
и готов (осуществить, оказать услуги (наименование услуги)/ поставку  
\_\_\_\_\_ (наименование и объем товара)  
на общую сумму \_\_\_\_\_ (прописью) тенге,

из них (при участии в закупке 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 закупок  
по первому требованию, включая сумму гарантийного обеспечения и размере 1 (одни)  
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 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  
системы (далее – Правила) 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, и при принятии Потенциального поставщика  
победителем закупок – до представления им соответствующего гарантийного  
обеспечения по заключенному договору.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_

Печать Банка \_\_\_\_\_

Приложение 2  
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)

Иск № \_\_\_\_\_  
Дата \_\_\_\_\_

Кому \_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты  
организатора закупок, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения исполнения договора)  
Наименование банка: \_\_\_\_\_

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

(местонахождение) \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ Г.

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

(описание товаров или услуг) и Вами было предусмотрено в Договоре/  
Дополнительном соглашении, что Поставщик/Исполнитель внесет обеспечение  
его исполнения в виде банковской гарантии на общую сумму \_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью) тенге.

Настоящим Банк \_\_\_\_\_

(наименование банка)

подтверждает, что является гарантом по вышеуказанному Договору и берет  
на себя безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму,  
равную \_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью),

по получении Вашего письменного требования на оплату, по основаниям,  
предусмотренным Договором и 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 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.

Подпись уполномоченных лиц Банка \_\_\_\_\_

(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))

Печать Банка \_\_\_\_\_

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

форма

Типовой договор закупки (между заказчиком и поставщиком)

\_\_\_\_\_ г.  
(местонахождение)

\_\_\_\_\_ г.  
(полное наименование заказчика),  
именуемый в дальнейшем "Заказчик",  
в лице \_\_\_\_\_,  
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)  
уполномоченного лица с одной стороны,

и \_\_\_\_\_  
(полное наименование поставщика – победителя тендера)

\_\_\_\_\_ г.  
именуемый в дальнейшем "Поставщик",  
в лице \_\_\_\_\_,  
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица,  
действующего на основании \_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны,  
на основании правил организации и проведения закупок лекарственных средств,  
медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках  
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного  
объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах  
и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет  
бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского  
страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах  
закупки способом \_\_\_\_\_

(указать способ) по закупке (указать предмет закупки)  
№ \_\_\_\_\_ от "\_\_\_\_" \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупки  
лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли  
к соглашению о нижеследующем:

#### Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

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

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

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



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

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

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

## Глава 2. Предмет Договора

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

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

- 1) настоящий Договор;
- 2) перечень закупаемых товаров;
- 3) техническая спецификация;

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

## Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/спецификации) составляет

тенге	(указать сумму цифрами	и	прописью)

и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

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

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

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) копия договора или иные документы, предоставляемые 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 закупке медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средств измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

## Глава 4. Условия поставки и приемки товара

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

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

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

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

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

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

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

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

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

13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, и 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 причины, 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(х). 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 непоставленного 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 неподдающееся 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-мажор)) 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 оплаты 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 (консультанты) 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 и 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. Все относящиеся 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, и 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, и 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, коммерческой подкуп, и 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 и 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 различие 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.