**УТВЕРЖДАЮ**

**Директор**

**КГП на ПХВ "Алматинский областной Центр**

**по профилактике и борьбе со СПИД"**

**25.01.2021 г. *(дата утверждения)***

 **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Б.Сауранбаев**

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ,**

**Предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам по подготовке тендерных заявок и участия в тендере по закупкам**

**«Медицинских изделий»**

**Уважаемые потенциальные поставщики!**

КГП на ПХВ «Алматинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», город Алматы, ул. Г.Орманова 17А, объявляет о проведении тендера по закупу «Медицинских изделий» – на сумму **118 621 610,20 (Сто восемнадцать миллионов шестьсот двадцать одна тысяча шестьсот десять) тенге, 20 тиын.**

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера – **КГП на ПХВ «Алматинский областной Центр по профилактике и борьбе со СПИД»** потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупкам «Медицинских изделий» (далее - Тендерная документация), разработана в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий (далее - Правила).

Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данную тендерную документацию и считаются ее неотъемлемой частью, а именно:

1. настоящая тендерная документация;
2. перечень закупаемых товаров (Приложение № 1);
3. техническая спецификация товара (Приложение № 2);
4. заявка на участие в тендере (Приложение № 3);
5. форма заполнения описи документов, прилагаемых к заявке потенциальных поставщиков (Приложение № 4);
6. справка об отсутствии задолженности перед банком (Приложение5);
7. таблица цен тендерной заявки потенциального поставщика (Приложение № 6);
8. гарантийное обеспечение тендерной заявки (Приложение № 7);
9. проект договора о закупе товара (Приложение № 8);
10. сведения о квалификации (приложение 9).

Товар должен быть доставлен в течение 16 календарных дней со дня получения заявки от заказчика по адресу: Республика Казахстан, город Алматы, ул. Г. Орманова 17А; г. Талдыкорган, ул. Медеу 3, КГП на ПХВ «Алматинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД».

Пакет тендерной документации размещается на сайте заказчика, также тендерную документацию можно получить в срок до 12:00 часов «15» февраля 2021 года по адресу: город Алматы, ул. Г. Орманова 17А или по электронной почте по адресу 2914300@mail.ru.

Тендерные заявки на участие в тендере, запечатанные в конверты, представляются потенциальными поставщиками КГП на ПХВ «Алматинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», город Алматы, ул. Г. Орманова, 17А.

Окончательный срок представления тендерных заявок до 12:00 часов «15» февраля 2021 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 14:00 часов «15» февраля 2021 года по адресу: Республика Казахстан, город Алматы, ул. Г. Орманова 17А, Конференц-зал.

Дополнительную информацию и справки можно получить по телефону: 8 727 291-43-00.

Уполномоченный представитель: Еркеев Алмас Нурланович.

.

**Об утверждений тендерной документации**

**по закупу «Медицинских изделий»**

В целях определения поставщика «Медицинских изделий»,на основании п.37 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий (далее - Правила).

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Для проведения тендера по закупу **«**Медицинских изделий**»** утвердить тендерную документацию согласно приложению №1 к настоящему Приказу.

2. Утвердить состав тендерной комиссии согласно приложении №2.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

**Директор Сауранбаев Б.К.**

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**по закупу**

**«Медицинских изделий»**

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера – КГП на ПХВ «Алматинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» потенциальными поставщиками для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупкам «Медицинских изделий» (далее - Тендерная документация), разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий утвержденными Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий (далее - Правила).

**Предмет тендера**

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупкам **«**Медицинских изделий» (далее - Товары), разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиковТовара. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в приложении 1 к настоящей Тендерной документации.

3. Заказчиком и Организатором тендера выступает КГП на ПХВ «Алматинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»
**БИН – 980240002878**ИИК №KZ588562203110513941

АО «Банк ЦентрКредит» Кбе16

БИК KCJBKZKX

**Базовые условия платежа**

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

5. Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки. При этом потенциальный поставщик в своей тендерной заявке должен указать, какую ценовую скидку он может предложить в этом случае.

**Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков**

6. Для участия в тендере, потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

1) должен быть зарегистрирован в качестве субъекта предпринимательства согласно законодательству Республики Казахстан;

2) должен быть правоспособным на осуществление фармацевтической деятельности по производству или оптовой реализации лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

3) не должен иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

4) не должен быть признанным судом недобросовестным по настоящим Правилам;

5) не должен быть аффилированным с заказчиком, организатором закупа, единым дистрибьютором;

6) не должен быть аффилированным по одному лоту с другим потенциальным поставщиком;

7) не должен быть признан банкротом вступившим в законную силу судебным актом, и в отношении него не должно проводиться процедур банкротства или ликвидации;

8) не должен нарушать патентных и иных прав и притязаний третьих лиц, связанных с реализацией лекарственных средств и медицинских изделий.

**Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок**

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

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

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

10. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части 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 Республики Казахстан от 16 мая 2014 года Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), а также документы, указанные в подпунктах 19), 20) пункта 64 настоящих Правил.

**11. Основная часть тендерной заявки содержит:**

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

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

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

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

5) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде

электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом

Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях";

6) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан от 31 января 2011 года № 3 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 6793), по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

8) сведения о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

9) копию сертификата о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки (для отечественных товаропроизводителей); копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

10) если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляется оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик – нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

11) заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, медицинских изделий, медицинских изделий и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;

12) сопутствующие услуги;

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

14) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случаях представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем -сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанный акт не представляется;

15) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика

квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил;

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

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

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

19) договоры намерения об оказании фармацевтической услуги с соисполнителями;

20) гарантийное письмо об установлении информационно коммуникационной

инфраструктуры для ведения информационной системы учет амбулаторного лекарственного обеспечения (при закупе фармацевтических услуг);

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

**12. Техническая часть тендерной заявки содержит:**

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик

заявленного товара, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, также на электронном носителе в формате \*doc);

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

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

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

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

16. 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.

17. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по закупу\_\_\_\_\_\_\_\_(указывается название тендера)" и "Не вскрывать до\_\_\_\_\_\_\_(указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".

**Валюта тендерной заявки и платежа**

18. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге. Курс, применяемый для приведения цен к единому эквиваленту, устанавливается национальным Банком Республики Казахстан.

19.Фактическая оплата поставщикам производится в тенге:

**Документы, подтверждающие приемлемость товаров для закупки и соответствие их тендерной документации**

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

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

2) лекарственные средства, медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, 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);

5) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий 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 товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и 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 товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

6) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий, за исключением товаров, указанных в настоящего пункта, на дату подпункте 7) 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);

7) 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);

8) менее сроков годности, указанных в и настоящего подпунктах 6) 7) пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;

10) лекарственные средства или медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

**Гарантийное обеспечение тендерной заявки**

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

22. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

23. Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

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

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

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

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

4) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

5) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

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

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

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

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

**Язык тендерной документации**

26. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на государственном или русском языках в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках.

**Место и окончательный срок представления тендерных заявок**

27. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера нарочно или по почте по адресу: Республика Казахстан, город Алматы, ул. Г. Орманова, 17А, кабинет 6. Окончательный срок предоставления тендерных заявок – до 12:00 часов «15» февраля 2021 года.

**Представление тендерных заявок**

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

Не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок, при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым представлены тендерные заявки, или получившим тендерную документацию.

**Вскрытие конвертов с тендерными заявками**

29. Конверты с тендерными заявками вскрываются в 14:00 часов «15» февраля 2021 года, адрес - город Алматы, ул. Г. Орманова, 17А, конференц-зал.

Потенциальные поставщики либо их представители вправе присутствовать при вскрытии тендерных заявок.

При вскрытии конвертов с тендерными заявками тендерная комиссия объявляет присутствующим лицам наименование и адрес потенциальных поставщиков, участвующих в тендере, предложенные ими цены, условия поставки и оплаты, отзыв и изменения тендерных заявок, если они отражены документально, информацию о наличии или отсутствии документов, составляющих тендерную заявку и регистрирует данную информацию в протоколе вскрытия конвертов с тендерными заявками.

**Оценка и сопоставление тендерных заявок**

30. Тендерная комиссия оценивает и сопоставляет тендерные заявки, принятые для участия в тендере, и определяет выигравшую заявку на основе самой низкой цены и с учетом критериев, указанных в тендерной документации, включая:

1) соответствие товаров, заданной технической спецификации;

2) сроки поставки;

3) условия платежа;

4) соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям;

5) наличие квалифицированного персонала;

6) наличие помещений и транспорта, удовлетворяющих условиям хранения и поставки «Медицинских изделий» с соблюдением «холодовой цепи»;

7) приоритет отечественных товаропроизводителей;

8) поддержки предпринимательской инициативы.

31. Тендерная комиссия подводит итоги тендера в срок не более десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

32. Тендерная комиссия в течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера письменно уведомляет всех принявших участие в тендере потенциальных поставщиков о результатах тендера путем направления уведомления и размещения информации на интернет ресурсе.

**Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:**1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;

2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

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

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

5) непредставления копий разрешений (уведомлений) либо разрешений ( уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Республики Казахстан от 16 мая 2014 года Законом "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

16) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с подпунктом 14) пункта 64 настоящих Правил, за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

17) если техническая характеристика заявленного медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

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

19) установленных пунктами 26, 33 настоящих Правил;

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

21) если не представлена либо представлена неподписанная таблица цен;

22) представления потенциальным поставщиком цены товара, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

24) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;

25) непредставления информации об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 настоящих Правил;

26) непредставления согласия на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;

27) установления инициирования процедуры банкротства либо ликвидации, приостановления финансово-хозяйственной деятельности, в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;

28) установления факта привлечения к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам на основании решения суда, вступившего в законную силу.

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

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

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

1) отсутствия представленных тендерных заявок;

2) представления менее двух тендерных заявок;

3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;

4) если допущен один потенциальный поставщик.

36. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

**Условия предоставления приоритета**

35. В случае, если в закупе товара участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и соответствующий требованиям Правил и настоящей тендерной документации, то закуп признается несостоявшимся. Заказчик переходят к закупу способом из одного источника у данного потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем.

36. В случае, если в закупе товара участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и соответствующий требованиям Правил, то закуп признается несостоявшимся. Заказчик переходят к закупу способом из одного источника у данного потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем.

37. В случае, если в закупе товара участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и соответствующих требованиям Правил, то по данному лоту допускаются только потенциальные поставщики, являющиеся отечественными товаропроизводителями, и тендерные заявки остальных потенциальных поставщиков отклоняются.

**Поддержка предпринимательской инициативы**

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

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

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

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

30. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к тендерной заявке: отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан; потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан; потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

**Заключение договора закупок**

31. Письменное уведомление о признании тендерной заявки выигравшей вместе с договором, подписанным заказчиком, направляется заказчиком потенциальному поставщику в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера.

Договор закупки вступает в силу с момента подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

32. Победитель тендера в течение десяти рабочих дней с момента получения уведомления о признании его тендерной заявки выигравшей и проекта договора закупки подписывает договор или письменно уведомляет заказчика об имеющихся разногласиях или об отказе от подписания договора.

33. Если потенциальный поставщик, признанный победителем тендера, не подписывает договор закупки в течение 10 дней с момента получения подписанного договора, то заказчик вправе заключить договор закупки с другим участником тендера, предложение которого, является для заказчика наиболее предпочтительным после предложения победителя, что подтверждается протоколом об итогах тендера.

34. Не допускается внесение каких-либо изменений и/или новых условий в проект договора о закупе или в подписанный договор о закупе (за исключением уменьшения цены), которые могут изменить содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика.

Допускается внесение изменений в проект договора о закупе лекарственных средств и прочих медицинских изделий или в подписанный договор о закупе при условии неизменности цены и качества, и других условий, явившихся основой для выбора поставщика в части изменения объемов закупа.

Организатор тендера до подписания договора о закупе вправе провести переговоры с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены договора. Потенциальный поставщик вправе не согласиться на такое уменьшение, при этом организатор тендера не в праве уклоняться от подписания договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера по диагностическим тест-наборам и изделиям медицинского назначения.

В случае, если в процессе исполнения договора закупки товаров цены на аналогичные закупаемым товарам изменились в сторону уменьшения, то по обоюдному согласию заказчика и поставщика в договор закупки могут быть внесены соответствующие изменения с учетом положений настоящего пункта.

35. Контроль за исполнением договоров осуществляется заказчиком в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

36. К договору закупки применяются нормы Гражданского кодекса Республики Казахстан.

**Порядок внесения обеспечения исполнения договора**

37. В течение десяти рабочих дней после подписания сторонами договора закупок, если иное не предусмотрено договором, поставщик вносит обеспечение исполнения договора о закупках в виде банковской гарантии и в размере 3 (три)% от общей суммы договора со сроком действия до 31 декабря 2021 года.

38. Заказчик возвращает внесенное обеспечение исполнения договора поставщику после полного и надлежащего исполнения поставщиком своих обязательств по этому договору в сроки, указанные в договоре или в течение пяти рабочих дней с момента полного исполнения поставщиком обязательств, если этот срок не указан в договоре.

39. Если поставщик не исполнил или исполнил ненадлежащим образом (нарушение сроков поставки, поставка некачественного товара, нарушение других условий договора) свои обязательства по договору, не уплатил штрафные санкции, предусмотренные договором, а также в случае расторжения договора по указанным основаниям заказчик не возвращает обеспечение исполнения договора.

**Место поставки товара**

40. Место поставки товаров: город Алматы, ул. Г.Орманова, 17А, г. Талдыкорган, ул. Медеу 3

**Срок поставки товара**

50. Обеспечить поставку в течение 16 календарных дней со дня получения заявки от заказчика на «Медицинские изделия». **Разгрузка товара на склад заказчика, по указанию заказчика.**

*Приложение 1*

**Перечень закупаемых товаров**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****лота** | **Наименование закупаемых товаров** | **Ед.изм** | **Количество, объем** | **Цена за единицу****в тенге** | **Общая сумма****в тенге** |
| 1 | Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией | Набор | 53 | 358800 | 19 016 400 |
| 2 | ИФА тест-система для одновременного выявления антител к антигенам вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов и антигена ВИЧ1 (р24) для скрининга крови и программное обеспечение для выполнения теста на автоматизированном ИФА – анализаторе, Формат теста – не менее 480 определений (96х5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок) | набор | 540 | 98000 | 52 920 000 |
| 3 | Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром объемом 0,5-10 мкл.  | упаковка | 3 | 15000 | 45 000 |
| 4 | Наконечники для дозаторов с фильтром V=200 мкл стерильные в штативе (96 штук) | штатив | 114 | 8050 | 917 700 |
| 5 | Наконечники для дозаторов с фильтром V=50 мкл., стерильные в штативе (96 штук) | штатив | 93 | 8050 | 748 650 |
| 6 | Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром объемом 1000 мкл., стерильные в штативе (96 штук) | штатив | 62 | 8050 | 499 100 |
| 7 | Наконечники для дозаторов V=5-250 мкл., желтые 1000 штук | упаковка | 490 | 6000 | 2 940 000 |
| 8 | Наконечники для дозаторов с фильтром V=1-10 мкл., стерильные в штативе (96 штук) | штатив | 30 | 8050 | 241 500 |
| 9 | Комплект реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала «РИБО-преп» вариант 100 | упаковка | 22 | 34000 | 748 000 |
| 10 | Наконечники с фильтром, стерильные, V=100-1000 мкл. В штативе по 100 штук | упаковка | 10 | 7900 | 79 000 |
| 10 | Наконечники V=5-200 мкл. стерильные, 1 кассета 96 штук  | упаковка | 3 | 7900 | 23 700 |
| 12 | Штатив карусель для дозаторов | штук | 2 | 19000 | 38 000 |
| 13 | Микроцентрифужные пробирки градуированные объемом не менее 1,5 мл. (1000 штук) | упаковка | 7 | 17500 | 122 500 |
| 14 | Пипетка-дозатор переменного объема 50-1000 мкл., одноканальные | упаковка | 2 | 20000 | 40 000 |
| 15 | Пробирки для ПЦР с плоской крышкой объём – 0,2 мкл (1000 штук) | упаковка | 7 | 12375 | 86 625 |
| 16 | Контейнер пластиковый с крышкой для биотходов V=1 литров класс Б | штук | 1500 | 192 | 288 000 |
| 17 | Тест-система для выявления поверхностного антигена HBsAg вируса гепатита В, антиген стрип 96 тестов | набор | 16 | 24700 | 395 200 |
| 18 | Тест-система для подтверждения наличия поверхностного антигена HВsAg вируса гепатита В, антиген 96 тестов | набор | 2 | 26700 | 53 400 |
| 19 | Тест-система ИФА для выявления антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сухой капле крови (СКК), одноэтапный вариант, 192 определений (ДЭН) | набор | 1 | 39500 | 39 500 |
| 20 | Тест –система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и М к вирусу гепатита С в сухой капле крови (СКК), двухэтапный вариант, 192 определений (ДЭН) | набор | 1 | 49000 | 49 000 |
| 21 | Тест –система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и М к структурным(*core*) и неструктурным (*NS*) белкам вируса гепатита С в сухой капле крови человека, двухэтапный вариант, 96 определений | набор | 1 | 24700 | 24 700 |
| 22 | Дозатор 1-канальный V=1000 мкл. | штук | 6 | 24000 | 144 000 |
| 23 | Дозатор 1-канальный V=5-300 мкл. | штук | 6 | 24000 | 144 000 |
| 24 | Дозатор 1-канальный V=5-100 мкл | штук | 6 | 24000 | 144 000 |
| 25 | Дозатор 8-канальный V=5-300 мкл. | штук | 6 | 80000 | 48 000 |
| 26 | Ферментативный очиститель, 1л. Концентрат 50 мл, Драйпак (HTI Enzymatic Cleaner Concentrat 50 ml Drypack) | флакон | 4 | 18434 | 73 736 |
| 27 | Дилюент Изотонический разбавитель 20л, Драйпак (HTI Diluent 201, Drypack) | ёмкость | 3 | 23712 | 71 136 |
| 28 | Лизирующий раствор 500 мл (Micro CC-18) | флакон | 2 | 31278 | 62 556 |
| 29 | Набор реагентов АЛТ (Аланинаминотрансфераза (SGPT)) (ALT Alanine aminotransferase (SGPT) Reagent Set) | набор | 20 | 10457,20 | 209 144 |
| 30 | Набор реагентов АСТ (Аспартатаминотрансфераза (SGОТ) R1: 1 х 120ml, R2: 1 х 30ml | набор | 20 | 15080 | 301 600 |
| 31 | Набор реагентов Глюкоза Оксидазная R1: 1 х 125ml, STD: 1 х 5ml | набор | 25 | 10348 | 258 700 |
| 32 | Набор реагентов Липопротеины высокой плотности в сыворотке и плазме крови с калибратором 1х30мл реагент R1+1x10мл реагент R2+1х3мл калибратор HDL/LDL | набор | 1 | 67600 | 67 600 |
| 33 | Набор реагентов Липопротеины низкой плотности с калибратором 1x30мл реагент R1 + 1x10мл реагент R2 + 1x3мл калибратор HDL/LDL | набор | 1 | 96720 | 96 720 |
| 34 | Набор реагентов креатинина (со стандартом) пикриновая кислота1\*125 мл+буфер 1\*125 мл+стандарт 1\*5 мл  | набор | 20 | 12313,60 | 246 272 |
| 35 | Набор реагентов биохимического калибратора 1\*5 мл. Предназначен для калибровки в количественных тестах на автоматических и полуавтоматических анализаторах | набор | 2 | 16000 | 32 000 |
| 36 | Набор для количественного определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови R1: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml | набор | 20 | 19240 | 384 800 |
| 37 | Набор реагентов холестерина реагент 1:1\*125 мл+стандарт 1\*5 мл | набор | 20 | 13556,40 | 271 128 |
| 38 | Набор биохимический контроль уровень1: 1 x 5ml, уровень 2: 1 x 5ml | набор | 2 | 15500 | 31 000 |
| 39 | Набор реагентов Билирубин прямой (для автоматов) R1: 1 x 250ml, R2: 1 x 25ml, CAL: 1 x 3mll | набор | 18 | 15922,40 | 286 603,2 |
| 40 | Набор реагентов мочевины реагент 1:1\*125 мл+реагент 2 1\*25 мл+стандарт 1\*5 мл | упаковка | 20 | 14040 | 280 800 |
| 41 | Набор реагентов общего белка: Реагент1х125мл+Стандарт 1х2мл | набор | 20 | 12313,6 | 227 240 |
| 42 | Сегменты фотометрических кювет для биохимического анализатора BioChem FC-200 | коробка | 7 | 89960 | 629 720 |
| 43 | Reaction Cuvettes, FC-200. Реакционные кюветы для закрытой системы, марка кювета FC-240-1062-KZ (160strips/pk) к биохимическому анализатору HTI BioChem FC-200 | коробка | 3 | 89960 | 269 880 |
| 44 | Презервативы (наличие надписи БЕСПЛАТНО) | штук | 390000 | 25 | 9 750 000 |
| 45 | Шприцы 10мл. | штук | 170000 | 25 | 4 250 000 |
| 46 | Шприцы 5мл. | штук | 152000 | 17 | 2 584 000 |
| 47 | Лубриканты на водной основе, 5 мл. | штук | 207000 | 87 | 18 009 000 |
|  | **Итого:** | **118 621 610,20 тенге** |

**Техническая спецификация по лоту №1**

Для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в плазме крови, включая выделение РНК, ПЦР-амплификации кДНК и детекции продуктов ПЦР-амплификации в режиме “реального времени”

Возможность использования внутренного контроля на всех этапах ПЦР анализа, начиная с выделения нуклеиновых кислот

Наличие комплекта реагентов для выделения РНК из клинического материала

Наличие лизирующего раствора

Наличие раствора для препитации

Наличие не менее двух растворов дляч отмывки

Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления

Наличие комплекта реагентов для проведения реакции обратной транскрипции РНК и ПЦР-амлификации к ДНК

Наличие DTT лиофилизированного, ТМ-Ревертазы

ОТ-ПЦР-смесь-1 не должна быть раскалана по пробиркам

Наличие TaqF-полимеразы для организации горячего старта

Наличие комплекта ДНК-калибраторов

Наличие комплектов контрольных образцов этапа выделения – ПКО, ВКО, ОКО

Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы

Количество тестов не менее 50

Остаточный срок годности не менее 10 месяцев

**Техническая спецификация по лоту №2**

Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1, набор диагностический, (480 тестов).

1. Формат теста – не менее 480 определений (96х5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок)
2. Одностадийный формат теста (одновременная инкубация образцов с растворами конъюгатов без стадии промывки).
3. Один цикл промывок планшета в ходе постановки анализа
4. Общее количество промывок планшета не более 4
5. Инкубация с ТМБ-субстратным раствором при комнатной температуре
6. Объем внесения стоп-реагента в лунку рабочего планшета не менее 150 мкл
7. Коэффициент для расчета ОП критического 0,25
8. Количество анализируемого образца: не более 70мкл
9. Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа
10. Чувствительность 100%
11. Специфичность на случайной выборке доноров (не менее 5000 доноров) - выше 99,9%
12. Чувствительность набора при определении антигена (p24) ВИЧ-1 – 10пг/мл
13. Возможность проведения 480 (пять разборных планшетов) определений, включая контрольные, предназначен для ручной постановки с возможностью дробного (по одному стрипу и по одной лунки) использования набора или для одновременной постановки 480 (96х5) определений на автоматических анализаторах для иммуноферментного анализа открытого типа.
14. Длительность анализа не более 85 мин.
15. Учет результатов при 450/620-680 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны – 450 нм.
16. Внутрисерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 8%
17. Межсерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 10%
18. Стабильность приготовленного рабочего промывочного раствора не менее 28 дней при хранении при температуре от +2С до +8С, при температуре от +18С до +25С не менее 14 суток.
19. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-1 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 30 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов.
20. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-2 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 14 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов.
21. Стабильность приготовленного рабочего раствора субстратной смеси при температуре от +18С до +25С не менее 10 часов.
22. Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев.
23. Транспортирование наборов должно производится при температуре от +2С до +8С.

при температуре от 9 до 25°С не менее 10 суток

при температуре от 26 до 30°С не менее 5 суток

1. Дополнительные принадлежности входящие в состав набора:
2. крышки к полистироловым 96-луночным планшетам не менее 5 штук
3. плёнки защитные для ИФА-планшетов не менее 10 штук
4. наконечники одноразовые не менее 80 штук
5. ванночки пластиковые для жидких реагентов не менее 10 штук
6. пакеты полиэтиленовые с замком Zip-Lock не менее 3 штук
7. Наличие склада для хранения тест-наборов
8. Наличие товара не менее 50 наборов и возможность тест - наборы оставлять на ответственном хранении до востребования
9. Доставка с соблюдением «Холодовой цепи»
10. Наличие регистрационного удостоверения РК
11. Наличие сертификата CE
12. Наличие утвержденной инструкции по применению

**Техническая спецификация закупаемых товаров**

**По лоту №3**

Объем 0,5-10 мкл

Длина не более 32 мм

Градуированные, бесцветные

Наличие гидрофобного фильтра

Возможность автоклавирования при 121°C, 15 мин

Должны быть сертифицированы на отсуствие ДНКаз, РНКазы и апирогенность

В упаковке не менее 1000 шт

Наличие регистрационного удостоверения

**Техническая спецификация по лоту №9**

Возможность выделения РНК/ДНК методом высаживания из клинического материала для последующего анализа методом обратной транскрипции и полимеразной цепной реакции.

Возможность выделения РНК/ДНК из плазмы периферической крови, ликвора, амниотической жидкости, мазков из носа и зева, слюны.

Наличие лизирующего раствора

Наличие раствора для преципитации

Наличие не менее двух растворов для отмывки

Наличие РНК-буфера

Рассчитан на количество проб не менее 100.

Остаточный срок годности не менее 7 месяцев

**Техническая спецификация по лоту №13**

Объем 1,5 мл

Наличие плоской крышки с матовой поверхностью для надписей

Пробирка должна защелкиваться плоской крышкой

Наличие участка для прокалывания иглой на крышке

Должны быть бесцветными и оптически прозрачными

Наличие рельефной градуировки

Наличие матового участка для подписывания на боковой поверхности

Возможность центрифугирования при не менее 20 000 g

В упаковке не менее 500 шт

Возможность автоклавирования при 121°C , 15 мин

Должны быть сертифицированы на отсуствие ДНКаз, РНКазы и апирогенность

Наличие регистрационного удостоверения

**Техническая спецификация по лоту №17**

**Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В**

Формат теста – не менее 96 определений, планшет разборный до стрипов и до лунок

Количество анализируемого образца – не более 150 мкл

Чувствительность теста - минимальная определяемая концентрация HBsAg – 0,1 МЕ/мл

Время реакции не более 2-х часов общего времени инкубации

Стабильность К+2 - регидратированный реагент К+2 после растворения стабилен не менее 6 ч при температуре от +18 до +24 °С.

Стабильность Рабочего раствора коньюгата - рабочий раствор конъюгата стабилен не менее 12 ч в защищённом от света месте при температуре от 18 до 24 °С.

Цветовая кодировка реагентов

Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа

Возможность ручной постановки и автоматической постановки на анализаторах открытого типа

Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев

Наличие регистрационного удостоверения РК.

Наличие утвержденной инструкции по применению.

**Техническая спецификация по лоту №18**

**Тест-система для подтверждения поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В**

Формат теста – не менее 96 определений, планшет разборный до стрипов и до лунок

Количество анализируемого образца – не более 150 мкл

Чувствительность теста - минимальная определяемая концентрация HBsAg – 0,1 МЕ/мл

Время реакции не более 2-х часов общего времени инкубации

Стабильность К+2 - регидратированный реагент К+2 после растворения стабилен не менее 6 ч при температуре от +18 до +24 °С.

Стабильность Рабочего раствора коньюгата - рабочий раствор конъюгата стабилен не менее 12 ч в защищённом от света месте при температуре от 18 до 24 °С.

Цветовая кодировка реагентов

Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа

Возможность ручной постановки и автоматической постановки на анализаторах открытого типа

Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев

Наличие регистрационного удостоверения РК.

Наличие утвержденной инструкции по применению

**Техническая спецификация по лоту №19**

**Требуемая техническая и качественная спецификация**:

Набор реагентов для выявления методом ИФА суммарных антител к ВИЧ-1, ВИЧ-2, одноэтапный вариант

Характеристика набора: представляет собой набор со всеми необходимыми для проведения анализа реагентами (кроме дистиллированной воды), основой которого является планшет (1 шт., стрипированный) с иммобилизированными рекомбинантными антигенами ВИЧ-1 и ВИЧ-2 на поверхности лунок и конъюгат( рекомбинантные белки ВИЧ-1 и ВИЧ-2, меченные пероксидазой хрена)

Цветовая индикация положительных и отрицательных контролей, цветовая индикация флаконов с реагентами.

Дополнительная комплектация — разовые ванночки для реагентов, наконечники для пипеток, клейкая пленка для планшетов.

Срок годности не менее 18 месяцев. Допускается транспортировка наборов при температуре не выше 25 º С не более 10 сут.

Длительность анализа не более 70 мин, учет результатов с помощью спектрофотометра, измеряя оптическую плотность ( ОП) в двухволновом режиме ( основной фильтр 450нм, референс-фильтр 620-650 нм)

Чувствительность по антителам к ВИЧ-1 - 100%

Чувствительность по антителам к ВИЧ-2 - 100%

Специфичность по антителам к ВИЧ-1, ВИЧ-2 - 100%

**Техническая спецификация по лоту №20**

**Требуемая техническая и качественная спецификация:**

**Набор реагентов для выявления методом ИФА иммуноглобулинов G и М к вирусу гепатита С двухстадийный вариант**

Характеристика набора: представляет собой набор со всеми необходимымидля проведения анализа реагентами( кроме дистиллированной воды), основой которого является планшет(1или 2шт.) с иммобилизированными рекомбинантными антигенами вирусного гепатита С и коньюгат,(антитела к IgM и IgG человека,меченные пероксидазой хрена).

Цветовая индикация положительных и отрицательных контролей, цветовая индикация флаконов с реагентами.

Дополнительная комплектация – разовые ванночки для реагентов, наконечники для пипеток, клейкая пленка для планшетов

Срок годности – 12 месяцев. Допускается транспортировка наборов при температуре 25 С не более 10 суток.

Длительность анализа 60 мин., учет результатов с помощью спектрофотометра, измеряя оптическую плотность (ОП) в двухволновом режиме (основной фильтр 450нм, референц фильтр 620-650нм).

Чувствительность по антителам к ВГС **–** 100%

Специфичность по антителам к ВГС – 100%

**Техническая спецификация по лоту №21**

**Требуемая техническая и качественная спецификация:**

**Набор реагентов для выявления методом ИФА иммуноглобулинов G и М к структурным(*core*) и неструктурным (*NS*) белкам вируса гепатита С, двухстадийный вариант**

Характеристика набора: представляет собой набор со всеми необходимымидля проведения анализа реагентами( кроме дистиллированной воды), основой которого является планшет разборный(1или несколько.) с иммобилизированными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С и коньюгат,(смесьантител к IgM и IgG человека,меченные пероксидазой хрена).

Цветовая индикация положительных и отрицательных контролей, цветовая индикация флаконов с реагентами.

Дополнительная комплектация – разовые ванночки для реагентов, наконечники для пипеток, клейкая пленка для планшетов

Срок годности не менее 12 месяцев. Допускается транспортировка наборов при температуре 25 С не более 10 суток.

Объем анализируемого образца не более 40 мкл, допускается использование образцов(сыворотка, плазма), хранившихся при температуре 2-8 С не более 5 суток, хранившиеся при температуре -20 С не более 2 месяцев.

Длительность анализа 60 мин., учет результатов с помощью спектрофотометра, измеряя оптическую плотность (ОП) в двухволновом режиме (основной фильтр 450нм, референс фильтр 620-650нм).

Чувствительность по антителам к ВГС **–** 100%

Специфичность по антителам к ВГС – 100%

**Техническая спецификация по лоту №26**

1. Буферный раствор гипохлорида натрия. Жидкость бледно-желтого цвета с запахом хлорки.
2. Состав: гипохлорид натрия не менее 5%
3. Условия хранения указаны на этикетке.
4. Циллиндрический флакончик из первичного полиэтилена 1 шт.
Фасовка:
1\*50 мл

**Техническая спецификация по лоту №28**

1. Водный раствор с фиксированными параметрами рН. Чистая, бесцветная жидкость. Содержание четвертичной соли аммония 2,3%, цианида калия 0,025%
2. Отметка на упаковке о дате изготовления, условия хранения указаны на этикетке.
3. Циллиндрический флакон из первичного полиэтилена 1 шт.
4. Фасовка: 1\*500мл.

Для анализатора microCC18

**Техническая спецификация по лоту №29**

|  |  |
| --- | --- |
| Наименование | **Набор реагентов АЛТ (Аланинаминотрансфераза (SGPT))/ (ALT Alanine aminotransferase (SGPT) Reagent Set)** |
| Тип пробы | сыворотка |
| Метод | IFCC, кинетика |
| Химический состав реагента, раствора | Состав готового раствора: L-Аланин 500 ммоль/лЛДГ >1200 Ед/лТрис-буфер, рН 7,5 100 ммоль/л2-Оксоглутарат 15 ммоль/лNADH (Динатриевая соль) 0,18 ммоль/лАзид натрия (0,2%), стабилизаторы |
| Длина волны | 340 |
| Рабочая температура для ручного метода определения, С | 37 |
| Длительность анализа, минут | 3 |
| Стабильность готового раствора, суток | 14 |
| Условия хранения | 2-8 гр. |
| Линейность | 0-500 МЕ/л |
| Чувствительность | 1,8 МЕ/л |
| Форма | жидкая, готов к использованию |
| Состав набора | биреагент |
| Фасовка | 1x100 мл реагент R1 1x20 мл реагент R2  |
| Совместимость | для открытых систем |
| **Контроли и реагенты должны быть одного и того же производителя**  |

**Техническая спецификация по лоту №30**

|  |  |
| --- | --- |
| Наименование | **Набор реагентов АСТ (Аспартатаминотрансфераза (SGOT) R1: 1 x 120ml, R2: 1 x 30ml** |
| Тип пробы | сыворотка |
| Метод | ферментативный, кинетика |
| Химический состав реагента, раствора | Состав готового раствора: L-Аспартат 240 ммоль/лМДГ (мышцы свиньи) >600 Ед/лЛДГ (мышцы кролика) >600 Ед/лТрис-буфер, рН 7,5 80 ммоль/л2-Оксоглутарат 12 ммоль/лNADH 0,18 ммоль/л  |
| Длина волны | 340 |
| Рабочая температура для ручного метода определения, С | 37 |
| Длительность анализа, минут | 3 |
| Стабильность готового раствора, суток | 21 |
| Условия хранения | 2-8 гр. |
| Линейность | 0-500 Ед/л |
| Чувствительность | 2,65 Ед/л |
| CV, % | 4,19 |
| Форма | жидкая, готов к использованию |
| Состав набора | биреагент |
| Фасовка | 1x100 мл реагент R1 1x30 мл реагент R2 |
| Совместимость | для открытых систем |
| **Контроли и реагенты должны быть одного производителя**  |

**Техническая спецификация по лоту №31**

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование** | **Технические характеристики**  |
| **Набор реагентoв Глюкоза Оксидазная R1: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml** | **Набор для количественного определения содержания глюкозы в сыворотке крови по конечной точке**Метод: оксидазная, конечная точкаСостав основного реагента: Глюкозогексогиназа 15 Ед/мл, Пероксидаза (лошадиная) 1,2 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0,2 ммоль/л, Фенол 4 ммоль/л, Инертные вещества и консерванты.Длина волны: 500 нмДлительность анализа: 15 минут Концентрация глюкозы в норме: 70 - 105 мг/длЛинейность: 0-500 мг/длФасовка:1x125 мл реагент1х 5 мл стандарт глюкозы**Контроли и реагент должны быть одного производитель**  |

**Техническая спецификация по лоту №32**

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование** | **Набор для количественного определения липопротеинов высокой плотности (HDL) в сыворотке и плазме крови методом прямого иммуноингибирования без осаждения по конечной точке** |
| **Набор реагентов Липопротеины высокой плотности с калибратором 1х30млреагент R1+1x10мл реагент R2+1х3мл калибратор HDL/LDL** | Технические характеристики Метод: Прямого иммуноингибирования, без осаждения, конечная точкаСостав набора: HDL-Холестериновый реагент 1:Хлорид магния – 100 ммоль/л, Аминоантипирин – 1 ммоль/л, Буфер, рН 7,0±0,1, консервант.HDL-Холестериновый реагент 2:Пероксидаза хрена (POD) – 4 кЕд/л, Оксидаза холестерина из Nocardia sp. (PEG-CO) – 1 кЕд/л, Эстераза холестерина из Pseudomonas (PEG-CE) – 1 кЕд/л, N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианалин (HDAOS) – 0.3 г/л, Буфер, рН 7.0±0.1, сурфактант, консервант.Длина волны: 600/700 нмДлительность анализа: 10 минутКонцентрация HDL в норме: 30-85 мг/длЛинейность: 2-150 мг/длФасовка:1x30 мл реагент R1 1x10 мл реагент R2 1х3 мл калибратор HDL/LDL Фасовка:1x60 мл реагент R1 1x20 мл реагент R2 1х3 мл калибратор HDL/LDL Фасовка:1x240 мл реагент R1 1x80 мл реагент R2 1х3 мл калибратор HDL/LDL**Контроли и реагенты должны быть одного и того же производителя**  |

**Техническая спецификация по лоту №33**

**Наименование Набор для количественного определения липопротеидов низко плотности (HDL) в сыворотке и плазме крови методом прямого иммуноингибирования без осаждения по конечной точке**

**Набор реагентов Липопротеины низкой плотности с калибратором 1x30мл реагент R1 + 1x10мл реагент R2 + 1x3мл калибратор HDL/LDL**

Технические характеристики

Метод: Прямого иммуноингибирования, без осаждения, конечная точка

Состав набора:

HDL-Холестериновый реагент 1:

Хлорид магния – 100 ммоль/л,

Аминоантипирин – 1 ммоль/л,

Буфер, рН 7,0±0,1, консервант.

HDL-Холестериновый реагент 2:

Пероксидаза хрена (POD) – 4 кЕд/л,

Оксидаза холестерина из Nocardia sp. (PEG-CO) – 1 кЕд/л, Эстераза холестерина из Pseudomonas (PEG-CE) – 1 кЕд/л,

N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианалин (HDAOS) – 0.3 г/л,

Буфер, рН 7.0±0.1, сурфактант, консервант.

Длина волны: 600/700 нм

Длительность анализа: 10 минут

Концентрация HDL в норме: 30-85 мг/дл

Линейность: 2-150 мг/дл

Фасовка:

1x30 мл реагент R1

1x10 мл реагент R2

1х3 мл калибратор HDL/LDL

**Контроли и реагенты должны быть одного производителя**

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование** | **Набор для количественного определения креатинина в сыворотке крови кинетическим методом Яффе** |
| **Набор реагентов Креатинин 1: 1 x 125ml, R2: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml** | Технические характеристики Метод: Яффе, кинетикаСостав основных реагентов:  1. Реагент пикриновой кислоты: раствор, содержащий 10 мМ пикриновой кислоты.2. Буфер Натрия гидроксид: раствор, содержащий 10 мМ бората натрия, 240 мМ гидроксида натрия.3. Стандарт креатинина (5 мг/дл): раствор содержит креатинин в соляной кислоте в присутствии консервантов.Длина волны: 510 нмДлительность анализа: 1 минутаКонцентрация креатинина в норме: Мужчины 0,9-1,5 мг/длЖенщины 0,7-1,37 мг/длЛинейность: 0,1-25,0мг/длСтабильность рабочего раствора: 1 месяцФасовка:1x125 мл реагент R11x125 мл реагент R21х5 мл стандарт креатинина**Контроли и реагенты должны быть одного производителя** |

**Техническая спецификация по лоту №34**

**Техническая спецификация по лоту №35**

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование** | **Набор реагентов Биохимический калибратор предназначен для калибровки в количественных тестах на автоматических и полуавтоматических анализаторах** |
| **Набор реагентов биохимический мультикалибратор 1 x 5ml** | Технические характеристики Определяемые параметры: Альбумин, Общий Билирубин, Прямой Билирубин, Азот мочевины, Кальций, CO2, Хлор, Холестерин, Креатинин, Глюкоза Гекс/ Окс, Железо, Магний, Фосфор, Калий, Натрий, Общий Белок, Триглицериды, Мочевая Кислота.Состав: лиофилизированная сыворотка человекаРазведение: деионизированная водаСтабильность готового раствора: разбавленныйхимический калибратор стабилен в течение 5 дней при температуре 2-8 °С (за исключением билирубина - 4 суток)Фасовка:1x5мл  |

**Техническая спецификация по лоту №36**

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование** | **Набор для количественного определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови методом энзиматического гидролиза по конечной точке** |
| **Набор реагентoв Триглицериды R1: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml** | Технические характеристики Метод: Триндера, конечная точкаСостав основного реагента: АТР 0.5 ммоль/л, Ацетат магния 12 ммоль/л, 4-Хлорфенол 3.5 ммоль/л, 4-Аминофеназон 0.3 ммоль/л, Глицерин фосфат оксидаза > 4500 Ед/л, Липаза > 200,000 Ед/л, Глицерокиназа > 250 Ед/л, Пероксидаза > 2,000 Ед/л, Буфер (рН 7.4) 50 ммоль/л, сурфактанты, стабилизаторы и консерванты.Длина волны: 520 нмДлительность анализа: 9 минутКонцентрация триглицеридов в норме: 44 - 148 мг/дл (0,50-1,67 ммоль/л)Линейность: 0-1000 мг/дл (0-11,3 ммоль/л)Фасовка:1x125 мл реагент 1х5 мл стандарт триглицеридов**Контроли и реагенты должны быть одного производителя**  |

**Техническая спецификация по лоту №37**

**Наименование Набор для количественного определения холестерина в сыворотке крови методом Триндера по конечной точке**

**Набор реагентов Холестерин R1: 1x125ml, STD: 1 x 5ml**

Технические характеристики

Метод: Триндера, конечная точка

Состав основного реагента:

4-Аминоантипирин 0,6 ммоль/л,

Холат натрия 8,0 ммоль/л,

Эстераза холестерина ≥ 150 Ед/л,

Оксидаза холестерина ≥ 150 Ед/л,

Пероксидаза хрена ≥ 1,200 Ед/л,

п-Гидроксибензолсульфонат 20 ммоль/л,

Буфер, рН 6,8, 125 ммоль/л,

инертные компоненты.

Длина волны: 500 нм

Длительность анализа: 12 минут

Концентрация холестерина в норме: < 200 мг/дл

Линейность: 0 - 700 мг/дл

Фасовка:

1x125 мл реагент

1х5 мл стандарт холестерина

**Контроли и реагенты должны быть одного производителя**

**Техническая спецификация по лоту №38**

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование** | **Набор реагентов Химический контроль для контроля полученных данных и контроля точности проведения теста** |
| **Набор биохимический контроль уровень1: 1 x 5ml, уровень 2: 1 x 5ml** | Технические характеристики Определяемые параметры: альбумин, общий/прямой билирубин, азот мочевины, мочевина, кальций, кальций Арсеназо, углекислый газ, хлор, холестерин, креатинин, креатинкиназа, глюкоза Гексокиназняа/ Оксидазная, железо, ОЖСС, магний, фосфор, калий, натрий, общий белок, триглицериды GPO, мочевая кислота, щелочная фосфатаза, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтранфераза, лактатдегидрогеназа, липаза, лактат.Состав: человеческая сыворотка с добавлением биохимических компонентов (экстракты тканей человека и животных), химических соединений, лекарственных средств, консервантов и стабилизаторов.Разведение: дистиллированная/деионизированная водаСтабильность готового раствора: 7 суток заисключением щелочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8 °С.Фасовка:Уровень 1 - 1x5мл Уровень 2 - 1х5мл  |

**Техническая спецификация закупаемых товаров**

**По лоту №39**

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование** | **Набор для количественного определения билирубина прямого на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах методом Diazo по конечной точке** |
| **Набор реагентов Билирубин прямой (для автоматов) R1: 1 x 250ml, R2: 1 x 25ml, CAL: 1 x 3ml** | Технические характеристики Метод: Diazo, конечная точкаСостав набора:1. Реагент билирубина, буфер: Сульфаниловая кислота 32мM, соляная кислота 165мM.2. Реагент билирубина, нитрит: Нитрит натрия 60мM.3. Калибратор билирубина: N-1-нафтил этилендиаминдихлорид (5 мг/дл).Длина волны: 550 нм/600 нмДлительность анализа: 5 минутСтабильность: до 8 часов при хранении в затемненном флаконе при комнатной температуреКонцентрация в норме: 0,0-0,5 мг/длЛинейность: 0 - 10 мг/длФасовка:1х250мл реагент R11х25мл реагент R2 1х3мл калибратор билирубина**Контроли и реагенты должны быть одного производителя**  |

**Техническая спецификация по лоту №40**

|  |  |
| --- | --- |
| Наименование | **Набор реагентов Азот мочевины R1: 1 x 125ml, R2: 1 x 25ml, STD: 1 x 5ml** |
| Тип пробы | сыворотка |
| Метод | уреазный/глутаматдегидрогеназный, кинетика |
| Химический состав реагента, раствора | Трис-буфер, рН 7,8 100 ммоль/л2-Оксоглутарат 5 ммоль/лАDP 0,6 ммоль/л Уреаза >20,000 Ед/лГлДГ >1,500 Ед/лNADH 0,25 ммоль/л |
| Длина волны | 340 |
| Рабочая температура для ручного метода определения, С | 37 |
| Длительность анализа, минут | 6,5 |
| Стабильность готового раствора, суток | 14 |
| Условия хранения | 2-8 гр. |
| Линейность | 0-80 мг/дл (0-15 ммоль/л) для азота мочевины0-150 мг/дл (0-28 ммоль/л) для мочевины |
| Чувствительность | 0,4 мМ/л мочевины |
| Форма | жидкая, готов к использованию |
| Состав набора | биреагент, стандарт  |
| Фасовка | 1x125 мл реагент R11x25 мл реагент R21х5 мл стандарт мочевины |
| Совместимость | для открытых систем |
| **Контроли и реагенты должны быть одного производителя**  |

**Техническая спецификация по лоту №44**

1. Презерватив из натурального латекса, гладкий, со смазкой на водной основе
2. Ширина кольца - мин 532мм
3. Длина - мин 1802мм
4. Толщина слоя - 0,065 +/- 0,015 мм
5. Цвет - Прозрачный (безцветный)
6. Смазка - Обильная, жидкая до середины тела, не дополненная тальком, на водной основе
7. Фактура - Гладкий (без текстуры)
8. Смазка по длине – Равномерная, на водной основе
9. Запах смазки - Натуральный, без ароматизаторов и других посторонних запахов
10. Венчик (кольцо) - Средней плотности
11. Накопитель – спермоприемник – Выраженный
12. Упаковка - Плотная квадратная фольга
13. Линии разрыва или зубчики (при упаковке в ленте) - Ярко выраженные, чтобы легко можно было оторвать, не повреждая упаковку соседнего презерватива, и вскрыть упаковку
14. Срок годности - Не менее 3 лет (срок годности на момент поставки не менее 80% от срока годности завода изготовителя)
15. Наличие надписи CE (сертификат соответствия) на индивидуальной упаковке. Надпись должна быть нанесена на фольге заводом производителем с помощью промышленного оборудования, использование самоклеющихся материалов и наклеек при нанесении надписи не допускается.
16. Наличие надписи «Бесплатно» на индивидуальной упаковке на русском и казахском языках. Надпись должна быть нанесена на фольге заводом производителем с помощью промышленного оборудования, использование самоклеющихся материалов и наклеек при нанесении надписи не допускается.
17. Наличие сертификата CE
18. Наличие сертификата EN ISO
19. Наличие регистрационного удостоверения
20. Наличие утвержденной инструкции по применению

Обязательное предоставление образца 2 шт. для оценки членами комиссии

**Техническая спецификация по лоту №45**

**Шприцы инъекционные трехкомпонентные, одноразовые, стерильные объемом**: **10 мл- 22G ×1.1./2”;**

Применяется в стационарных и амбулаторных медицинских учреждениях, процедурных кабинетах;

Предназначен для введения лекарственных препаратов внутривенно и внутримышечно;

Шприц изготовлен из полипропилена медицинского сорта высокого качества. Цилиндр шприца прозрачный, гладкий, позволяет рассмотреть лекарственное средство. Пистон поршня хорошо прилегает к стенкам цилиндра, что способствует хорошему скольжению. Цилиндр также имеет ограничитель, предотвращающий выведение поршня из цилиндра при чрезмерном вытягивании. Поршень имеет саморазрушающуюся конструкцию, которая гарантирует однократность применения шприца. Шприц стерильный, апирогенный, биологическая совместимость согласно требованиям.

Материалы:

Игла, канюля: нержавеющая сталь

Срок 3 года.

Наличие надписи на упаковке указан бесплатно.

 Обязательное предоставление образца 2 шт. для оценки членами комиссии

**Техническая спецификация по лоту №46**

**Шприцы инъекционные трехкомпонентные, одноразовые, стерильные объемом**: **5 мл-22G ×1 1/2”;**

Применяется в стационарных и амбулаторных медицинских учреждениях, процедурных кабинетах;

Предназначен для введения лекарственных препаратов внутривенно и внутримышечно;

Шприц изготовлен из полипропилена медицинского сорта высокого качества. Цилиндр шприца прозрачный, гладкий, позволяет рассмотреть лекарственное средство. Пистон поршня хорошо прилегает к стенкам цилиндра, что способствует хорошему скольжению. Цилиндр также имеет ограничитель, предотвращающий выведение поршня из цилиндра при чрезмерном вытягивании. Поршень имеет саморазрушающуюся конструкцию, которая гарантирует однократность применения шприца. Шприц стерильный, апирогенный, биологическая совместимость согласно требованиям.

Материалы:

Игла, канюля: нержавеющая сталь

Срок 3 года.

Наличие надписи на упаковке указан бесплатно.

Обязательное предоставление образца 2 шт. для оценки членами комиссии

**Техническая спецификация по лоту №47**

Гель – смазка саше 5 мл. на водной основе.

Гель – смазка предназначен для нанесения на интимные части тела для смазки.

Мягкий гель на водной основе обеспечивает эффективную смазку, вызывает ощущение комфорта.

Интимный Гель-смазка содержит пантенол (провитамин В5), который увлажняет и смягчает кожу, что придает дополнительный комфорт. Обеспечивает идеальное скольжение.

**Состав:** Вода, ПЭГ-8, ПЭГ-32, Пантенол, Гидроксиэтилцеллюлоза, Лимонная кислота, Диазолидинил мочевины, Метил парабен, Пропил парабен.

Хранить при комнатной температуре (0-25º), в сухом месте, защищенным от света, вдали от источников тепла.

Срок годности 3 года

Обязательное предоставление образца 2 шт. для оценки членами комиссии

*Приложение 2*

**Техническая спецификация закупаемых товаров**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Описание** | Ед. измерения |
| 1. |  |  |  |

Приложение 3

к тендерной документации

от 25.01.2021 г.

Форма

(Кому)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование заказчика, организатора

закупа или единого дистрибьютора)

(От кого)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование потенциального поставщика)

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

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/ объявление и [Правила](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1001208997) организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729,

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                      (название тендера/двухэтапного тендера)

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

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование потенциального поставщика) выражает согласие осуществить

поставку товаров, фармацевтических услуг в соответствии с тендерной документацией (условиям объявления) по следующим лотам:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                 (подробное описание товаров, фармацевтических услуг)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Настоящая тендерная заявка состоит из:**

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

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

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

Настоящая тендерная заявка действует в течение

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

     (прописью)

 Подпись, дата должность, фамилия, имя, отчество

(при его наличии)

Печать

(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                    (наименование потенциального поставщика)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Приложение 4

к тендерной документации

от 25.01.2021 г.

Форма

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

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

Приложение 5

к тендерной документации

от 25.01.2021 г.

Форма

Справка об отсутствии просроченной задолженности

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

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

             (указать полное наименование физического лица,

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

Дата

Подпись

Печать

(при наличии)

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

\*\*БИК - банковский идентификационный код.

Приложение 6

к тендерной документации

от 25.01.2021 г.

 Форма

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № | содержание | наименование товаров |
| 1 | 2 | 3 |
| 1. | Краткое описание |  |
| 2. | Страна происхождения |  |
| 3. | Завод-изготовитель |  |
| 4. | Единица измерения |  |
| 5. | Цена \_\_\_\_\_\_\_\_ за единицу в \_\_\_\_ на условиях \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения) |  |
| 6. | Количество (объем) |  |
| 7. | Всего цена = стр.5 х стр.6,в \_\_\_\_ |  |
| 8. | Общая цена, в \_\_\_\_\_\_\_\_ на условиях\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ИНКОТЕРМС 2010(пункт назначения, DDP)включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы.Потенциальный поставщик вправе указать другие затраты, в том числе:8.1.8.2. |  |
| 9. | Завод изготовитель (наименование завода-изготовителя и его местонахождение) |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

Печать

(при наличии)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Примечание: потенциальный поставщик может не указывать составляющие общей цены, указанной в строке 8, при этом указанная в данной строке цена рассматривается тендерной комиссией как определенная с учетом всех затрат потенциального поставщика и не подлежит пересмотру.

Форма

Банковская гарантия (вид обеспечения исполнения договора поставки/договора закупа/договора оказания фармацевтических услуг/договора финансового лизинга)

Наименование банка:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты банка)

Кому:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты заказчика)

Гарантийное обязательство № \_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ г.

(место нахождения)

Принимая во внимание, что \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

(наименование поставщика)

«Поставщик» заключил(ит)\*договор поставки/договор закупа/договора оказания фармацевтических услуг/договор финансового лизинга \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ между заказчиком и поставщиком №\_\_ от \_\_\_\_\_\_ г. (далее - договор) на поставку (оказание) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(описание товаров или услуг)

и Вами было предусмотрено в Договоре, что Поставщик внесет обеспечение его исполнения в виде банковской гарантии на общую сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге,

настоящим \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование банка)

подтверждаем, что являемся гарантом по вышеуказанному Договору и берем на себя безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ по получении

(сумма в цифрах и прописью)

Вашего письменного требования на оплату, по основаниям, предусмотренным [пунктами 98](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1005507948), [282](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1005534265), [472](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1005534266) Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729, а также письменного подтверждения того, что Поставщик не исполнил или исполнил ненадлежащим образом свои обязательства по Договору.

Данная гарантия вступает в силу с момента его подписания и действует до момента полного исполнения Поставщиком своих обязательств по Договору.

Подпись и печать гарантов Дата и адрес

**Приложение 8**

Договор о государственных закупках товаров

№\_\_\_\_\_\_\_\_\_
г. Алматы                                             «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2021г.

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (далее - «**Заказчик**») с одной стороны и **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (далее - «**Поставщик**») с другой стороны, совместно именуемые «**Стороны**» в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий (далее - Правила), на основание \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ заключили настоящий Договор о государственных закупках товаров (далее - Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

**1 Предмет договора**

1.1 Поставщик обязуется поставить Товар согласно условиям, требованиям и по ценам, указанным в приложениях к настоящему Договору, являющихся неотъемлемой его частью, а Заказчик обязуется принять Товар и оплатить за него на условиях настоящего Договора при условии надлежащего исполнения Поставщиком своих обязательств по Договору.

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

1) настоящий Договор;

2) техническая спецификация (Приложение 1);

3) перечень закупаемых товаров.

**2 Сумма Договора и условия оплаты**

2.1 Общая сумма Договора определяется Приложением № 1 к Договору и составляет **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** тенге и включает все расходы, связанные с поставкой Товаров, а также все налоги и сборы, предусмотренные законодательством Республики Казахстан,

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

2.3 Объем поставляемых Товаров, в количественном и стоимостном выражении оговорен в Приложении 1 к Договору.

2.4 Необходимые документы, предшествующие оплате:

1) подписанный Договор;

2) накладная;

3) акт(ы) приема-передачи товара(ов);

4) электронная счет-фактура с описанием, указанием количества, цены единицы и общей суммы поставленных товаров, предоставленная Поставщиком Заказчику

**3 Обязательства Сторон**

3.1 Поставщик обязуется:

1) обеспечить полное и надлежащее исполнение взятых на себя обязательств по Договору;

2) при исполнении своих обязательств по Договору обеспечить соответствие товаров требованиям, указанным в Приложении 1 к Договору (техническая спецификация), являющемся неотъемлемой частью Договора;

3) 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;

4) не раскрывать без предварительного письменного согласия Заказчика содержание технической документации, представленной Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для исполнения условий Договора. Указанная информация должна предоставляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для исполнения обязательств;

5) без предварительного письменного согласия Заказчика не использовать какие либо вышеперечисленные документы и информацию, кроме как в целях реализации Договора;

6) по первому требованию Заказчика предоставлять информацию о ходе исполнения обязательств по Договору;

7) возмещать Заказчику в полном объеме причиненные ему убытки, вызванные ненадлежащим выполнением Поставщиком условий Договора, и/или иными неправомерными действиями;

8) после утверждения Заказчиком акта приема передачи товара(ов) выписать счет-фактуру в электронной форме посредством информационной системы электронных счетов-фактур в соответствии с Правилами выписки счет-фактуры в электронной форме в информационной системе электронных счетов-фактур.

3.2 Поставщик вправе:

1) требовать от Заказчика оплату за поставленный Товар по Договору;

2) на досрочную поставку Товара, указанного в Приложении №1 к Договору, заранее согласовав с Заказчиком сроки поставок.

3.3 Заказчик обязуется:

1) обеспечить доступ специалистов Поставщика для поставки Товаров;

2) при выявлении несоответствий или недостатков Товара незамедлительно письменно уведомить Поставщика;

3) приемка товара осуществляется Заказчиком либо его представителем по доверенности;

3-1) после утверждения акта приема передачи товара(ов) принять счет-фактуру, выписанную Поставщиком в электронной форме посредством информационной системы электронных счетов-фактур в соответствии с Правилами выписки счет-фактуры в электронной форме в информационной системе электронных счетов-фактур;

4) произвести оплату в порядке и сроки, установленные настоящим Договором.

3.4 Заказчик вправе:

1) проверять качество поставленного Товара;

2) в случае досрочной поставки Товара, Заказчик вправе досрочно принять Товар и оплатить за него в соответствии с условиями Договора. Отказ в досрочной поставке Товара допускается в случаях отсутствия возможности его принятия.

3.5 Гарантийное обеспечение исполнения договора вносится поставщиком в размере трех процентов от общей суммы Договора равную \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге, \_\_\_\_\_ тиын в виде:
гарантийного денежного взноса на банковский счет Заказчика № KZ07826A1KZTD2025750 в АО "АТФБанк", БИК ALMNKZKA, либо предоставляется банковская гарантия, выданная в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

**4 Проверка Товаров на соответствие технической спецификации**

4.1 Заказчик или его представители могут проводить контроль и проверку поставленных товаров на предмет соответствия требованиям, указанным в технической спецификации (приложение 1 к Договору). При этом все расходы по этим проверкам несет Поставщик. Заказчик должен в письменном виде своевременно уведомить Поставщика о своих представителях, определенных для этих целей.

4.2 Товары, поставляемые в рамках настоящего Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации

4.3 Если результаты поставленных товаров при проверке будут признаны не соответствующими требованиям технической спецификации (приложение 1 к Договору), Поставщик принимает меры по устранению несоответствий требованиям технической спецификации, без каких-либо дополнительных затрат со стороны Заказчика, в течение 3 с момента проверки.

4.4 Проверка товаров на соответствие технической спецификации может проводиться на территории Поставщика или его субподрядчика (ов), в месте доставки и (или) в конечном пункте назначения товаров. Если они проводятся на территории Поставщика или его субподрядчика (ов), инспекторам Заказчика будут предоставлены все необходимые средства и оказано содействие, включая доступ к чертежам и производственной информации, без каких-либо дополнительных затрат со стороны Заказчика.

4.5 Ни один вышеуказанный пункт не освобождает Поставщика от других обязательств по Договору.

**5 Поставка Товаров и документация**

5.1 Поставщик обязан предоставить представителю Заказчика в пункте назначения Товара, следующие документы:

1) оригинал накладной 1;

2) оригиналы или нотариально заверенные копии заводского сертификата качества и/или технического паспорта Товара, выданного заводом-изготовителем (отправителем), или иной документ, выданный заводом-изготовителем, содержащий сведения о комплектности Товара, его технической характеристике, правилах эксплуатации, гарантии и другие сведения, необходимые для определения качества Товара и его соответствия нормативно-техническим документам, признанным в Республике Казахстан за исключением случаев, когда информация указана на самом Товаре и/или его упаковке либо качество Товара подтверждается штампом предприятия-изготовителя или другим обозначением на самом Товаре и/или его упаковке с расшифровкой указанных обозначений;

3) копия документа об оценке соответствия Товара (сертификата соответствия/декларации о соответствии/свидетельства о государственной регистрации), заверенная поставщиком, за исключением Товаров, не подлежащих обязательному подтверждению соответствия;

4) гарантийный (обязательство) сертификат Изготовителя или Поставщика (при необходимости)

5) В случае, если Товар казахстанского происхождения, то предоставляется оригинал или копия установленного образца, либо заверенная уполномоченной организацией копия Сертификата о происхождении товара «СТ-KZ» выданного в установленном порядке.
Если Товар иностранного происхождения, то предоставляется оригинал или нотариально заверенная копия соответствующего Сертификата о происхождении Товара, выданного соответствующим органом страны происхождения в установленном порядке.»

5.2 Право собственности на Товар и все связанные с этим риски, включая риск случайной гибели, утраты или повреждения Товара, переходят к Заказчику с момента подписания Сторонами акта приема-передачи товара. С этого момента в течение 14 (четырнадцати) календарных дней Поставщик принимает от Заказчика претензии, связанные с дефектами Товара, которые не могли быть обнаружены при приемке Товара.

5.3 Поставка считается поставленной при условии полной передачи Поставщиком Заказчику Товара в точном соответствии требованиям, указанным в технической спецификации (приложение 1 к Договору).

**6 Гарантии. Качество**

6.1 Поставщик гарантирует, что Товар, поставляемый в рамках настоящего Договора является:

1) качественным и соответствующим требованиям национальных стандартов, а в случае их отсутствия межгосударственных стандартов на закупаемые товары;

2) новым, неиспользованным, в заводской упаковке, свободным от каких-либо дефектов в материале и исполнении;

3) свободным от любых прав и притязаний третьих лиц, которые основаны на промышленной и (или) другой интеллектуальной собственности.

6.2 В случае обнаружения недопоставки Товара, согласно перечню закупаемых товаров и технической спецификации, указанному в приложениях к настоящему Договору, или обнаружения в поставленном Товаре каких-либо скрытых заводских дефектов на момент вскрытия упаковки, или, если качество Товара не полностью соответствует техническим условиям изготовления, Заказчик в двадцатидневный срок составляет рекламационный акт, а Поставщик в течение 14 (четырнадцати) календарных дней и за свой счет заменяет Товар новым.

6.3 Гарантийный период для поставляемого Товара определяется в 12 (двенадцать) календарных месяцев со дня поступления Товара на склад Заказчика. Гарантийный срок для замененного или отремонтированного Товара начинается с момента замены на новый Товар. Все расходы по устранению, замене дефектов Товара, в том числе связанные с таможенной очисткой, также несет Поставщик. В том случае, если задержка в устранении возникших дефектов будет происходить по вине Поставщика, то гарантийный срок продлевается на соответствующий период времени.

**7 Ответственность сторон**

7.1 В случае невыполнения или ненадлежащего выполнения Сторонами своих обязательств в рамках настоящего Договора все споры и разногласия разрешаются в соответствии с действующим законодательством Республики Казахстан.

7.2 За исключением случаев секвестра и/или недостаточности денег на контрольном счете наличности соответствующих бюджетов/расчетном счете государственного предприятия, юридического лица, пятьдесят и более процентов голосующих акций которых принадлежат государству, если Заказчик не выплачивает Поставщику причитающиеся ему средства в сроки, указанные в Договоре, то Заказчик выплачивает Поставщику неустойку (пеню) по задержанным платежам в размере 0,1% (ноль целых один) от причитающейся суммы за каждый день просрочки. При этом общая сумма неустойки (пени) не должна превышать 10 % от общей суммы Договора.

7.3 В случае просрочки сроков поставки Товара Заказчик удерживает (взыскивает) с Поставщика неустойку (штраф, пеню) в размере 0,1 % от общей суммы договора за каждый день просрочки в случае полного неисполнения поставщиком обязательств либо удерживает (взыскивает) неустойку (штраф, пеню) в размере 0,1 % от суммы неисполненных обязательств за каждый день просрочки в случае ненадлежащего исполнения (частичного неисполнения) обязательств. При этом общая сумма неустойки (штрафа, пени) не должна превышать 10 % от общей суммы Договора.

7.4 В случае отказа Поставщика от поставки Товара, или просрочки поставки Товара на срок более одного месяца со дня истечения срока поставки Товара по Договору, но не позднее срока окончания действия Договора, Заказчик имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем порядке с взысканием с Поставщика суммы неустойки (штрафа, пени) в размере 0,1 % от общей суммы Договора за каждый день просрочки.

7.5 Уплата неустойки (штрафа, пени) не освобождает Стороны от выполнения обязательств, предусмотренных настоящим Договором.

7.6 Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки 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 должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) календарных дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.

7.7 Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору.

7.8 Заказчик не возвращает обеспечение исполнения договора о государственных закупках в случае его расторжения в связи с невыполнением Поставщиком своих обязательств по данному Договору.

**8 Срок действия и условия расторжения договора**

8.1 Договор вступает в силу со дня подписания и действует по 2020-12-31 года.

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

8.3 Без ущерба каким-либо другим санкциям за нарушение условий Договора Заказчик с учетом требований пункта 7.4. настоящего Договора может расторгнуть настоящий Договор полностью или частично, направив Поставщику письменное уведомление о невыполнении обязательств

1) если Поставщик не может поставить Товары в сроки, предусмотренные Договором, или в течение периода продления настоящего Договора, предоставленного Заказчиком;

2) если Поставщик не может выполнить свои обязательства по Договору.

8.4 Договор о государственных закупках должен содержать условие о его расторжении на любом этапе в случае выявления одного из следующих фактов:

1) выявления нарушения ограничений, предусмотренных статьей 6 Закона в отношении закупки, на основании которой заключен данный Договор;

2) оказания организатором государственных закупок содействия Поставщику, не предусмотренного Законом;

3) уклонения от заключения Договора путем невнесения обеспечения исполнения договора и (или) суммы в соответствии со статьей 26 Закона (при наличии), за исключением случая поставки товаров до истечения срока внесения обеспечения исполнения Договора.

8.5 Договор может быть расторгнут по соглашению сторон, в случае нецелесообразности его дальнейшего исполнения.
Когда Договор аннулируется в силу вышеуказанного обстоятельства, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения.

**9 Уведомление**

9.1 Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается оплаченным заказным письмом.

9.2 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.

**10 Форс-мажор**

10.1 Стороны не несут ответственность за неисполнение условий Договора, если оно явилось результатом форс-мажорных обстоятельств.

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

10.3 Для целей Договора «форс-мажор» означает событие, неподвластное контролю Сторон, и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не исключительно: военные действия, природные или стихийные бедствия и другие.

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

**11 Решение спорных вопросов**

11.1 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.

11.2 Если после 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.

**12 Прочие условия**

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

12.2 Любые изменения и дополнения к Договору совершаются в той же форме, что и заключение Договора.

12.3 Внесение изменений в заключенный Договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой выбора поставщика, допускается:

1) в части уменьшения либо увеличения суммы Договора, связанной с уменьшением либо увеличением потребности в объеме поставляемых Товаров, при условии неизменности цены за единицу товаров, указанных в Договоре. Такое изменение заключенного Договора допускается в пределах сложившейся экономии по данной государственной закупке;

2) в случае, если Поставщик в процессе исполнения заключенного с ним Договора предложил при условии неизменности цены за единицу товаров более лучшие качественные и (или) технические характеристики либо сроки и (или) условия поставки товаров;

3) по взаимному согласию Сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно суммы Договора;

4) в части изменения срока исполнения Договора о поставке товара в случае, если поставщик является товаропроизводителем поставляемого товара. Такое изменение заключенного договора допускается в пределах текущего финансового года по уведомлению поставщика на срок не более десяти рабочих дней.

12.4 Передача обязанностей одной из Сторон по Договору допускается только с письменного согласия другой Стороны.

12.5 Договор составлен русском языке, имеющих одинаковую юридическую силу.

12.6 В части, неурегулированной Договором, Стороны руководствуются законодательством Республики Казахстан.

Приложение 9

к тендерной документации

от 25.01.2021 г.

Форма

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

Наименование тендера \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1.Общие сведения о потенциальном поставщике:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

БИН/ИИН\*/УНП\*\* \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

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

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

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Печать (при наличии)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\*\*УНП - учетный номер налогоплательщика.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

Приложение №1 к договору о закупке

|  |
| --- |
| **Спецификация к договору № от « » \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2021 года**  |
|  **«\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ »** |
| **№ п/п** | **Наименование**  | **Техническая характеристика** | **ед.изм** | **кол-во** | **цена** | **сумма** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | итого |  |  |   |  |

**Приложение №2 к приказу
«\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2021 г.**

**Состав комиссии:**

- Сауранбаев Б.К., директор - председатель комиссии;

- Уранкаева Г.К., зам.директора по лечебной работе - заместитель председателя;

- Салибекова Б.С., зам. директора по орг.метод. и эпид.проф. вопросам – член комиссии;

- Абуова А.А., заведующая диагностической лаборатории - член комиссии;

- Джаксылыкбаев К.С., юрист – член комиссии;

- Кусаинова Ж.Д., зав. лечебного отдела – член комиссии;

- Жаканова Г.А., заведующий лаборатории - член комиссии;

- Еркеев А.Н., экономист - секретарь комиссии.