**Утверждаю:**

**Директор КГП на ПХВ "Алматинский областной Центр**

**по профилактике и борьбе со СПИД"**

 **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Б. Сауранбаев**

**Приказ №53-Н от 01.06.2022г.**

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**по закупу лекарственных средств и изделий медицинского назначения**

**на 2022 год**

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере на закуп медицинских изделий (далее – Тендерная документация) разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными Постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года №375 (далее Правила).

**Организатор и Заказчик тендера**: КГП на ПХВ «Алматинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД».

**Место нахождение**: Республика Казахстан, город Алматы, ул. Богенбай батыра , д. 23/3, н.п. 89, БИН 980240002878, ИИК KZ588562203110513941 (расчетный счет), KZ588562203110513941 (гарантийный счет) KZT, БИК KCJBKZKX, АО "Банк ЦентрКредит", КБЕ 16.

1. **Общие положения**

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера на закуп медицинских изделий разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.

2. Тендер проводится с целью выбора поставщика, медицинских изделий для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи. Полный перечень закупаемых лекарственных средств и медицинских изделий с требуемыми техническими и качественными характеристиками приведен в приложения 1, 2 к настоящей Тендерной документации**.** 3. Сумма, выделенная на закуп, составляет **35 437 820**

**(тридцать пять миллионов четыреста тридцать семь тысяч восемьсот двадцать) тенге 00 тиын.**

 4. **Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп товаров или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на его Интернет-ресурсе и содержит:**

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

 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации (Приложение 2 к Тендерной документации);

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

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

 5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и

(или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг по

формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;

 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на

оказание фармацевтических услуг;

 7) требования к оформлению тендерной заявки;

 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной

заявки;

 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;

 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;

 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;

 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;

 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

 14) условия предоставления потенциальным поставщикам – отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;

 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения;

договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

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

 В случае индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика, перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового названия, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

Потенциальный поставщик должен изучить все требования, формы, условия и технические спецификации, содержащиеся в тендерной документации и приложениях к ней. Представление тендерной заявки, не отвечающей всем требованиям тендерной документации, представляет собой риск для потенциального поставщика и может привести к отклонению его тендерной заявки.

Потенциальный поставщик несет все расходы, связанные с подготовкой и подачей своей тендерной заявки.

**2. Разъяснение организатором тендера положений**

**Тендерной документации потенциальным поставщикам, получившим ее копию**

5. 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.
 6. 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, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней. 7. Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

3. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

 8. 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.
     9. Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному; поставщику.
      10. 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.

 11. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 58 настоящих Правил.

 12. **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) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала; (представительства);
   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, удостоверяющего личность;
  5) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;

 6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб- портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
     7) копии сертификатов (при наличии):
о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

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

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

      13. **Техническая часть тендерной заявки содержит:**
      1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx);
      2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан;

     На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

3) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GМP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

**4. Гарантийное обеспечение тендерной заявки**

Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

 Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:
      1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа БИН 980240002878, ИИК KZ588562203110513941, БИК KCJBKZKX, АО "Банк ЦентрКредит", КБЕ 16;
      2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. (Приложение 6 к Тендерной документации)

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

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

 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям

тендерной документации;

 3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

 4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

 5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.
    15. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

 1) он 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) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.
     16. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема;

  17. Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок;
     18. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.
     19. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

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

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

**5. Порядок представления заявки на участие в конкурсе**

 22. Заявки на участие в тендере представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями организатору тендера нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу: **ул. Богенбай батыра , д. 23/3, н.п. 89,** **в срок до «21» июня 2022 года 10 час 00 мин.**

 23. Все тендерные заявки, полученные организатором тендера после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются представившим их потенциальным поставщикам по реквизитам, указанным на конвертах с заявками на участие в тендере либо лично соответствующим уполномоченным представителям потенциальных поставщиков под расписку о получении.

24. Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются уполномоченным представителем организатора тендера соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.

25. Не подлежат регистрации и возвращаются конверты с заявками на участие в тендере с нарушением требований к оформлению конвертов с конкурсными заявками на участие в конкурсе, предусмотренными настоящей конкурсной документацией.

6. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

 26. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в **11 часов 00 минут 21 июня 2022 года по адресу: ул. Богенбай батыра , д. 23/3, н.п. 89** с применением аудио - и видеофиксации**.**

  27. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает двух часов.
     28. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией во время и месте, определенные тендерной документацией.
     29. В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.
     30. Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

 **7. Оценка и сопоставление тендерных заявок**

     31. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

     32. 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 справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справки об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);
      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 соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и

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

государственных органов;
      6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

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

требованиями настоящих Правил;
     9) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;
     10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
     11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
     12) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;
     13) непредставления при необходимости копии акта санитарно- эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», 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;
     14) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;
     15) несоответствия требованиям пункта 16 настоящих Правил;
     16) установленных пунктами 22, 29 настоящих Правил;
     17) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
     18) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
     19) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

      20) представления тендерной заявки в не прошитом виде, с непронумерованными страницами, не скрепленной 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) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил;

 26) 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;

  37. 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.
     34. Закуп способом тендера или его какой - либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:
      1) отсутствия представленных тендерных заявок;
      2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков;
     35. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки, которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

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

**8.Подведение итогов тендера**

      37. Итоги тендера подводятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:
      1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских

изделий или фармацевтических услуг;
      2) сумма закупа;
      3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
    4) цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
      5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
      6) основания отклонения тендерных заявок;
      7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
      8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;
      9) основания, если победитель тендера не определен;
      10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
      11) информация о привлечении экспертной комиссии.
      38. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.
      39. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение трех календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

**9. Поддержка отечественных производителей товаров**

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

      41. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
      42. Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям настоящих Правил, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.
      43. Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

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

 2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

 44. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов Евразийского экономического союза подтверждается следующими документами:

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

 2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно решениям Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

 **10. Поддержка предпринимательской инициативы**

      45. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) 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 и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.
      46. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к заявке:

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

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

 3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.
     47. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
      48. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

**11.Заключение договора закупа или на оказание фармацевтических услуг**

      50. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения.
      51. течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не превышает двух рабочих дней.

 52. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.
      53. Не допускается внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.
      54. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и соответственно цены договора;

 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.
      55. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг, с применением аудио- и видеофиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

**12. Гарантийное обеспечение исполнения договора**

      56. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее – гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.
      57. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

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

 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.
      58. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.
      59. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.
      60. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.
Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

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

 2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);

 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

Приложение 1

к тендерной документации

**Перечень товаров**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование заказчика** | **Наименование**  | **Единица измерения** | **Количество, объем** | **Цена, тенге** | **Сумма, тенге** | **Срок поставки** | **Условия и место поставки товара** |
| **1** | **2** | **3** | **5** | **8** | **9** | **10** | **11** |
| **1** | КГП на ПХВ "Алматинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД" | КТОЗА-Diluent Дилюент(20л). | ёмкость | 6 | 28000 | 168000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **2** |  | KT03A Lyse Solution (500 mL) - KT03A Раствор Lyse (500 мл) | ёмкость | 10 | 28000 | 280000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **3** |  | Очиститель пробы для 3 частей, 50мл(Probe cleanser) | ёмкость | 8 | 10000 | 80000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **4** |  | CBC-DH Blood QC High Level (3.0 mL) (R&D) | штук | 2 | 28000 | 56000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **5** |  | CBC-DH Blood QC Normal Level (3.0 mL) (R&D) | штук | 2 | 28000 | 56000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **6** |  | CBC-DH Blood QC Low Level (3.0 mL) (R&D) | штук | 2 | 28000 | 56000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **7** |  | CBC-CAL PLUS Calibrator (3.0 mL) (R&D) | штук | 2 | 47000 | 94000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **8** |  | Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (РеалБест РНК ВИЧ количественный) 48 определений | набор | 45 | 150000 | 6750000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **9** |  | ИФА-АНТИ-ЛЮИС-GM(L-154 -192 теста)Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител классов G и M к Treponema pallidum | набор | 2 | 67650 | 135300 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **10** |  | Набор реагентов «RPR-Carbon-DAC» для обнаружения сифилиса методом агглютинации с RPR- кардиолипиновым антигеном | набор | 2 | 6500 | 13000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **11** |  | Контрольная жидкость во флаконе Mission | флакон | 8 | 4100 | 32800 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **12** |  | ВАКУУМНАЯ ПРОБИРКА С ЭДТАК2 И РАЗДЕЛИТЕЛЬНЫМ ГЕЛЕМ | штук | 5000 | 700 | 3500000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **13** |  | Гинекологический набор для забора ПЦР исследования урогенитального мазка | комплект | 100 | 1000 | 100000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **14** |  | Тест-система ИФА для выявления антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сухой капле крови (СКК), одноэтапный вариант, 192 определений | набор | 2 | 40000 | 80000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **15** |  | Тест –система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и М к вирусу гепатита С в сухой капле крови (СКК), двухэтапный вариант, 192 определений | набор | 2 | 40000 | 80000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **16** |  | 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 | 2 | 40000 | 80000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **17** |  | Термошейкер TS-100С для пробирок Эппендорф и ПЦР-планшета | комплект | 1 | 1268720 | 1268720 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **18** |  | AccuPower HIV-1 Quantitative RT-PCR Kit | набор | 15 | 1104000 | 16560000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **19** |  | ExiPrep Dx Viral DNA/RNA Kit | набор | 15 | 403200 | 6048000 | По заявке заказчикаг.Алматы, ул Г.Орманова 17А |
| **Всего:** |  |  |  | **35 437 820****(тридцать пять миллионов четыреста тридцать семь тысяч восемьсот двадцать)** |

**Председатель комиссии:**

**Директор** **Сауранбаев Б.К.**

**Заместитель директора по лечебной работе** **Масалимов А.Б.**

**Заведующая лабаратории Абуова А.А.**

**Специалист лабаратории Керимов А.Е.**

**Секретарь комиссии:**

**Экономист по финансовой работе Даулбаев И.А.**

 Приложение 2

 к тендерной документации

**ТЕХНИЧЕСКАЯ СПЕЦИФИКАЦИЯ**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Характеристика** | **Ед.изм** | **Кол-во** |  **Цена**  |  **Сумма, тенге**  |
| 1 | KT03A Diluent (20 L) – KT03A Разбавитель (20 л) | Применимые инструментыПрименимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии KT, состоящим из 3 частей, производимых Genrui Biotech Inc.Принцип работы гемотологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGBПараметры: * 20 параметров (включая WBC, Neu , Lym , Mid, Neu, Lym, Mid,
* RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR)

Гистограммы: 3 гистограммы (включая гистограммы WBC, RBC, PLT)Объем образца: обычный: 10 мкл, предварительно разбавленный: 20 мклИспользование по назначениюЭтот продукт используется для разбавления образцов крови и приготовления клеточных суспензий перед анализом клеток.Принцип тестированияЭтот реагент обеспечивает определенное осмотическое давление и pH для контроля формы эритроцитов и тромбоцитов. Вместе с раствором для лизиса клеток он позволяет измерять количество лейкоцитов в зависимости от их размера и дополнительно подсчитывать электрическую проводимость клеток крови.Хранение и транспортировк】При хранении при температуре 2 ℃ -30 ℃, относительной влажности ≤90%, без коррозионных газов, в хорошо проветриваемом помещении, стабильность закрытого флакона составляет 2 года. При использовании при температуре 15 ℃ -30 ℃ стабильность открытого флакона составляет 60 дней.Показатели качестваХарактеристики: прозрачная жидкость, не содержащая осадков, твердых частиц или ватных веществ. | ёмкость | 6 | 28000 | 168000 |
| 2 | KT03A Lyse Solution (500 mL) - KT03A Раствор Lyse (500 мл) | **Применимые инструменты**Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии KT, состоящим из 3 частей, производимых **Genrui Biotech Inc.****Принцип работы гемотологического анализатора:** сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB**Параметры**: * 20 параметров (включая WBC, Neu , Lym , Mid, Neu, Lym, Mid,
* RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR)

**Гистограммы:** 3 гистограммы (включая гистограммы WBC, RBC, PLT)**Объем образца**: обычный: 10 мкл, предварительно разбавленный: 20 мкл**Использование по назначению**Растворение эритроцитов для высвобождения гемоглобина, поддержание структуры клеток, подлежащих анализу, с целью подсчета клеток и количественного определения гемоглобина.**Принцип тестирования**Определение гемоглобина: 1реагент растворяет эритроциты, высвобождая гемоглобин, который затем вступает в реакцию со специфическим веществом в реагенте и образует стабильное соединение коричневого цвета. Количество гемоглобина определяется по поглощению этого соединения при 540 нм.**Хранение и транспортировка**При хранении при температуре 2 ℃ -30 ℃, относительной влажности ≤90%, без коррозионных газов, в хорошо проветриваемом помещении, стабильность закрытого флакона составляет 2 года. При использовании при температуре 15 ℃ -30 ℃ стабильность открытого флакона составляет 60 дней.**Методы испытаний**Используются измерения электрического импеданса. Мембрана лейкоцитов сжимается реагентом, и размер клеток уменьшается. Затем количество лейкоцитов определяется по частоте пульса. Кроме того, эритроциты растворяются реагентом для высвобождения гемоглобина, который затем вступает в реакцию с реагентом и определяется колориметрическим методом. | ёмкость | 10 | 28000 | 280000 |
| 3 | Probe Cleanser for 3-Part (50 mL) - Очиститель пробы для 3 частей (50 мл) | **Применимые инструменты**Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии KT, состоящим из 3 частей, производимых **Genrui Biotech Inc.****Принцип работы гемотологического анализатора:** сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB**Параметры**: * 20 параметров (включая WBC, Neu , Lym , Mid, Neu, Lym, Mid,
* RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR)

**Гистограммы:** 3 гистограммы (включая гистограммы WBC, RBC, PLT)**Объем образца**: обычный: 10 мкл, предварительно разбавленный: 20 мкл**Использование по назначению**Этот продукт является высокоэффективным окислителем и дезинфицирующим средством. Остатки и бактерии будут быстро удалены из системы обнаружения анализатора.**Принцип тестирования**Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.**Основные композиции**NaClO, NaOH**Принцип:** сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB**Параметры**: * 20 параметров (включая WBC, Neu , Lym , Mid, Neu, Lym, Mid,
* RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR)

**Гистограммы:** 3 гистограммы (включая гистограммы WBC, RBC, PLT)**Объем образца**: обычный: 10 мкл, предварительно разбавленный: 20 мкл | ёмкость | 8 | 10000 | 80000 |
| 4 | CBC-3DГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 1) | **Применимые инструменты**Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии KT, состоящим из 3 частей, производимых **Genrui Biotech Inc.****Принцип гемотологического анализатора:** сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB**Параметры**: * 20 параметров (включая WBC, Neu , Lym , Mid, Neu, Lym, Mid,
* RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR)

**Гистограммы:** 3 гистограммы (включая гистограммы WBC, RBC, PLT)**Объем образца**: обычный: 10 мкл, предварительно разбавленный: 20 мкл**Использование по назначению**CBC-3D - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами.**Уровень**: 1 уровень**Принцип тестирования**Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества. | штук | 2 | 28000 | 56000 |
| 5 | CBC-3DГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 2) | **Применимые инструменты**Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии KT, состоящим из 3 частей, производимых **Genrui Biotech Inc.****Принцип работы гемотологического анализатора:** сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB**Параметры**: * 20 параметров (включая WBC, Neu , Lym , Mid, Neu, Lym, Mid,
* RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR)

**Гистограммы:** 3 гистограммы (включая гистограммы WBC, RBC, PLT)**Объем образца**: обычный: 10 мкл, предварительно разбавленный: 20 мкл**Использование по назначению**CBC-3D - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами.**Уровень**: 2 уровень**Принцип тестирования**Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества. | штук | 2 | 28000 | 56000 |
| 6 | CBC-3DГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 3) | **Применимые инструменты**Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии KT, состоящим из 3 частей, производимых **Genrui Biotech Inc.****Принцип: работы гемотогического анализатора:** сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB**Параметры**: * 20 параметров (включая WBC, Neu , Lym , Mid, Neu, Lym, Mid,
* RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR)

**Гистограммы:** 3 гистограммы (включая гистограммы WBC, RBC, PLT)**Объем образца**: обычный: 10 мкл, предварительно разбавленный: 20 мкл**Использование по назначению**CBC-3D - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами.**Уровень**: 3 уровень**Принцип тестирования**Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества. | штук | 2 | 28000 | 56000 |
| 7 | CBC-CAL PLUSГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР | **Применимые инструменты**Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии KT, состоящим из 3 частей, производимых **Genrui Biotech Inc****Принцип работы гемотологического анализатора:** сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB**Параметры гемотологического анализатора**: * 20 параметров (включая WBC, Neu , Lym , Mid, Neu, Lym, Mid,
* RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR)

**Гистограммы:** 3 гистограммы (включая гистограммы WBC, RBC, PLT)**Объем образца**: обычный: 10 мкл, предварительно разбавленный: 20 мкл**Использование по назначению**Гематологические анализаторы требуют периодической калибровки для получения точных результатов пациента. Этот калибратор представляет собой стабильный препарат цельной крови, который можно использовать для проверки и корректировки калибровки некоторых гематологических инструментов.Значения калибратора для CBC-CAL PLUS получены в результате повторных испытаний на приборах, эксплуатируемых и обслуживаемых в соответствии с инструкциями производителя. Приборы калибруются с использованием цельной крови с использованием значений, определенных эталонными методами.**Принцип тестирования**Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества. | штук | 2 | 47000 | 94000 |
| 8 | Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (РеалБест РНК ВИЧ количественный) 48 определений | **D-0199 РеалБест РНК ВИЧ (количественный)***РК-ИМН-5№****020458*** Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. Набор включает реагенты для выделения РНК.Чувствительность: 20 МЕ/мл (13 копий/мл). **Количество оп­ре­де­лений:** **48*****Состав набора:***- комплект для выделения РНК-4 независимые процедуры выделения по 12 точек в каждой (включая контроли)- комплект для количес­твен­ного определения РНК-48 пробирок с ГРС.Набор укомплектован всеми необходимыми компонентами для проведения всего комплекса процедур по концентрированию и выделению РНК вируса иммунодефицита человека из сыворотки *(плазмы)* крови, проведению ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени и вычислению количества РНК вируса иммунодефицита человека с учетом калибровочных и контрольных образцов.Количественный учёт эффективности выделения РНК из образцов обеспечивается выделением РНК вируса иммунодефицита человека из образцов сыворотки *(плазмы)* крови совместно с предварительно внесённым **внутренним контрольным образцом (ВКО),** что позволяет контролировать эффективность выделения РНК из анализируемых образцов и учитывать при вычислении концентрации РНК ВИЧ.  Набор предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами как роторного типа*,* так и планшетного типа. Набор рассчитан на проведение анализа 48 образцов, включая контроли. Обеспечивает возможность проведения до 4 независимых процедур выделения по 12 образцов в каждой, включая контроли.**Учёт результатов.**Вычислить (**Сt** ВКО)ср как среднее значение **Сt** ВКО всех анализируемых образцов *(включая ПКО, КО1, КО2 и ОКО)*. Отбраковке подлежат значения **Сt** ВКО, отличающиеся более чем на 2 от значения **(Ct** ВКО)ср. После отбраковки пересчитать (**Ct** ВКО)ср для оставшихся значений.Анализируемый образец учитывается как **отрицательный** *(не содержащий РНК ВИЧ),* если для этого образца значение **Ct** по каналу **«ROX» больше 40 или не определяется**.Если для такого образца значение **Ct** ВКО отличается от значения (**Ct** ВКО)ср более чем на 2, то результат по данному образцу не подлежит анализу и учёту как отрицательный. Необходимо провести повторный анализ данного образца, начиная с этапа выделения.В случае повторения результата следует провести повторный забор образца крови и снова повторить анализ.Область применения:клиническая лабораторная диагностика, для профессионального применения. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно проводиться при температуре (2–8) °С в течение всего срока хранения. Замораживание наборов не допускается.Срок хранения набора – 12 месяцев со дня выпуска. | набор | 45 | 150000 | 6750000 |
| 9 | ИФА-АНТИ-ЛЮИС-GM(L-154 -192 теста)Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител классов G и M к Treponema pallidum |

|  |
| --- |
| Предназначена для одновременного выявления антител классов G и M к *Treponеma pallidum* неконкурентным методом иммуноферментного анализа (ИФА), двухстадийный вариант в образцах сыворотки (плазмы) крови или ликвора человека с целью диагностики сифилитической инфекции. Допустима как ручная постановка так и постановка на ИФА-анализаторах открытого типа с возможностью дробного использования. Формат теста – не менее 192 определений, включая контроли, планшет разборный до стрипов и до лунок. Объем пробы (сыворотка (плазма) крови) - 10 мкл; ликвора – 50 мкл). Набор комплектуется готовыми реагентами и концентрированными растворами. Имеется маркировка **посредством штрих-кодов**, а также **цветовая кодировка для ряда реагентов.** Цветовая кодировка реагентов – условное обозначение цвета/окраски жидких реагентов**.** Конъюгат GM, Конъюгат G – светло-жёлтый; К+ – малиновый; К- – зелёный. К набору прилагаются: 2 **крышки к полистироловым 96-луночным планшетам, 4 плёнки защитные для ИФА-планшетов,** наконечники одноразовые 32 шт, 4 ванночки пластиковые для жидких реагентов, 2 **пакета полиэтиленовых с замком Zip-Lock.**  |

Среднее значение оптической плотности в лунках с положительным контрольным образцом **(К+) не менее 0,600 ед. опт. плотности;** среднее значение оптической плотности растворов в лунках с отрицательным контрольным образцом **(К-) не более 0,2 ед. опт. плотности**. Срок годности тест-системы 12 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения РК.  | набор | 2 | 67650 | 135300 |
| 10 | Набор реагентов «RPR-Carbon-DAC» для обнаружения сифилиса методом агглютинации с RPR- кардиолипиновым антигеном 100 определений. | **ПРИНЦИП МЕТОДА****RPR-Reagent** представляет собой стабилизированную суспензию кристиллов холестерина, обработанных кардиолипином, с добавлением лецитина для увеличения чувствительности и угольных частиц для улучшения прочтения реакции.Метод основан на реакции преципитации между частицами **RPR-Reagent** и рядом антител, присутствующих в сыворотке или плазме больных сифилисом, которые в результате агглютинации образуют комплекс «антиген-антитело» в виде преципитата (сгустка) наблюдаемого макроскопически.**СОСТАВ НАБОРА** 1. **RPR-Reagent** - стабилизированная суспензия кристиллов холестерина, обработанных кардиолипином, с добавлением лецитина и угольных частиц, азид натрия 0,95 g/l.2. **RPR-Positive Control** - положительная контрольная сыворотка, азид натрия 0,95 g/l.3. **RPR-Negative Control** - отрицательная контрольная сыворотка, азид натрия 0,95 g/l.4. **Diluent** – 0,9 % раствор хлорида натрия.5. Слайд, палочки для смешивания.**ХРАНЕНИЕ РЕАГЕНТОВ** Реагенты хранить при 2-80С и использовать до даты, указанной на этикетке. ЗАМОРАЖИВАНИЕ НЕДОПУСТИМО!**ОБРАЗЦЫ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ**Сыворотка или плазма. Стабильна при 2-80С до 48 часов.Не использовать гемолизированные и липемические сыворотки. **ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ**Дозатор на 10–50 µl. Ротатор, частота до 100 об/мин.**МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**Данный набор предназначен только для диагностики **in vitro**. Контрольные сыворотки, поставляемые в наборе, протестированы на наличие антител к HIV и HBs-антигену и признаны отрицательными. Возможные остатки реагентов и образцы сыворотки пациентов подлежат уничтожению в соответствии с утвержденными внутрибольничными правилами. **ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАБОЧИХ РЕАГЕНТОВ**Все реагенты готовы к употреблению.

|  |
| --- |
| **ХОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ**Доведите тестируемые реагенты и образцы до 20-220С (комнатная температура). Флакон с **RPR-Reagen**t тщательно встряхните для получения однородной суспензии.**Микровариант:**1. Поместите 25 µl образца и по 25 µl **RPR-Positive Control** и **RPR-Negative Control** в отдельные круги на слайде. (Примечание 1).
2. Добавьте 10 µl **RPR-Reagen**t в каждый круг, не касаясь образца и контролей.

3. Палочкой тщательно смешайте. Для каждой пробы используйте новую палочку. |

4. Поместите слайды в ротатор и вращайте карту-слайд при 100 об/мин в течение 8 минут (Примечание 2).При отсутствии ротатора вращайте слайд вручную равномерными круговыми движениями так, чтобы смесь медленно вращалась внутри круга. 5. По истечении 8 минут произведите оценку результатов реакции при ярком искусственном освещении.*При необходимости объём реагентов и образцов можно пропорционально увеличить до 20-50 μl.***Макровариант:**1. Поместите 50 l образца в круг на слайде.2. Добавьте 20 µl **RPR-Reagent** в каждый круг, не касаясь образца и контролей.Далее действуйте аналогично микроварианту.*Для более удобного дозирования реагента можно воспользоваться капельницей флакона с***RPR-Reagent***, в этом варианте объем образца (контроля) необходимо увеличить до 125 l.***ОЦЕНКА РЕЗУЛЬТАТОВ** Исследуйте визуально присутствие или отсутствие сгустков в кругах, в течение минуты после извлечения слайда из ротатора. Результаты отмечаются и регистрируются по следующим критериям:

|  |  |
| --- | --- |
| **Наблюдаемая агглютинация** | **Результат** |
| Средние или большие сгустки | Положительная |
| Маленькие сгустки | Слабо положительная |
| Нет сгустков или легкого помутнения | Отрицательная |

Положительная сыворотка может быть оттитрована. Для титрования приготовьте серийные двойные разведения с **Diluent**. Титр сыворотки определяется как наибольшее разведение, дающее положительный результат.**ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРОЦЕДУРЫ**Кардиолипин-подобные тесты неспецифичны для сифилиса. Все реактивные образцы должны подвергаться дополнительным серологическим тестам (EIA, TPHA), для подтверждения результатов.Тест особенно полезен для определения эффективности антибиотикотерапии.**ПРИМЕЧАНИЯ**1. Чувствительность теста снижается при низких температурах, поэтому необходимо прогревание образцов и реагентов до комнатной температуры. Наилучшие результаты могут быть получены при температурах в интервале 20-290С.

Высокие температуры могут вызвать высыхание компонентов теста на карте, и в результате - ложноположительную реакцию. | набор | 2 | 6500 | 13000 |
| 11 | Контрольная жидкость во флаконе Mission | Контрольная жидкость во флаконе Mission для мочевого анализатора Mission U120 и U500, 1 – норма, 2 – патология | флакон | 8 | 4100 | 32800 |
| 12 | ВАКУУМНАЯ ПРОБИРКА С ЭДТАК2 И РАЗДЕЛИТЕЛЬНЫМ ГЕЛЕМ | **Цветовой код:** фиолетовый**Пробирки с ЭДТА и разделяющим гелем** подходят для приготовления чистой плазмы для исследования вирусов и молекулярной диагностики.**Антикоагулянт:** калиевая соль ЭДТА (этилендиаминтетраацетат)**Согласно общемировой практике возможно использование трех вариантов солей ЭДТА:**;⇒ЕДТАК2;ЭДТА является лучшим антикоагулянтом для гематологических исследований, предотвращает свертывание крови путем блокирования ионов кальция.В вакуумных пробирках антикоагулянт находится в виде порошка K2 ЭДТА, концентрация которого достигает 1.8 мг / мл в полностью заполненных кровью пробирках. Технология мелкодисперсной равномерного нанесения ЭДТА позволяет избежать появления микросгустков.Для обеспечения правильного соотношения кровь / антикоагулянт пробирка с ЭДТА должна заполняться точно до указанного объема (до отметки Min / Max минимального и максимального уровня взятия крови от указанного на этикетке).Недостаточное количество ЭДТА в пробе приводит к ее коагуляции, а чрезмерная концентрация ведет к сморщиванию клеток крови и искажения таких клинических показателей, как гематокрит, размер клеток и тому подобное.Сразу после взятия крови в вакуумную пробирку с ЭДТА ее необходимо тщательно и осторожно перемешать, переворачивая 8-10 раз. Недостаточное перемешивание также может привести к агрегации тромбоцитов, образование микросгустков или коагуляции.**Область применения:** гематология, ПЦР-диагностика, определение СОЭ, группы крови и резус-фактора, подсчета форменных элементов крови, лейкоцитарной формулы, скрининг антител.**Материал для исследования:** цельная кровьОбъем 5 мл, размер 13\*100мм. | штук | 5000 | 700 | 3500000 |
| 13 | Гинекологический набор для забора ПЦР исследования урогенитального мазка | 1. Зеркало Куско размер М2. Подкладочная одноразовая пеленка (Материал – спандбон, 60\*90 см, плотность ткани 25г/м2)3. Зонд урогенитальный универсальный или цитощетка | комплект | 100 | 1000 | 100000 |
| 14 | Тест-система ИФА для выявления антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сухой капле крови (СКК), одноэтапный вариант, 192 определений | 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% | набор | 2 | 40000 | 80000 |
| 15 | Тест –система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и М к вирусу гепатита С в сухой капле крови (СКК), двухэтапный вариант, 192 определений | **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 планшетовСрок 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% | набор | 2 | 40000 | 80000 |
| 16 | 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 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 планшетовСрок 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% | набор | 2 | 40000 | 80000 |
| 17 | Термошейкер TS-100С для пробирок Эппендорф и ПЦР-планшета | Термо-шейкер **TS-100C** обеспечивает перемешивание и терморегулирование образцов в микротест пробирках, ПЦР-планшете. Данная модель термо-шейкера отличается от модели TS-100 возможностью охлаждения образцов до +4°C. Функции **TS‑100C** отвечают повышенным требованиям пользователя, включающим:* Быстрый набор заданной скорости перемешивания и поддержание равной амплитуды вращения по всему блоку термо-шейкера
* Стабильное поддержания температуры в широком диапазоне по всей поверхности блока
* Жидкокристаллический дисплей показывает установленные и текущие значения температуры, скорости и времени работы
* Тихая работа двигателя, компактный размер, продолжительный срок службыТермо-шейкер может выполнять функции нагрева, охлаждения и перемешивания как одновременно, так и независимо друг от друга.

Функция калибровки температуры:С помощью данной функции пользователь может откалибровать прибор в пределах ±6% для компенсации разницы в терми ческих свойствах пробирок от разных производителей.Предлагается пять (5) алюминиевых блоков, в том числе и блок с крышкой для ПЦР-планшетов. Все блоки взаимозаменяемы и легко устанавливаются на термо-шейкере.Прибор применяется:* В генетических анализах — при выделении ДНК, РНК и дальнейшей пробоподготовке
* В биохимии изучения ферментативных реакций и процессов
* Экстракция метаболитов из клеточного материала

Диапазон установки температуры 4°C ... +100°CДиапазон регулирования температуры 15°C ниже комн. ... +100°CШаг установки температуры 0,1°CСтабильность температуры ±0,1°CТочность температуры при +37°C ±0,5°CРавномерность распределения температуры по блоку ->при +4°C ±0,6°Cпри +37°C ±0,1°Cпри +100°C ±0,3°CСредняя скорость нагрева в диапазоне от +25°C...+100°C 5°C/минСредняя скорость охлаждения в диапазоне от +100°C...+25°C 5°C/минСредняя скорость охлаждения в диапазоне от +25°C до +4°C 1.8°C/минДиапазон калибровки темп. коэффициента 0.936...1.063 (± 0.063)Диапазон регулирования скорости 250–1400 об/минВремя разгона 3 сек.Орбита 2 ммДисплей ЖК, 16 × 2 знаковМикропроцессор, контролирующий время, скорость и температуру +Цифровая установка времени 1 мин–96 ч (шаг 1 мин.)Максимальное время непрерывной работы 96 часовРазмеры 205x230x130 мм (без блока)Вес 3,7 кг (с термоблоком)Потребляемый ток / мощность 12 В, 4,9 A/ 60 ВтВнешний блок питания вход. AC 100–240 В 50/60 Гц; выход. DC 12 В**Термоблоки:SC-24NC** Блок для 24 пробирок, объёмом 1,5 мл | комплект | 1 | 1268720 | 1268720 |
| 18 | AccuPower HIV-1 Quantitative RT-PCR Kit | Тест-система для количественного определения ДНК вируса ВИЧ в образцах сыворотки и плазмы крови. AccuPower HIV-1 Quantitative RT-PCR Kit 96 тестов, подготовленные 8-луночные стрипы в алюминиевой упаковке-96 пробирок, положительный контроль 15 мкл-32 пробирок, внутренний положительный контроль 15 мкл-32 пробирок, очищенная дистиллированная вода для ПЦР (для контроля) 15 мкл.-32 пробирок очищенная дистиллированная вода для ПЦР 1200 мкл.-4 пробирки | набор | 15 | 1104000 | 16560000 |
| 19 | ExiPrep Dx Viral DNA/RNA Kit | ExiPrep Dx Viral DNA/RNA Kit – Набор для выделения, ДНК/РНК вирусов ExiPrepТМ. Состав: Буферный картридж №1 – 6шт., Буферный картридж №2 – 6шт. Наконечники с фильтром – 96 шт., Бумажный фильтр для защиты от загрязнения – 12 шт., Пробирки для сбора образцов – 96 шт., Стрип-пробирки для элюирования с крышкой – 8х12 шт., Лоток для отходов – 3 шт., Защитная крышка – 12 шт., Руководство пользователя – 1шт. | набор | 15 | 403200 | 6048000 |
|  | **Итого:** | **35 437 820****(тридцать пять миллионов четыреста тридцать семь тысяч восемьсот двадцать)** |

|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение 3к Тендерной документации |
|   | Форма |
|   | (Кому) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование заказчика,организатора закупаили единого дистрибьютора) |

 **Заявка на участие в тендере**

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

(наименование потенциального поставщика), рассмотрев объявление/ тендерную

документацию по проведению тендера № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

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

(название тендера) получение которой настоящим удостоверяется (указывается,

если получена тендерная документация), настоящей заявкой выражает согласие

осуществить поставку лекарственных средств/медицинских изделий

/фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной

документацией по следующим лотам:

1)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер лота)

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

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

2)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер лота)

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

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических

услуг) в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами

организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и

специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема

бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального

медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными

постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375

(далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и

условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности

за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей

правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки

медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим

законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке

и прилагаемых к ней документов:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п\п | Наименование документа | Количество листов |
|  |  |  |

      Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

      Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия

подписать тендерную заявку от имени и по поручению

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование потенциального поставщика)

|  |  |
| --- | --- |
| Печать (при наличии) | "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_г. |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 4к Тендерной документации |
|   | Форма |
|  |  |

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

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

|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение 5к Тендерной документации |
|   | Форма |

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

      № закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Способ закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Лот № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

      \* указывается цена потенциальным поставщиком и автоматически веб-порталом

формируется цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

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

Подпись \_\_\_\_\_\_\_\_\_

Печать (при наличии)

Приложение 6

к Тендерной документации

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма для организаторазакупа, заказчика |

      Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Кому:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование и реквизитыорганизатора закупа, заказчика) |

 **Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)**
**Наименование банка (филиала банка)**
**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**
**(наименование, БИН и другие реквизиты банка)**
**Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

      "\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ года

      Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование) (далее – Банк) проинформирован,

что \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование) в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие

в тендере/конкурсе по закупу \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

объявленном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование заказчика/организатора закупа),

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления) и готов осуществить оказание

услуги (наименование услуги)/поставку \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и объем товара) на общую сумму\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прописью) тенге.

В связи с этим Банк \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить организатору закупа/заказчику

по первому требованию, включая требование в электронном виде на веб-портале

закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента от суммы,

выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или

фармацевтических услуг равную \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью)

по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренными Правилами

организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и

специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема

бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального

медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными

постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной/конкурсной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу

в соответствии с Правилами, а в случае признания Потенциального поставщика

победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного

обеспечения по заключенному договору.

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

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 7к Тендерной документации |
|   | Форма |

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

|  |  |
| --- | --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (местонахождение) | "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_г. |

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

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

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 2. Предмет Договора**

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

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

      1) настоящий Договор;

      2) перечень закупаемых товаров;

      3) техническая спецификация;

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

 **Глава 3. Цена Договора и оплата**

      4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

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

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

      6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

      2) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (счет-фактура или акт приемки-передачи).

 **Глава 4. Условия поставки и приемки товара**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники**

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

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

      16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

      18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

      а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;

      б) в случае необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 6. Ответственность Сторон**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 7. Конфиденциальность**

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

      1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;

      2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);

      3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;

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

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

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

 **Глава 8. Заключительные положения**

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

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:**

|  |  |
| --- | --- |
| Заказчик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БИН Юридический адрес:Банковские реквизитыТелефон, e-mailДолжность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Подпись,Ф.И.О. (при его наличии)Печать (при наличии) | Поставщик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БИН Юридический адрес:Банковские реквизитыТелефон, e-mailДолжность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Подпись,Ф.И.О. (при его наличии)Печать (при наличии) |
|   | Приложениек Типовому договорузакупа лекарственных средстви (или) медицинских изделий(между Заказчикоми Поставщиком) |

 **Антикоррупционные требования**

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

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

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

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

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

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

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

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