**Утверждаю:**

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

**по профилактике и борьбе со СПИД"**

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

**Приказ №16-Н от 21.02.2023г.**

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

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

**на 2023 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. 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 **17 998 780**

**(семнадцать миллионов девятьсот девяносто восемь тысяч семьсот восемьдесят) 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 «14» марта 2023 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 14 марта 2023 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" | Игла-бабочка 22G ¼ | штук | 1000 | 110 | 110000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **2** |  | Вакуумная пробирка с ЭДТАК2 и разделительным гелем | штук | 7000 | 300 | 2100000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **3** |  | Скарификатор | штук | 1000 | 46 | 46000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **4** |  | Шприцы 2,0 мл | штук | 50000 | 18 | 900000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **5** |  | Шприцы 5,0 мл | штук | 100000 | 20 | 2000000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **6** |  | Шприцы 10 мл | штук | 50000 | 30 | 1500000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **7** |  | Спиртовая салфетка | штук | 200000 | 6 | 1200000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **8** |  | Гинекологический набор для забора ПЦР и исследования урогенитального мазка | штук | 100 | 550 | 55000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **9** |  | Экспресс-тест (полоска) на беременность 3мм №1 | штук | 1500 | 50 | 75000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **10** |  | ИФА Тест-система для определения антител к ВИЧ 1 типа (ВИЧ 1, ВИЧ 1 группы 0) и 2 типа (ВИЧ 2) в сыворотке или плазме крови человека | набор | 3 | 528000 | 1584000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **11** |  | ВИЧ-1,2 АГ/АТ  Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена p24 ВИЧ-1. | набор | 15 | 88200 | 1323000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **12** |  | анти-ВГС  Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. | набор | 2 | 46000 | 92000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **13** |  | анти-ВГС-подтверждающий тест  Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. | набор | 2 | 48600 | 97200 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **14** |  | ВИЧ 1,2 Ат  Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к ВИЧ-1,2. | набор | 2 | 60200 | 120400 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **15** |  | Контрольная кровь Para 12 Extend (1L,1N,1H) 3\*2,5мл | набор | 4 | 75000 | 300000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **16** |  | Ферментативный очиститель, Концентрат 50мл, Драйпак (HTI Enzymatic Cleaner Concentrat 50 ml Drypack) | флакон | 2 | 14870 | 29740 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **17** |  | Ферментативный очиститель 1 л | флакон | 5 | 29900 | 149500 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **18** |  | Лизирующий Раствор 500мл, / (HTI Lytic Reagent 500ml) | флакон | 3 | 42600 | 127800 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **19** |  | Дилюент Изотонический разбавитель 20л, Драйпак (HTI Diluent 20l, Drypack) | ёмкость | 6 | 38900 | 233400 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **20** |  | Тест-полоски для анализа мочи 11A (150 тестов в упаковке) | упаковка | 30 | 19500 | 585000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **21** |  | Контрольная жидкость во флаконе | флакон | 3 | 5500 | 16500 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **22** |  | Набор реагентов АЛТ (Аланинаминотрансфераза (SGPT))/ (ALT Alanine aminotransferase (SGPT) Reagent Set) | набор | 10 | 18900 | 189000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **23** |  | Набор реагентов АСТ (Аспартатаминотрансфераза (SGOT) R1: 1 x 120ml, R2: 1 x 30ml | набор | 10 | 19800 | 198000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **24** |  | Набор реагентoв Глюкоза Оксидазная R1: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml | набор | 12 | 15460 | 185520 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **25** |  | Набор для количественного определения мочевины в сыворотке крови | набор | 7 | 22760 | 159320 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **26** |  | Набор для количественного определения креатинина в сыворотке крови | набор | 7 | 18900 | 132300 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **27** |  | Набор для количественного определения общего билирубина в сыворотке крови | набор | 5 | 22300 | 111500 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **28** |  | Набор для количественного определения прямого билирубина в сыворотке крови | набор | 5 | 22300 | 111500 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **29** |  | Набор реагентов Биохимический калибратор предназначен для калибровки в количественных тестах на автоматических и полуавтоматических анализаторах | набор | 4 | 20900 | 83600 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **30** |  | Набор реагентов Химический контроль для контроля полученных данных и контроля точности проведения теста | набор | 4 | 24300 | 97200 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **31** |  | Набор для количественного определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови | набор | 10 | 26500 | 265000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **32** |  | Набор для количественного определения общего холестерина в сыворотке крови | набор | 10 | 19890 | 198900 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **33** |  | Набор для количественного определения липопротеинов высокой плотности (HDL) в сыворотке и плазме крови | набор | 5 | 79800 | 399000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **34** |  | Набор для количественного определения липопротеидов низкой плотности (HDL) в сыворотке и плазме крови | набор | 5 | 112800 | 564000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **35** |  | Набор для количественного определения лактат дегидрогеназы (ЛДГ) в сыворотке крови | набор | 5 | 49800 | 249000 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **36** |  | Набор для количественного определения щелочной фосфатазы в сыворотке крови | набор | 7 | 18450 | 129150 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **37** |  | Сегменты фотометрических кювет для биохимического анализатора BioChem FC-200 | упаковка | 25 | 91250 | 2281250 | По заявке заказчика  г.Алматы, ул Г.Орманова 17А | |
| **Всего:** | | |  |  |  | **17 998 780**  **(семнадцать миллионов девятьсот девяносто восемь тысяч семьсот восемьдесят)** | | |

**Председатель комиссии:**

**Директор** **Сауранбаев Б.К.**

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

**Заведующая лабаратории Абуова А.А.**

**Заведующий отдела по профилактической работе Абдукаримова Л.**

**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 | Игла-бабочка 22G ¼ | Игла-бабочка размером 22G ¼ гибким катетером и люер-адаптером предназначена для ввода медикаментов и забора крови | штук | 1000 | 110 | 110000 |
| 2 | 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 кровь  Объем 5 мл, размер 13\*100мм. | штук | 7000 | 300 | 2100000 |
| 3 | Скарификатор | Скарификатор стерильный безопасный автоматический однократного применения с иглой размерами: 21G в коробке№100. Глубина прокола: 1,8мм с иглой 21 G – для прокола загрубевшей кожи. | штук | 1000 | 46 | 46000 |
| 4 | Шприцы 2,0 мл | Шприц 2 мл с игл 23Gx1 инъекц. 3-х-комп. стерильный | штук | 50000 | 18 | 900000 |
| 5 | Шприцы 5,0 мл | Шприц 5 мл с игл 22Gx1 1/2 инъекц. 3-х-комп. стерильный | штук | 100000 | 20 | 2000000 |
| 6 | Шприцы 10 мл | Шприц 10 мл с игл 21Gx1 1/2 инъекц. 3-х-комп. стерильный | штук | 50000 | 30 | 1500000 |
| 7 | Спиртовая салфетка | Спиртовая салфетка 65х30мм однократного применения | штук | 200000 | 6 | 1200000 |
| 8 | Гинекологический набор для забора ПЦР и исследования урогенитального мазка | 1) Зеркало Куско размер М  2) Подкладочная одноразовая пеленка (материал – спандбон, 60\*90 см, плотность ткани 25г/м2)  3)Зонд урогенитальный универсальный или цитощетка | штук | 100 | 550 | 55000 |
| 9 | Экспресс-тест (полоска) на беременность 3мм №1 | Тест определяет раннюю беременность с точностью более 99,5%. Высокая чувствительность 25мМЕ/мл дает возможность определить беременность на 7-10 день зачатия. | штук | 1500 | 50 | 75000 |
| 10 | ИФА Тест-система для определения антител к ВИЧ 1 типа (ВИЧ 1, ВИЧ 1 группы 0) и 2 типа (ВИЧ 2) в сыворотке или плазме крови человека | Набор реагентов для твердофазного иммуноферментного анализа (ИФА), использующий смесь антигенов и антител и предназначенный для одновременного выявления в сыворотке и плазме человека антител к ВИЧ 1, ВИЧ 2 и антигена к p24 ВИЧ 1, 5х96 исследований. Срок годности 18 месяцев.  Состав набора:  1. Планшет с 96 лунками, которые покрыты ВИЧ антигеном (рекомбинантные белки оболочки, в том числе gp41, и полимераза вируса) и моноклональными антителами; 5 планшетов;  2. Разбавитель образца 1 флакон 18 мл, зелено-коричневая жидкость;  3. Конъюгат, лиофилизированный, содержит антиген ВИЧ (рекомбинантные белки оболочки и полимераза вируса) и моноклональные антитела конъюгированные с пероксидазой, 1 или 3 флакона по 1,1 мл;  4. Разбавитель конъюгата, жидкость желтого цвета, 1 или 3 флакона по 22 мл;  5. Положительная контрольная сыворотка анти-ВИЧ-1, 1 флакон по 1,7 мл;  6. Положительная контрольная сыворотка анти-ВИЧ-2, 1 флакон по 1,7 мл;  7. Положительный контроль р24 ВИЧ-1 1 флакон 1,7 мл;  8. Отрицательный контроль 2 флакона 2,5 мл;  9. Разбавитель субстрата, бесцветная жидкость, 1 флакон по 35 мл;  10. Концентрат субстрата, 1 флакон по 35 мл;  11. Промывочная жидкость 1 флакон или 2 флакона по 125 мл.  Тест-система предназначена для качественного определения антигена ВИЧ p24 и специфичных антител к вирусам иммунодефицита человека типа 1 и 2 в сыворотке и плазме крови человека. Поэтому к тест-системе предъявляются следующие требования:  1. Тест-система открытого типа 4-го поколения для одновременного выявления антител к ВИЧ и вирусного антигена  2. Наличие сертификата CE  3. Наличие преквалификации ВОЗ . Регистрация в РК  4. Диагностическая чувствительность должна составлять 100.0%, а результирующая специфичность не менее 99.77%  5. Аналитическая чувствительность тест – системы по стандарту AFSSAPS HIV Ag, в среднем должна составлять не менее 28 пг/мл, а по стандарту Sanofi – не менее 16 пг/мл  5. Воспроизводимость результатов внутри одной серии и разных серий должна составлять для положительных образцов - %CV <4.7%, для отрицательных образцов - %CV <11.3%  6. Объем дилюента для образца не более 25 мкл, объём образца не менее 100 мкл. Постановка анализа без предварительной промывки лунок.  7. Данные внутреннего контроля:  - cредняя оптическая плотность отрицательного контроля должна быть меньше 0,15  - средняя оптическая плотность каждого положительного контроля должна превышать cреднюю оптическую плотность отрицательного контроля больше чем на 0,8.  Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 3 | 528000 | 1584000 |
| 11 | ВИЧ-1,2 АГ/АТ  Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена p24 ВИЧ-1. | Метод выявления основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов ВИЧ-1 и ВИЧ-2 и моноклональных антител к антигену р24 ВИЧ-1. При наличии в исследуемых образцах антител к ВИЧ-1 или ВИЧ-2 они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета *(первая инкубация)*, к образовавшемуся комплексу во время второй инкубации присоединяется конъюгат рекомбинантных белков ВИЧ с пероксидазой хрена. При наличии в исследуемом образце антигена р24 ВИЧ-1, он в ходе первой инкубации связывается с моноклональными антителами к р24, иммобилизованными на поверхности лунок планшета, и одновременно с биотинилированными поликлональными антителами к р24, присутствующими в растворе. В ходе второй инкубации к образовавшемуся комплексу присоединяется конъюгат стрептавидина с пероксидазой. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы антиген-антитело. Интенсивность окраски прямо пропорциональна концентрации антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1 в анализируемых образцах. После измерения **оптической плотности** **(ОП)** раствора в лунках на основании рассчитанного значения ОП*крит* анализируемые образцы оцениваются как положительные или отрицательные.  **Состав:**  Набор содержит все необходимые для проведения анализа реагенты, кроме дистиллированной воды:   * планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) или цельный 96-луночный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок рекомбинантными антигенами gp41 ВИЧ-1, gp32 ВИЧ-2 и моноклональными антителами к антигену р24 ВИЧ-1 – 2 шт.; * положительный контрольный образец № 1 (К1+), содержащий антитела к ВИЧ-1 – 1 фл., 1 мл; * положительный контрольный образец № 2 (К2+), содержащий рекомбинантный белок р24 ВИЧ-1– 1 фл., 1 мл; * отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2 мл; * конъюгат № 1 – 1 фл.; * конъюгат № 2 – 1 фл. или 2 фл.; * 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 4 фл. по 28 мл; * раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 4 мл; * раствор для разведения коньюгата № 1 (РК № 1) – 2 фл. по 9 мл; * раствор для разведения конъюгата № 2 (РК № 2) – 2 фл. по 13 мл; * субстратный буферный раствор (СБР) – 2 фл. по 13 мл; * тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; * стоп-реагент – 1 фл., 21 мл.   Набор дополнительно комплектуется:   * плёнками для заклеивания планшета – 4 шт. * ванночками для реагентов – 4 шт.;   наконечниками для пипетки на 5-200 мкл – 32 шт.;  Набор рассчитан на проведение 192 анализов, включая контроли *(по 4 лунки в каждой постановке)*, возможны до 12 независимых постановок анализа в ручном режиме или 2 постановки по 96 анализов с использованием автоматических ИФА-анализаторов открытого типа.  Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток.  Срок хранения — 12 месяцев со дня выпуска. | набор | 15 | 88200 | 1323000 |
| 12 | анти-ВГС  Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. | Метод определения основан на твёрдофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов. Во время первой инкубации, при наличии в исследуемых образцах антител к ВГС, они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антител к IgG человека и антител к IgM человека связывается с антителами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. Далее, во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антитело».  Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют **оптическую плотность (ОП)** растворов в лунках в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–650 нм; или при длине волны 450 нм. Интенсивность жёлтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител  к ВГС.  **В состав набора входят:**   * планшет цельный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 2 шт.; * положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; * отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; * конъюгат *(смесь антител к IgG и IgМ человека, меченных пероксидазой хрена)*, концентрат – 2 фл. по 1,5 мл; * раствор для разведения конъюгата (РК) – 2 фл. по 13 мл; * раствор для разведения сывороток (РС) – 2 фл. по 10 мл; * 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×5) – 2 фл. по 28 мл; * тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; * субстратный буферный раствор (СБР) – 2 фл. по 13 мл; * стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 21 мл.   Набор дополнительно комплектуется:   * плёнками для заклеивания планшета – 4 шт., * ванночками для реагента – 2 шт.,   наконечниками для пипеток – 16 шт.  Набор рассчитан на проведение 192 *(2х96)* анализов, включая контроли (*по 4 лунки на каждом планшете*). Набор предназначен для ручной постановки анализа. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа.  Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 сут.  Срок годности набора реагентов – 24 месяца со дня выпуска. | набор | 2 | 46000 | 92000 |
| 13 | анти-ВГС-подтверждающий тест  Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. | Метод определения основан на твёрдофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов. Во время первой инкубации, при наличии в исследуемых образцах антител к ВГС, они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антител к IgG человека и антител к IgM человека связывается с антителами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. Далее, во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антитело».  Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют **оптическую плотность (ОП)** растворов в лунках в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–650 нм; или при длине волны 450 нм. Интенсивность жёлтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител к ВГС.  **В состав набора входят:**   1. - планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 1 шт.; 2. - положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1,0 мл; 3. - отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1,0 мл; 4. - конъюгат *(смесь антител к IgG и IgМ человека, меченных пероксидазой хрена),* концентрат – 1 фл., 1,5 мл; 5. - раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13,0мл; 6. - раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10,0 мл; 7. - тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; 8. - субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13,0 мл; 9. - 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28,0 мл; 10. - стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12,0 мл.   Набор дополнительно комплектуется:   1. - плёнками для заклеивания планшета – 3 шт., 2. - ванночками для реагента – 2 шт.,   - наконечниками для пипеток на 5-200 мкл– 16 шт.  Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (*от 1 анализируемого образца до 45)*. Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа.  Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно производиться при температуре (2–8)ºС. Замораживание компонентов набора не допускается.  Срок хранения набора – 24 месяцев со дня выпуска. | набор | 2 | 48600 | 97200 |
| 14 | ВИЧ 1,2 Ат  Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к ВИЧ-1,2. | Метод определения основан на твёрдофазном иммуноферментном анализе.  Рекомбинантные антигены вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов *(ВИЧ-1 и ВИЧ-2)*, иммобилизованы в лунках полистироловых планшетов. При инкубации в лунках исследуемых образцов сывороток происходит специфическое связывание антител с рекомбинантными антигенами ВИЧ-1 и ВИЧ-2. Несвязавшийся материал отмывают, добавляют в лунки конъюгат, состоящий из рекомбинантных антигенов ВИЧ-1 и ВИЧ-2, конъюгированных с пероксидазой хрена, после инкубации которого лунки промывают и вносят раствор ТМБ. В результате ферментативной реакции образуется окрашенный продукт, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации в лунках суммарных антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2.  Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента. Результаты ИФА регистрируют с помощью спектрофотометра, измеряя **оптическую плотность (ОП)** в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620−650 нм. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм.  После измерения оптической плотности раствора в лунках на основании рассчитанного значения ОП*крит* анализируемые образцы оцениваются как положительные или отрицательные.  **Состав:**   1. Набор содержит все необходимые для проведения анализа реагенты, кроме дистиллированной воды: 2. - планшет с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВИЧ-1 и ВИЧ-2, готовый для использования – 2 шт.; 3. - положительный контрольный образец, содержащий антитела к ВИЧ-1, инактивированный (К+), готовый для использования – 1 фл., 1,0 мл; 4. -отрицательный контрольный образец, инактивированный (К–), готовый для использования – 1 фл., 2,0 мл; 5. - конъюгат – рекомбинантные белки ВИЧ-1, ВИЧ-2, меченные пероксидазой хрена – 1 фл. или 2 фл; 6. - раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3,0 мл; 7. - раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 9,0 мл; 8. - раствор для разведения конъюгата (РК) – 2 фл., по 13,0 мл; 9. - 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 4 фл., по 28,0 мл; 10. - субстратный буферный раствор (СБР) – 2 фл., по 13,0 мл; 11. - тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; 12. - стоп-реагент – 1 фл., 21,0 мл. 13. Набор дополнительно комплектуется: 14. - ванночками для реагентов – 2 шт.; 15. - наконечниками для пипетки на 5-200 мкл– 16 шт.;   - плёнками для заклеивания планшета – 4 шт.  Набор рассчитан на проведение 192 анализов, включая контроли *(по 3 лунки в каждой постановке)* в ручном режиме или с использованием автоматических ИФА-анализаторов открытого типа.  Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя – при температуре (2−8)°С.  Срок хранения набора – 18 месяцев со дня выпуска. | набор | 2 | 60200 | 120400 |
| 15 | Контрольная кровь Para 12 Extend (1L,1N,1H) 3\*2,5мл | Para 12 Extend 3\*2,5ml (1L, 1N, 1H) Реагент содержит стабилизированные эритроциты человека, тромбоциты, стабилизаторы | набор | 4 | 75000 | 300000 |
| 16 | Ферментативный очиститель, Концентрат 50мл, Драйпак (HTI Enzymatic Cleaner Concentrat 50 ml Drypack) | Состав: гипохлорид натрия не менее 5%,Фасовка: 1\*50 мл,Буферный раствор гипохлорида натрия. Жидкость бледно-желтого цвета с запахом хлорки. | флакон | 2 | 14870 | 29740 |
| 17 | Ферментативный очиститель 1 л | Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности. Жидкость синего цвета без запаха. Содержание протеолитического фермента < 1%; формиата натрия < 0.8 %; хлорида натрия < 0.6%, солей ЭДТА < 0.2%; пропиленгликоля < 3.5%; сурфактанта < 0.2% к гематологическому аппарату MicroCC-20Plus | флакон | 5 | 29900 | 149500 |
| 18 | Лизирующий Раствор 500мл, / (HTI Lytic Reagent 500ml) | (HTI Lytic Reagent HTI MicroCC-20Plusадаптированные для MicroCC-20Plus – современный, автоматический гематологический анализатор на 20 параметров, с дифференциацией лейкоцитов по 3-м субпопуляциям и построением 3-х гистограмм | флакон | 3 | 42600 | 127800 |
| 19 | Дилюент Изотонический разбавитель 20л, Драйпак (HTI Diluent 20l, Drypack) | Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности. Бесцветная жидкость без запаха. | ёмкость | 6 | 38900 | 233400 |
| 20 | Тест-полоски для анализа мочи 11A (150 тестов в упаковке) | Mission реагентные тест-полоски предназначены для мочевого анализатора Mission U120 и U500, 11 параметров: ACS, GLU, BIL, KET, SG, BLO, PH, PRO, URO, NIT, LEU, полуколичественный метод определения, 150 тестов в упаковке, условия хранения +2+30 | упаковка | 30 | 19500 | 585000 |
| 21 | Контрольная жидкость во флаконе | Контрольная жидкость во флаконе Mission для мочевого анализатора Mission U120 и U500, 1 – норма, 2 – патология | флакон | 3 | 5500 | 16500 |
| 22 | Набор реагентов АЛТ (Аланинаминотрансфераза (SGPT))/ (ALT Alanine aminotransferase (SGPT) Reagent Set) | Тип пробы – сыворотка, метод - IFCC, кинетика, Состав готового раствора:  L-Аланин 500 ммоль/л  ЛДГ >1200 Ед/л  Трис-буфер, рН 7,5 100 ммоль/л  2-Оксоглутарат 15 ммоль/л  NADH (Динатриевая соль) 0,18 ммоль/л  Азид натрия (0,2%), стабилизаторы, длина волны – 340, рабочая температура для ручного метода определения - 37 С, длительность анализа – 3 минуты, стабильность готового раствора – 14 суток, условия хранения – 2-8гр, линейность - 0-500 МЕ/л, чувствительность - 1,8 МЕ/л, форма - жидкая, готов к использованию, состав набора – биреагент, фасовка - 1x100 мл реагент R1 , 1x20 мл реагент R2 , совместимость – для открытых систем, Контроли и реагенты должны быть одного и того же производителя. | набор | 10 | 18900 | 189000 |
| 23 | Набор реагентов АСТ (Аспартатаминотрансфераза (SGOT) R1: 1 x 120ml, R2: 1 x 30ml | Тип пробы – сыворотка, метод - ферментативный, кинетика, Состав готового раствора:  L-Аспартат 240 ммоль/л МДГ (мышцы свиньи) >600 Ед/л ЛДГ (мышцы кролика) >600 Ед/л Трис-буфер, рН 7,5 80 ммоль/л 2-Оксоглутарат 12 ммоль/л NADH 0,18 ммоль/л  Длина волны – 340, рабочая температура для ручного метода определения – 37С, длительность анализа – 3 минуты, стабильность готового раствора – 21 суток, условия хранения – 2-8гр, линейность - 0-500 МЕ/л, чувствительность - 2,65 Ед/л, CV, % - 4,19, форма - жидкая, готов к использованию, состав набора – биреагент, фасовка -1x100 мл реагент R1  1x30 мл реагент R2, совместимость – для открытых систем, контроли и реагенты должны быть одного производителя | набор | 10 | 19800 | 198000 |
| 24 | Набор реагентoв Глюкоза Оксидазная R1: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml | Набор для количественного определения содержания глюкозы в сыворотке крови по конечной точке  Метод: оксидазная, конечная точка  Состав основного реагента:  Глюкозогексогиназа 15 Ед/мл,  Пероксидаза (лошадиная) 1,2 Ед/мл,  4-Аминоантипирин 0,2 ммоль/л,  Фенол 4 ммоль/л,  Инертные вещества и консерванты.  Длина волны: 500 нм  Длительность анализа: 15 минут  Концентрация глюкозы в норме: 70 - 105 мг/дл  Линейность: 0-500 мг/дл  Фасовка:  1x125 мл реагент  1х 5 мл стандарт глюкозы  Контроли и реагент должны быть одного производитель | набор | 12 | 15460 | 185520 |
| 25 | Набор для количественного определения мочевины в сыворотке крови | Тип пробы сыворотка  Метод уреазный/глутаматдегидрогеназный, кинетика  Химический состав реагента, раствора Трис-буфер, рН 7,8 100 ммоль/л  2-Оксоглутарат 5 ммоль/л  АDP 0,6 ммоль/л  Уреаза >20,000 Ед/л  ГлДГ >1,500 Ед/л  NADH 0,25 ммоль/л  Длина волны 340  Рабочая температура для ручного метода определения, С 37  Длительность анализа, минут 6,5  Стабильность готового раствора, суток 14  Условия хранения 2-8 гр.  Линейность 0-80 мг/дл (0-15 ммоль/л) для азота мочевины  0-150 мг/дл (0-28 ммоль/л) для мочевины  Чувствительность 0,4 мМ/л мочевины  Форма жидкая, готов к использованию  Состав набора биреагент, стандарт  Фасовка 1x125 мл реагент R1  1x25 мл реагент R2  1х5 мл стандарт мочевины  Совместимость для открытых систем  Контроли и реагенты должны быть одного производителя | набор | 7 | 22760 | 159320 |
| 26 | Набор для количественного определения креатинина в сыворотке крови | Набор реагентов Креатинин 1: 1 x 125ml, R2: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml  Метод: Яффе, кинетика  Состав основных реагентов:  1. Реагент пикриновой кислоты: раствор, содержащий 10 мМ пикриновой кислоты.  2. Буфер Натрия гидроксид: раствор, содержащий 10 мМ бората натрия, 240 мМ гидроксида натрия.  3. Стандарт креатинина (5 мг/дл): раствор содержит креатинин в соляной кислоте в присутствии консервантов.  Длина волны: 510 нм  Длительность анализа: 1 минута  Концентрация креатинина в норме:  Мужчины 0,9-1,5 мг/дл  Женщины 0,7-1,37 мг/дл  Линейность: 0,1-25,0мг/дл  Стабильность рабочего раствора: 1 месяц  Фасовка:  1x125 мл реагент R1  1x125 мл реагент R2  1х5 мл стандарт креатинина  Контроли и реагенты должны быть одного производителя | набор | 7 | 18900 | 132300 |
| 27 | Набор для количественного определения общего билирубина в сыворотке крови | Тип пробы Cыворотка  Метод DMSO (в модификации Walters и Gerarde), конечная точка  Химический состав реагента, раствора 1. Реагент общего билирубина: Сульфаниловая кислота – 32 ммоль.  Соляная кислота -165 ммоль. ДМСО – 7моль.  2. Нитритный реагент билирубина: нитрит натрия – 60 ммоль.  3. Калибратор билирубина: соль N-1-Нафтилэтилендиамин  дигидрохлорид (5 мг/дл, 85,5 мкмоль/л).  Длина волны 560  Рабочая температура для ручного метода определения, С комн  Длительность анализа, минут 5  Стабильность готового раствора, суток 8 часов при комн. темп.  Условия хранения 2-8 гр.  Линейность 0-342 мкмоль/л  Чувствительность 0,17 мкмоль/л  CV, % 2,9  Форма Жидкая, готов к использованию  Состав набора биреагент, стандарт  Фасовка:  Фасовка 1x250мл реагент 1  1х25 мл реагент 2  1x3 мл калибратор билирубина  Совместимость для открытых систем  Контроли и реагенты одного производителя. | набор | 5 | 22300 | 111500 |
| 28 | Набор для количественного определения прямого билирубина в сыворотке крови | Метод: Diazo, конечная точка  Состав набора:  1. Реагент билирубина, буфер: Сульфаниловая кислота 32мM, соляная кислота 165мM.  2. Реагент билирубина, нитрит: Нитрит натрия 60мM.  3. Калибратор билирубина: N-1-нафтил этилендиаминдихлорид (5 мг/дл).  Длина волны: 550 нм/600 нм  Длительность анализа: 5 минут  Стабильность: до 8 часов при хранении в затемненном флаконе при комнатной температуре  Концентрация в норме: 0,0-0,5 мг/дл  Линейность: 0 - 10 мг/дл  Фасовка:  1х250мл реагент R1  1х25мл реагент R2  1х3мл калибратор билирубина  Контроли и реагенты должны быть одного производителя | набор | 5 | 22300 | 111500 |
| 29 | Набор реагентов Биохимический калибратор предназначен для калибровки в количественных тестах на автоматических и полуавтоматических анализаторах | Определяемые параметры: Альбумин, Общий Билирубин, Прямой Билирубин, Азот мочевины, Кальций, CO2, Хлор, Холестерин, Креатинин, Глюкоза Гекс/ Окс, Железо, Магний, Фосфор, Калий, Натрий, Общий Белок, Триглицериды, Мочевая Кислота.  Состав: лиофилизированная сыворотка человека  Разведение: деионизированная вода  Стабильность готового раствора: разбавленный  химический калибратор стабилен в течение 5 дней при температуре 2-8 °С (за исключением билирубина - 4 суток)  Фасовка: 1x5мл | набор | 4 | 20900 | 83600 |
| 30 | Набор реагентов Химический контроль для контроля полученных данных и контроля точности проведения теста | Определяемые параметры: альбумин, общий/прямой билирубин, азот мочевины, мочевина, кальций, кальций Арсеназо, углекислый газ, хлор, холестерин, креатинин, креатинкиназа, глюкоза Гексокиназняа/ Оксидазная, железо, ОЖСС, магний, фосфор, калий, натрий, общий белок, триглицериды GPO, мочевая кислота, щелочная фосфатаза, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтранфераза, лактатдегидрогеназа, липаза, лактат.  Состав: человеческая сыворотка с добавлением биохимических компонентов (экстракты тканей человека и животных), химических соединений, лекарственных средств, консервантов и стабилизаторов.  Разведение: дистиллированная/деионизированная вода  Стабильность готового раствора: 7 суток за  исключением щелочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8 °С.  Фасовка:  Уровень 1 - 1x5мл  Уровень 2 - 1х5мл  Контроли и реагенты должны быть одного производителя | набор | 4 | 24300 | 97200 |
| 31 | Набор для количественного определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови | Метод: Триндера, конечная точка  Состав основного реагента:  АТР 0.5 ммоль/л,  Ацетат магния 12 ммоль/л,  4-Хлорфенол 3.5 ммоль/л,  4-Аминофеназон 0.3 ммоль/л,  Глицерин фосфат оксидаза > 4500 Ед/л,  Липаза > 200,000 Ед/л,  Глицерокиназа > 250 Ед/л,  Пероксидаза > 2,000 Ед/л,  Буфер (рН 7.4) 50 ммоль/л,  сурфактанты, стабилизаторы и консерванты.  Длина волны: 520 нм  Длительность анализа: 9 минут  Концентрация триглицеридов в норме: 44 - 148 мг/дл (0,50-1,67 ммоль/л)  Линейность: 0-1000 мг/дл (0-11,3 ммоль/л)  Фасовка:  1x125 мл реагент  1х5 мл стандарт триглицеридов  Контроли и реагенты должны быть одного производителя | набор | 10 | 26500 | 265000 |
| 32 | Набор для количественного определения общего холестерина в сыворотке крови | Метод: Триндера, конечная точка  Состав основного реагента:  4-Аминоантипирин 0,6 ммоль/л,  Холат натрия 8,0 ммоль/л,  Эстераза холестерина ≥ 150 Ед/л,  Оксидаза холестерина ≥ 150 Ед/л,  Пероксидаза хрена ≥ 1,200 Ед/л,  п-Гидроксибензолсульфонат 20 ммоль/л,  Буфер, рН 6,8, 125 ммоль/л,  инертные компоненты.  Длина волны: 500 нм  Длительность анализа: 12 минут  Концентрация холестерина в норме: < 200 мг/дл  Линейность: 0 - 700 мг/дл  Фасовка:  1x125 мл реагент  1х5 мл стандарт холестерина  Контроли и реагенты должны быть одного производителя | набор | 10 | 19890 | 198900 |
| 33 | Набор для количественного определения липопротеинов высокой плотности (HDL) в сыворотке и плазме крови | Метод: Прямого иммуноингибирования, без осаждения, конечная точка  Состав набора:  HDL-Холестериновый реагент 1:  Хлорид магния – 100 ммоль/л,  Аминоантипирин – 1 ммоль/л,  Буфер, рН 7,0±0,1, консервант.  HDL-Холестериновый реагент 2:  Пероксидаза хрена (POD) – 4 кЕд/л,  Оксидаза холестерина из Nocardia sp. (PEG-CO) – 1 кЕд/л, Эстераза холестерина из Pseudomonas (PEG-CE) – 1 кЕд/л,  N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианалин (HDAOS) – 0.3 г/л,  Буфер, рН 7.0±0.1, сурфактант, консервант.  Длина волны: 600/700 нм  Длительность анализа: 10 минут  Концентрация HDL в норме: 30-85 мг/дл  Линейность: 2-150 мг/дл  Фасовка:  1x30 мл реагент R1  1x10 мл реагент R2  1х3 мл калибратор HDL/LDL  Фасовка:  1x60 мл реагент R1  1x20 мл реагент R2  1х3 мл калибратор HDL/LDL  Фасовка:  1x240 мл реагент R1  1x80 мл реагент R2  1х3 мл калибратор HDL/LDL  Контроли и реагенты должны быть одного и того же производителя | набор | 5 | 79800 | 399000 |
| 34 | Набор для количественного определения липопротеидов низкой плотности (HDL) в сыворотке и плазме крови | Метод: Прямого иммуноингибирования, без осаждения, конечная точка  Состав набора:  HDL-Холестериновый реагент 1:  Хлорид магния – 100 ммоль/л,  Аминоантипирин – 1 ммоль/л,  Буфер, рН 7,0±0,1, консервант.  HDL-Холестериновый реагент 2:  Пероксидаза хрена (POD) – 4 кЕд/л,  Оксидаза холестерина из Nocardia sp. (PEG-CO) – 1 кЕд/л, Эстераза холестерина из Pseudomonas (PEG-CE) – 1 кЕд/л,  N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианалин (HDAOS) – 0.3 г/л,  Буфер, рН 7.0±0.1, сурфактант, консервант.  Длина волны: 600/700 нм  Длительность анализа: 10 минут  Концентрация HDL в норме: 30-85 мг/дл  Линейность: 2-150 мг/дл  Фасовка:  1x30 мл реагент R1  1x10 мл реагент R2  1х3 мл калибратор HDL/LDL  Контроли и реагент должны быть одного производитель | набор | 5 | 112800 | 564000 |
| 35 | Набор для количественного определения лактат дегидрогеназы (ЛДГ) в сыворотке крови | Метод: Кинетический модифицированный метод Wacker/Tris  Длина волны: 340 нм  Длительность анализа: 9 минут  Линейность: 3,42- 1600 Ме/л  Стабильность рабочего раствора: 14 дней при 2-8°C и 5 дней при комнатной температуре (15-25°C).  Фасовка:  1x100 мл реагент R1  1x20 мл реагент R2 | набор | 5 | 49800 | 249000 |
| 36 | Набор для количественного определения щелочной фосфатазы в сыворотке крови | Метод: кинетический  Состав основного реагента после смешивания реагента 1 и реагента 2:  п-нитрофенил фосфат 17 мМ  Ионы магния 4 мМ  Буфер (рН 10,2±0,2)  Активатор и связывающий компонент  Длина волны: 405 нм  Длительность анализа: 6 минут  Концентрация в норме: 35-123 МЕ/л  Линейность: 900 Ед/л.  Для взрослых – 25-90 Ед/л при 37ºС  Стабильность: Рабочий реагент стабилен в течение 14 дней при 2-8 ºС  Фасовка:  1x 100 мл Реагент 1  1x 20 мл Реагент 2  Контроли и реагенты одного производителя. | набор | 7 | 18450 | 129150 |
| 37 | Сегменты фотометрических кювет для биохимического анализатора BioChem FC-200 | Из комплекта анализатора биохимического BioChem FC-200 автоматического: сегменты фотометрических кювет (160шт/упак) Материал изготовления Пластик  Вес кюветы 9,37 г  Вид кювет Соединены по 9 штуки  Размеры блока кювет  (выс \* длина \* ширина) 37 \* 7 \* 7 мм  Количество штук в упаковке 160  Срок годности Не ограничен | упаковка | 25 | 91250 | 2281250 |
|  | **Итого:** | | | | | **17 998 780**  **(семнадцать миллионов девятьсот девяносто восемь тысяч семьсот восемьдесят)** |

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

**Заявка на участие в тендере**

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

(наименование потенциального поставщика), рассмотрев объявление/ тендерную

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

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

(название тендера) получение которой настоящим удостоверяется (указывается,

если получена тендерная документация), настоящей заявкой выражает согласие

осуществить поставку лекарственных средств/медицинских изделий

/фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной

документацией по следующим лотам:

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

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

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

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

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

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических

услуг) в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами

организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и

специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема

бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального

медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными

постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375

(далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и

условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности

за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей

правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки

медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим

законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке

и прилагаемых к ней документов:

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

      Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

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

подписать тендерную заявку от имени и по поручению

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

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

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

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

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

|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение 5  к 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 организатора закупа, заказчика |

      Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

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

      "\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ года

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

(наименование) (далее – Банк) проинформирован,

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

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

в тендере/конкурсе по 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 7  к 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 реквизиты  Телефон, e-mail  Должность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Подпись,  Ф.И.О. (при его наличии)  Печать (при наличии) | Поставщик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  БИН Юридический адрес:  Банковские реквизиты  Телефон, e-mail  Должность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Подпись,  Ф.И.О. (при его наличии)  Печать (при наличии) | | |
|  | | Приложение к Типовому договору закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (между Заказчиком и Поставщиком) |

**Антикоррупционные требования**

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

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

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

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

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

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

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

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