

Объявление о предстоящем тендере

КГП на ПХВ «Атырауский областной центр крови» Управления здравоохранения Республики Казахстан объявляет о проведении тендера «по закупу лекарственных средств, медицинских изделий, фармацевтических услуг на 2021 г.

Полный перечень закупаемого товара, количество, срок поставки и подробная спецификация указаны в тендерной документации.

Товар должен быть доставлен строго по графику поставки по адресу г. Атырау, ул.Владимирский, 1а. К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям указанным в главах 3 и 4 «Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, и помощи в системе обязательного социального медицинского страхования утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 а также требованиям тендерной документации.

Пакет тендерной документации можно получить в срок до 12-00 часов 12 апреля 2021 года включительно по адресу г. Атырау, ул. Владимирская, 1а, в КГП на ПХВ «Атырауский областной центр крови» отдел государственных закупок, или по электронной почте: atr_centrkrovi@mail.ru.

Окончательный срок представления тендерных заявок до 12 часов 00 минут 12 апреля 2021 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 15-00 часов 12 апреля 2021 года, по следующему адресу г. Атырау, ул. Владимирская, 1а, Атырауский областной центр крови.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону 8 (7122) 28-10-34.

«Атырау облыстық қан орталығы» ШЖҚ КМК-ны 2021 жылдың «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу» тендері өтетіндігін хабарлайды.

Сатып алынатын тауардың толық тізбесі, саны, тапсыру мерзімі және нақты ерекшелігі тендерлік құжаттамада көрсетілген.

Тауарды жеткізу - жеткізу кестесі бойынша, мекен жайы: *Атырау қаласы, Владимирский көшесі, 1а*

Тендерге Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы № 1729 қаулысымен бекітілген «Тегін медициналық көмектің кепілді көлемін көрсету үшін дәрілік заттарды сатып алуды ұйымдастыру және өткізу Ережелерінің» 3-4 тарауларында көрсетілген біліктілік талаптарына сай барлық әлеуетті жеткізушілер жіберіледі.

Тендерлік құжаттама пакетін Атырау қаласы, Владимирский көшесі, 1а, ШЖҚ КМК «Атырау облыстық қан орталығы» мемлекеттік сатып алу бөлімінен **2021 жылдың 12 сәуірге** дейінгі мерзімде немесе atr_centrkrovi@mail.ru, электронды почтасымен алуға болады сағат 12:00 дейін.

Тендерлік өтінім ұсынудың ақырғы мерзімі **2021 жылдың 12 сәуір күні сағат 12-00** ға дейін.

Конкурса қатысу туралы тендерлік өтінімдер салынған конверттер Атырау қаласы, Владимирский көшесі, 1а, Атырау облыстық қан орталығы мемлекеттік сатып алу бөлімі **2021 жылдың 12 сәуір күні сағат 15-00-де** ашылатын болады.

Әлеуетті жеткізушілер тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу кезінде қатыса алады.

Қосымша ақпарат пен анықтаманы 8 (7122) 28-10-34 телефоны бойынша алуға болады.

УТВЕРЖДАЮ
Приказом Коммунального Государственного
Предприятия на Праве Хозяйственного Ведения
«Атырауский областной центр крови»
Управления здравоохранения Атырауской области
от «17» марта 2021 года № 60
директор М.М. Мамедов **Бахонов Ж.К.**

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ
предоставляемая поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по
закупке изделий медицинского назначения на 2021 год

Настоящая Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера- КГП на ПХВ «Атырауский областной центр крови» Управления здравоохранения Атырауской области потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупкам медицинских изделий на 2021 год (далее - Тендерная документация), разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 30.10.2009 №1729 (далее - Правила).

Предмет тендера

1. Настоящая тендерная документация по проведению тендера по закупкам лекарственных средств, медицинских изделий, фармацевтических услуг на 2021 год (далее – Товары), разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.

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

3. Заказчиком и Организатором тендера выступает КГП на ПХВ «Атырауский областной центр крови» Управления здравоохранения Атырауской области. Реквизиты для размещения обеспечения заявки:

БИН 990240002681

Адрес: г.Атырау, ул.Владимирского, 1 «А»

Тел/факс: + 7 /7122/ 28-10-34,

АО «Народный Банк Казахстана»

БИК HSBKKZKX

ИИК KZ926010141000019775

Базовые условия платежа

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

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

Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

6. К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);

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

4) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации, финансово-хозяйственная деятельность не должна быть приостановлена в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;

5) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);

6) правоспособность потенциального поставщика, осуществляющего виды деятельности, на занятие которыми необходимо получение разрешения, направление уведомления, подтверждается посредством информационных систем государственных органов в соответствии с Законом Республики Казахстан от 24 ноября 2015 года "Об информатизации". В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях".

7. Квалификационные требования применяются с учетом особенностей способа закупа, установленных Правилами.

Срок действия, содержание, предоставление, изменение 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 пятидесяти 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 копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), а также документы, указанные в подпункте 19) пункта 64 Правила.

• Основная часть тендерной заявки содержит:

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

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

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

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

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

6) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным

пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

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

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

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

копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

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

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

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

12) сопутствующие услуги;

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

14) копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств и изделий медицинского назначения, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости - акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случаях представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанные акты не представляются;

15) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 Правила;

16) письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правила;

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

- Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленного товара, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники также на электронном носителе в формате *.doc);

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

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

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

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

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

16. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по запуску медицинских изделий на 2021 год" и "Не вскрывать до «12» апреля 2021 года 15:00 часов".

Валюта тендерной заявки и платежа

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

18. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге: по факту поставки товаров.

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

19. Потенциальный поставщик представляет, как часть своей тендерной заявки, следующие документы, подтверждающие приемлемость товаров для закупки и соответствие их тендерной документации:

1) техническую спецификацию на поставляемые товары;

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

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

4) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

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

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

6) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки

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

21. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

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

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

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

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

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

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

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

4) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

5) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

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

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

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

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

Язык тендерной документации

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

Место и окончательный срок представления тендерных заявок

26. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера нарочно или по почте по адресу: 060009, Атырауская область, г.Атырау, ул. Владимирского 1 «А», отдел

государственных закупок. Окончательный срок предоставления тендерных заявок – до 12.00 часов, «12 апреля» 2021 года.

Представление тендерных заявок

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

Не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок, при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

28. 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 вносит 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.

29. 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.

Вскрытие тендерной комиссией конвертов с тендерными заявками

30. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией «12» апреля» 2021 года в 15 часов 00 минут, по адресу г.Атырау, ул. Владимирского 1 «А».

В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

31. 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.

Оценка и сопоставление тендерных заявок

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

- 1) соответствие товаров, заданной технической спецификации;
- 2) сроки поставки;
- 3) условия платежа;
- 4) соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям;
- 5) наличие квалификационного персонала;
- 6) наличие помещений и транспорта, удовлетворяющих условиями хранения и поставки лекарственных средств и изделий медицинского назначения с соблюдением «холодовой цепи»;
- 7) Приоритет отечественным товаропроизводителям;
- 8) Поддержка предпринимательской инициативы.

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

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

Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями Правила;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями Правила;

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

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

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

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

16) непредставления копии акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств и изделий медицинского назначения, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с подпунктом 14) пункта 64 Правила, за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

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

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

19) установленных пунктами 26, 33 Правила;

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

21) если не представлена либо представлена неподписанная таблица цен;

22) представления потенциальным поставщиком цены товара, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену по торговому наименованию товара;

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

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

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

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

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

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

Тендерная комиссия признает тендер в целом или какому-либо его лоту несостоявшимся в случае:

1) отсутствия представленных тендерных заявок;

2) представления менее двух тендерных заявок;

3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;

4) если допущен один потенциальный поставщик.

Условия предоставления приоритета

35. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем, тендерная заявка которого соответствует требованиям Правила, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

36. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем, тендерная заявка которого соответствует требованиям Правила, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

37. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями, тендерные заявки которых соответствуют требованиям Правила, заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор рассматривают тендерные заявки потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями, а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

38. Если в двухэтапном тендере подана одна тендерная заявка, соответствующая требованиям Правила, от потенциального поставщика, являющегося отечественным производителем, на лоты,

предусматривающие заключение долгосрочного договора поставки, с ним заключается долгосрочный договор поставки без применения способа закупа из одного источника в соответствии с главой 21 Правил, предусматривающей особый порядок закупа.

39. Статус отечественного производителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, изделий медицинского назначения или медицинской техники, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационное удостоверение на товар отечественного производителя, выданное в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

Поддержка предпринимательской инициативы

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

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

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

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

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

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

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

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

42. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям Правил, сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

43. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям Правил, сертификат о соответствии объекта надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 Правил, комиссия принимает решение о признании потенциального поставщика, представившего сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из

одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

44. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, соответствующие требованиям Правила, сертификаты о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 Правила, то комиссия рассматривает только их тендерные заявки, а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

Заключение договора закупок

45. 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.

46. В 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 должен превышать двух рабочих дней.

47. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

48. 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 Правила, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

49. Не допускается внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.

50. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;

2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров.

51. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

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

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

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

Порядок внесения обеспечения исполнения договора

54. 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 Правила и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

55. 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.

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

57. 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.

58. 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, изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);

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

Место поставки товара

59. Место поставки товаров: г.Атырау, ул.Владимирского, 1 «А».

Срок поставки товара

60. Начать поставку изделий медицинского назначения с момента заключения договора по графику поставки заказчика.

Перечень закупаемых товаров
«Тендер по закупке медицинских изделий на 2021 год»

УТВЕРЖДАЮ
 Директор КТП на ПХВ «Атырауский
 областной центр крови»

Ж.Бахонов

Наименование Заказчика: КТП на ПХВ «Атырауский областной центр крови»

№ лот ов	Наименование товара	Технические характеристики препаратов с указанием дозировки, концентрации и лекарственной формы.	Ед. изм.	Кол- во, объем	Условия поставк и (в соответс твии с ИНКОТ ЕРМС)	Срок поставки товаров	Место поставки товаров	Цена за единицу, тыс тенге	Сумма выделенная для закупки, в том числе НДС тыс.тенге
1	Одноразовая система для сбора концентрированных или стандартных тромбоцитов, стерильная	Для использования с Аппаратом для цитоплазмафереза Наепointics MCS+ Состав набора: 1) Центрифужный колокол 225 мл. -1шт. 2) Аферзная игла размером 16G с предохранителем иглы -1шт. 3) Пробоотборник, 50мл с адаптером для вакуумной пробирки – 1шт. 4) Контейнер для хранения тромбоцитов, 1000мл с пробоотборниками – 2 шт. 5) Контейнер для предварительного сбора тромбоцитов перед лейкофилтрацией, 600 мл. - 1шт 6) Контейнер для хранения СЭП, 1000 мл. - 1шт. 7) Контейнер для удаления воздуха, 90 мл. - 1шт. 8) Контейнер для воздуха/плазмы богатой тромбоцитами - 1шт. 9) Лейкоцитарный фильтр- 1шт. 10) Линия антикоагулянта со спайк- коннектором и бактериальным фильтром – 1шт.;1) линия компенсаций физиологическим раствором со спайк коннектором и бактериальным фильтром 1 шт.; Раствор АСД- А (Соотношение 1:9) представляет собой	компле кт	102	ДДР пункт назначен ий	Согласно графику поставки Заказчика	КТП на ПХВ «Атыраус кий областной центр крови» г.Атырау, ул.Влади мирского, 1А	99 380	10 136 760,00

		стерильный, апиrogenный, прозрачный бесцветный раствор, антикоагулянт в пластиковом мешке, покрытом многослойной полипропиленовой плёнкой. Продукт представлен в мешке объемом 500 мл. раствора. Стерилизован сухим паром. Состав изделия: Каждый 1 литр продукта содержит: Натрия цитрат 22,0г Лимонная кислота, моногидрат 8,0г Глюкоза, моногидрат 24,5г Вода для инъекций – до 1000 мл							
2	Расходная система для инактивации патогенов и лейкоцитов в тромбоцитах донора с двумя мешками для хранения	Расходная система для инактивации патогенов и лейкоцитов в тромбоцитах донора с двумя мешками для хранения INT 2504 V(DS)	шт	102	ДДР пункт назначения	Согласно графику поставки Заказчика		99 450,00	10 143 900,00
3	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антигел к ВИЧ-1,2 и антигена р.24 ВИЧ-1 Вич-1,2 AG/AT (комплект 2)	Каталожный номер D-0152, 96 опр. Метод выявления основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов ВИЧ-1 и ВИЧ-2 и моноклональных антигел к антигену р24 ВИЧ-1. При наличии в исследуемых образцах антигел 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 антигенами к р24, иммобилизованными на поверхности лунок планшета, и одновременно с биотинилированными поликлональными антигенами 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-антигел. Интенсивность окраски прямо пропорциональна концентрации антигел к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1 в анализируемых образцах. После измерения оптической плотности раствора в лунках на основании рассчитанного значения ОП _{корр} анализируемые образцы оцениваются как	набор	6	ДДР пункт назначения	Согласно графику поставки Заказчика		45 900	275 400,00

	положительные или отрицательные. Набор содержит все необходимые для проведения анализа реагенты, кроме дистиллированной воды: – планшет с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВИЧ-1, ВИЧ-2 и антигенами к антигену p24 ВИЧ-1, готовый для использования – 1 шт.; – положительный контрольный образец №1, содержащий антигена к ВИЧ-1, инактивированный (K1), готовый для использования – 1 фл., 1,0 мл; – положительный контрольный образец №2, содержащий рекомбинантный p24 ВИЧ-1, инактивированный (K2), готовый для использования – 1 фл., 1 мл; – отрицательный контрольный образец, инактивированный (K), готовый для использования – 1 фл., 2 мл; – конъюгат №1 (<i>биотинилированные антитела к p24 ВИЧ-1</i>) – 1 фл.; – конъюгат №2 (<i>стрептавидин-пероксидаза и рекомбинантные белки ВИЧ-1 и ВИЧ-2, меченные пероксидазой хрена</i>) – 1 фл. или 2 фл.; – раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 4 мл; – раствор для разведения конъюгата №1 (РК №1) – 1 фл., 9 мл; – раствор для разведения конъюгата №2 (РК №2) – 1 фл., 13 мл; – 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т-25) – 2 фл. по 28 мл; – субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; – тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; – стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: – ванночками для реагентов – 4 шт.; – пипетками для пипетки – 32 шт.; – пленками для закрепления планшета – 2 шт. Чувствительность по антигенам к ВИЧ-1 – 100%, чувствительность по антигенам к ВИЧ-2 – 100%. Минимальная концентрация антигена p24 ВИЧ-1 должна быть не выше 10 пг/мл. специфичность по антигенам к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и антигену p24 ВИЧ-1 – 100%. Набор предназначен для одновременного выявления антигена p24 ВИЧ-1 и антиген к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сыворотке (<i>плазме</i>) крови.										
--	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

5	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения присутствия HBSAg антиген-подтверждающий тест (комплект 1) одностадийная постановка)	комплектуются: Пленка для закрепления планшета – 2 шт. Ванночка для реагентов – 2 шт. Наконечники для пипеток – 16 шт. Диагностическая чувствительность: 100% Набор «В-HBs-антиген» специфичность: 100% Набор «В-HBs-антиген» предназначен для иммуноферментного выявления поверхностного антигена вируса гепатита В (HBSAg) в сыворотке (<i>плазме</i>) крови, препаратах крови человека (<i>иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин</i>). Комплект 3 набора рассчитан на проведение 96 определений, включая контроль, с возможностью 12 независимых постановок анализа. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа. Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно производиться при температуре (2–8) °С. Срок годности набора реагентов – 24 месяца со дня выпуска.	D-0558 каталожный номер, 48 опр. Принцип метода заключается в проведении реакции нейтрализации (<i>конкурентный ИФА</i>) HBSAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Первоначально положительные образцы исследуются с использованием нейтрализующих поликлональных антител в наборе «В-HBs-антиген-подтверждающий тест». Поликлональные антитела в растворе подтверждающего агента реагируют с антигенными детерминантами HBSAg, препятствуя связыванию антигена с антителами на твердой фазе и в составе конъюгата. При наличии в образце HBSAg наблюдается не менее чем 50% снижение значения оптической плотности (ОП) в конкурентном ИФА по сравнению со значением в прямом ИФА, в котором вместо нейтрализующих антител добавляется раствор для разведения образца. При исследовании ложноположительных образцов не наблюдается 50% снижения ОП в	набор	9	ДДР пункт назначения	Согласно графику поставки Заказчика	23 600	212 400,00

конкурентном ИФА по сравнению с сигналом в прямом ИФА. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HBsAg – 1 шт.;

положительный контрольный образец (K^+), инактивированный, содержит $4,0 \pm 2,0$ МЕ/мл HBsAg – 1 фл., 1,5 мл; слабоположительный контрольный образец ($K^{+ \text{св}}$), инактивированный, содержит $0,2 \pm 0,1$ МЕ/мл HBsAg – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K^-), инактивированный – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат, концентрат – поликлональные антитела к HBsAg, меченные пероксидазой хрена – 1 фл., 0,7 мл;

раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 7 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилензидин, концентрат (ТМб) – 1 фл., 1,5 мл; раствор подтверждающего агента (РПА) – 1 фл., 0,8 мл; раствор для разведения образцов (ПРО) – 1 фл., 21 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется:

пипетками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 16 шт.

Специфичность составляет 100%.

Диагностическая чувствительность: 100%.

Диагностическая специфичность: 100%.

Набор «HBs-антиген -подтверждающий тест» предназначен для иммуноферментного подтверждения наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке (*плазме*) крови, препаратах крови человека (*иммуноглобулины, интерферон, криопреципитат, дроблин*). Комплект 1 набора рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроль. Для исследования небольшой партии проб возможны 6 независимых постановок ИФА по 8 анализов, включая контрольные. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа. Результаты ИФА при основном измерении регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допустима регистрация результатов и без референс-фильтра. Результаты ИФА при вспомогательном измерении проводить с фильтром 450 нм без референс-фильтра. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («блнк») осуществлять по воздуху.

	Транспортирование набора должно проводиться всеми видами крытого транспорта при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно проводиться при температуре (2–8) °С. Срок годности набора реагентов – 24 месяца со дня выпуска. 24 месяца со дня выпуска.							
6	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С	Каталожный номер D-0772, 96 опр. Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов. Во время первой инкубации, при наличии в исследуемых образцах антигел к ВГС, они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антигел к IgG человека и антигел к IgM человека связывается с антигенами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. Далее, во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антигел». 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 антигел к ВГС. Состав набора. В состав набора входят: • планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 1 шт.; • положительный контрольный образец (K⁺) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антигел к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; • отрицательный контрольный образец (K⁻) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антигел к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; • конъюгат (смесь антигел к IgG и IgM человека, меченых пероксидазой хрена), концентрат – 1 фл., 1,5 мл;	набор	8	ДДР пункт назначения	Согласно графику поставки Заказчика	16 400	131 200,00

		Допускается. Срок хранения набора реагентов – 24 месяца со дня выпуска. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.						
	Каталожный номер D-0776,48 опр. Метод определения основан на твердофазном 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 лунки планшета. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антител к IgG человека и антител к IgM человека связывается с антигенами, 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 желтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител к ВГС. Состав набора. В состав набора входят: • планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 1 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 антител к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; • конъюгат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченных пероксидазой хрена), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; • раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; • раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10 мл;	набор	8	ДР пункт назначен ия	Согласно графику поставки Заказчика		29 000	232 000,00

- тетраметилбензиллин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл;
- субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл;
- 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл;
- стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл.

Набор дополнительно комплектуется:

- пленками для заклеивания планшета — 3 шт.,
- ванночками для реагента — 2 шт.,
- наконечниками для пипеток — 16 шт.

чувствительность по антителам к ВГС – 100%.

специфичность по антигенам к ВГС – 100%.

Набор реагентов «подтверждающий тест» (*далее по тексту – набор*) предназначен для выявления иммуноглобулинов классов G и M к структурным (*core*) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сыворотке (*плазме*) крови человека и препаратах крови человека (*иммуноглобулин, интерферон, криопрципитат, альбумин*), методом иммуноферментного анализа, с целью подтверждения положительных результатов ИФА, полученных при скрининге.

Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроль. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (*от 1 анализируемого образца до 45*). Возможно использование набора в аналитических ИФА анализаторах открытого типа. Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Измерение проводить через 2–3 минуты после окончания реакции. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 сут. Хранение набора в упаковке предпочтительна-изготовителя должно производиться при температуре (2–8) °С. Замораживание компонентов набора не допускается. Срок годности набора реагентов – 24 месяца со дня выпуска. Дробное использование набора может быть

	реализовано в течение всего срока годности.						
	Каталожный номер D-1856. Метод определения основан на «сэндвич» – варианте твёрдофазного иммуноферментного анализа с применением рекомбинантных антигенов. При наличии в исследуемых образцах иммуноглобулинов классов G, M и A к <i>Тероетараллидин</i> связываются с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета и входящими в состав конъюгата. Во время инкубации с раствором тетраметилбензилина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антитело». Степень окраски прямо пропорциональна концентрации антител к <i>Тероетараллидину</i> анализируемых образцах. Состав набора Набор содержит все необходимые для проведения анализа реагенты, кроме дистиллированной воды: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами <i>Тероетараллидин</i> – 1 шт; положительный контрольный образец (K^+), инaktivированный – сыворотка крови человека, содержащая антитела к <i>Тероетараллидину</i> – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K^-), инaktivированный – сыворотка крови человека, не содержащая антитела к <i>Тероетараллидину</i> – 1 фл., 0,5 мл; конъюгат – рекомбинантные антигены <i>Тероетараллидин</i>, меченные пероксидазой хрена – 1 фл. или 2 фл., 1,5 мл; разводильный раствор (PP) – 1 фл., 13 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-T×25) – 1 фл., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; тетраметилбензилин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл.						
8	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к <i>Тероетараллидину</i>	набор	5	ДДР пункт назначения	Согласно графику поставки Заказчика		
						16 400	82 000,00

	чувствительность по антигенам к <i>Treponemarpallidum</i> – 100%. специфичность по антигенам к <i>Treponemarpallidum</i> – 100%. Набор предназначен для выявления суммарных антител к <i>Treponemarpallidum</i> в сыворотке или плазме крови человека. Набор рассчитан на проведение 96 анализов. Возможно проведение 12 независимых постановок ИФА, при каждой из которых 3 лунки используются для постановки контролей. Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень (<i>бланк</i>) осуществлять по воздуху. Наборы хранить и транспортировать при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. <u>Замораживание не допускается.</u> Срок годности набора реагентов – 12 месяцев со дня выпуска.								
9	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к <i>Treponemarpallidum</i>	Каталожный номер D-1852,96 опр. Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов. Во время первой инкубации, при наличии в исследуемых образцах антител к <i>Treponemarpallidum</i>, они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Во время второй инкубации конъюгат кожных антител к IgG человека с пероксидазой связывается с антигенами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. Далее, во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антитело». Интенсивность окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в	набор	5	ДДР пункт назначения	Согласно графику поставки Заказчика		21 200	106 000,00

		измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень (<i>бланк</i>) осуществлять по воздуху. Наборы хранить и транспортировать при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Замораживание не допускается. Срок годности набора реагентов – 12 месяцев со дня выпуска.						
10	Эритрогест тм Цоликлон Анти А	10 мл №10 флЭритрогест тм Цоликлон Анти А в двух сериях	уп	14	ДДР пункт назначения	Согласно графика поставки Заказчика	11 968	167 552,00
11	Эритрогест тм Цоликлон Анти В в двух сериях	10 мл №10 флЭритрогест тм Цоликлон Анти В в двух сериях	уп	14	ДДР пункт назначения	Согласно графика поставки Заказчика	11 968	167 552,00
12	Эритрогест тм Цоликлон Анти АВ в двух сериях	5 мл №10 флЭритрогест тм Цоликлон Анти АВ в двух сериях	уп	28	ДДР пункт назначения	Согласно графика поставки Заказчика	10 857	303 996,00
13	Эритрогест тм Цоликлон Анти-Д Супер(гМ) в двух сериях	5 мл №20 флЭритрогест тм Цоликлон Анти-Д Супер(гМ) в двух сериях	уп	30	ДДР пункт назначения	Согласно графика поставки Заказчика	27 335	820 050,00
14	Эритрогест тм Цоликлон Анти Е Супер в двух сериях	5 мл №10 флЭритрогест тм Цоликлон Анти Е Супер в двух сериях	уп	3	ДДР пункт назначения	Согласно графика поставки Заказчика	24 200	72 600,00
15	Эритрогест тм Цоликлон Анти С Супер в двух сериях	5 мл №10 флЭритрогест тм Цоликлон Анти С Супер в двух сериях	уп	3	ДДР пункт назначения	Согласно графика поставки Заказчика	24 200	72 600,00
16	Эритрогест тм Цоликлон Анти е Супер	5,0 мл №10 флЭритрогест тм Цоликлон Анти е Супер	уп	1	ДДР пункт назначения	Согласно графика поставки Заказчика	64 935	64 935,00
17	Эритрогест тм Цоликлон Анти с Супер	5,0 мл №10 флЭритрогест тм Цоликлон Анти с Супер	уп	1	ДДР пункт назначения	Согласно графика поставки Заказчика	64 935	64 935,00
18	Эритрогест тм Цоликлон Анти	5 мл №10 флЭритрогест тм Цоликлон Анти	уп	31	ДДР	Согласно	28 100	871 100,00

	Келл Супер в двух сериях	Келл Супер в двух сериях			пункт назначен ия	графику поставки Заказчика		
19	Общий белок	Определение концентрации общего белка биуретовым методом	набор	4	ДДР пункт назначен ия	Согласно графику поставки Заказчика	7 152,44	28 609,76 ,00
20	Гемоглобин	Определение концентраций гемоглобина колориметрическим цианидным методом	набор	24	ДДР пункт назначен ия	Согласно графику поставки Заказчика	7 256,52	174 156,48
21	Чистящий раствор	Чистящий раствор детергент для гематологического анализатора применяется для очистки анализатора предотвращает накопление белка, принцип метода удаляет лизис, клетки и остатки белков в анализаторе. Объем 500 мл	фл	10	ДДР пункт назначен ия	Согласно графику поставки Заказчика	12 740	127 400,00
22	Дюлент	Дюлент реагент для гематологического анализатора применяется для разбавления образцов. Объем 20 л. Срок годности 12 месяцев при темп-ре от 2 до 30°C	кан	9	ДДР пункт назначен ия	Согласно графику поставки Заказчика	8 918	80 262,00
ИТОГО:								24 450 208,24

Приложение 2

к приказу Министра здравоохранения и
социального развития Республики Казахстан
от 18 января 2017 года № 20

Форма
(Кому)

(наименование заказчика, организатора
закупа или единого дистрибьютора)
(От кого)

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

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/объявление и Правила организации и проведения закупки лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729,

(название тендера/двухэтапного тендера)
получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация),

(наименование потенциального поставщика) выражает согласие осуществить поставку товаров, фармацевтических услуг в соответствии с тендерной документацией (условиям объявления) по следующим лотам:

(подробное описание товаров, фармацевтических услуг)

Настоящая тендерная заявка состоит из:

1. _____
2. _____
3. _____

Настоящая тендерная заявка действует в течение _____ дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

(прописью)

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

Печать

(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

(наименование потенциального поставщика)

Приложение 3
к приказу Министра здравоохранения и
социального развития Республики Казахстан
от 18 января 2017 года № 20
Форма

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

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

Приложение 4
к приказу Министра здравоохранения и
социального развития Республики Казахстан
от 18 января 2017 года № 20
Форма

Справка об отсутствии просроченной задолженности

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

(указать полное наименование физического лица,

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

Дата
Подпись
Печать
(при наличии)
*БИН/ИНН - бизнес идентификационный номер/ индивидуальный идентификационный номер;
**БИК - банковский идентификационный код.

Приложение 5
к приказу Министра здравоохранения и
социального развития Республики Казахстан
от 18 января 2017 года № 20
Форма

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

Наименование тендера _____
1. Общие сведения о потенциальном поставщике: _____

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

БИН/ИНН*/УНП** _____

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

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

*** Достоверность всех сведений о квалификации подтверждаю

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

Печать (при наличии)

*БИН/ИНН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер;

**УНП - учетный номер налогоплательщика.

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

№	содержание	наименование товаров
1	2	3
1.	Краткое описание	
2.	Страна происхождения	
3.	Завод-изготовитель	
4.	Единица измерения	
5.	Цена за единицу в на условиях ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения)	
6.	Количество (объем)	
7.	Всего цена = стр.5 x стр.6, в	
8.	Общая цена, в на условиях ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP) включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, шлатежей и сборов, и другие расходы. Потенциальный поставщик вправе указать другие затраты, в том числе: 8.1. 8.2.	
9.	Размер скидки, в случае ее предоставления	
9.1.		
9.2.		

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

Банковская гарантия

Наименование банка _____
(наименование и реквизиты банка)

Кому _____
(наименование и реквизиты заказчика, организатора закупа)

Гарантийное обязательство № _____
« _____ » _____ г.

(местонахождение)

Мы были проинформированы, что

_____ (наименование потенциального поставщика)
в дальнейшем «Поставщик», принимает участие в тендере по закупке

организованном _____,
(наименование заказчика, организатора закупа
и готов осуществить поставку (оказать услугу)
на общую сумму _____ тенге.

(наименование и объем товаров, работ и услуг) (прописью)
Тендерной документацией от « _____ » _____ г. по проведению вышеуказанных закупок предусмотрено внесение потенциальными поставщиками обеспечения тендерной заявки в виде банковской гарантии.

В связи с этим, мы _____ настоящим берем на себя
(наименование банка)
безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную

_____ (сумма в цифрах и прописью)

по получении Вашего письменного требования на оплату, а также письменного подтверждения того, что Поставщик:

- 1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;
- 3) победитель не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

Данная гарантия вступает в силу со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Данная гарантия действует до окончательного срока действия тендерной заявки Поставщика на участие в тендере. Если срок действия тендерной заявки продлен, то данное гарантийное обязательство продлевается на такой же срок.

Подпись гаранта Дата и адрес

Печать
(при наличии)

Типовой договор закупки

(Местонахождение)

_____, именуемый (ое) (ая)

« ____ » _____ г.

(полное наименование Заказчика)

в дальнейшем - «Заказчик», в лице _____,

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица

с одной стороны, и _____,

(полное наименование Поставщика - победителя тендера)

_____, именуемый (ое) (ая) 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 закупки лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 и протокола об итогах закупки способом _____ (указать способ) по закупке (предмет закупки), прошедшего в году _____ № _____ от « ____ » _____ года заключили настоящий

Договор закупки (далее - Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. 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.

2. Общая стоимость товаров (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет (указать сумму цифрами и прописью) (далее - общая сумма договора).

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

1) Договор - гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупки лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;

2) цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;

3) товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;

4) сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включенные, например, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности Поставщика, предусмотренные данным Договором;

5) Заказчик - государственные органы, государственные учреждения, государственные предприятия и акционерные общества, контрольный пакет акций которых принадлежит государству, а также аффилированные с ними юридические лица;

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

4. 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 предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).
5. Форма оплаты _____

(перечисление, за наличный расчет, аккредитив и т.д.)

6. Сроки выплат _____

(пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата или и т.д.)

7. Необходимые документы, предоставляющие оплату:

- 1) копия договора или иные документы, предоставляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;
- 2) _____

(счет-фактура или акт приемки-передачи)

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

9. 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, предоставленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна предоставляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

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

11. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендерной документации. 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.

12. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.

13. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

14. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении 1 к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

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

16. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить следующую 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 ввиду за прекращения производством бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. 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.

20. Эта гарантия действительна в течение _____ дней после

(указать требуемый срок гарантии)

поставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их присемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

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

22. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) 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.

23. 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.

24. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.

25. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.

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

27. 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 представлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.

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

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

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

31. 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 предполагаемой длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора поставщиком; в этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.

32. 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% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

33. 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.

34. Для целей настоящего Договора «форс-мажор» означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставку товаров.

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

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.

38. 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.

39. Если в течение 21 (двадцати одного) 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.

40. Договор составляется на государственном и/или 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 арбитраже рассматривается экземпляр Договора на государственном или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

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

42. 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.

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

44. Поставщик обязан обеспечить исполнение 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.

46. Адреса и реквизиты Сторон:

Настоящий Типовой договор закупки товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера.