

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая организатором тендера по «**Закупу шшивающих аппаратов и расходников**» способом тендера № 4 для КГП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай на 2023 год

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по «Закупу изделия медицинского назначения», способом тендера № 1 (далее – Тендерная документация) разработана в соответствии с Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан» (с изменениями и дополнениями по состоянию на 13.09.2022г.) № 375 (далее Правила).

Глава 1. Введение

1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по «**Закупу шшивающих аппаратов и расходников**», разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товара. *Полный перечень закупаемых товаров с требуемыми техническими и качественными характеристиками приведен в приложениях 1 и 2 к настоящей Тендерной документации.*

3. Организатором тендера и Заказчиком выступает КГП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай.

4. Сумма, выделенная для закупок, указана в приложении 1 к Тендерной документации.

5. Сроки поставок: по заявке заказчика в течение 10 (десяти) календарных дней.

2. Базовые условия платежа.

6. Условия оплаты: Оплата Заказчиком за Товары Поставщику будет производиться по предъявлению счетов-фактур, накладных за фактически поставленный товар, в течение 30 календарных дней после подписания документов подтверждающих факт поставки. Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки.

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

Потенциальный поставщик и его аффилированное лицо не имеют права участвовать в одном лоте. Настоящая тендерная документация включает в себя: - состав тендерной документации, перечень документов, которые должны быть представлены потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям глав 3,4 Правил;

7. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, занимающиеся производством и/или реализацией медицинских изделий, соответствующих по качеству требованиям, *указанным в приложениях 1 и 2 к настоящей Тендерной документации.*

8. Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать квалификационным требованиям, указанным в пункте 9 главы 3 Правил.

9. Потенциальный поставщик вправе не представлять информацию, не относящуюся к предъявляемым к нему квалификационным требованиям.

4. Разъяснение организатором тендера положений тендерной документации потенциальным поставщикам.

10. Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора закупки разъяснения тендерной документации, но не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок. Запросы потенциальных поставщиков необходимо направлять по следующим реквизитам организатора закупки: КГП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай. Место нахождения: 071400, г. Семей, ул. Кутжанова, 3, бухгалтерия. Организатор закупки 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.

11. В срок *не позднее семи календарных дней* до истечения окончательного срока приема тендерных заявок организатор закупки 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.

12. Организатор закупки 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.

Глава 2. Тендерная документация

1. Содержание тендерной документации

13. Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам, кроме объявления о проведении тендера содержит:

1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – главе 4 настоящих Правил;

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

3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупки по каждому лоту;

4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;

5) условия платежей и проект договора закупки лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;

6) требования к языку тендерной заявки, договора закупки 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);

17) перечень и количество медицинской техники;

18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

19) квалификационные требования к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, установленные главой 3 настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг).

14. 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.

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

16. Организатор тендера и тендерная комиссия не отвечают и не несут обязательства по этим расходам, независимо от характера проведения или результатов тендера.

17. Тендерная документация предоставляется бесплатно.

2. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

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

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинского техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора (в случае закупа единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет: не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится

закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцать месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора;

14) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.

19. Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12), 13) и 14) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

20. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям требований, не предусмотренных настоящими Правилами.

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

1. Срок действия, содержание, предоставление и отзыв тендерных заявок

21. 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.

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

23. 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 130-27 настоящих Правил.

24. Основная часть тендерной заявки содержит:

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

2) копию 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);

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

4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. 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»;

5) 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);

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

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

25. 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 их ввоз

через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий»;

3) акт 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 (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

2. Обеспечение тендерной заявки

26. Гарантийное обеспечение тендерной заявки вносится на каждый лот в отдельности и составляет не менее одного процента от суммы лота в объявлении.

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

1) гарантийного денежного вноса, 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;

**Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Центр ядерной медицины и онкологии»
Управление здравоохранения области Абай**

РК, г.Семей, ул.Кутжанова д.3

Факс: 87222774422

БИН: 990340001924

Банковские реквизиты

БИК КСJBKZKX

ИИК KZ 158562203108193408

АО «Банк ЦентрКредит»

КБс 16

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

28. При этом копия банковской гарантии приобщается к заявке.

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

- 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее 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.

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

- 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.

Глава 4. Подача тендерных заявок для участия в тендере

1. Оформление и визирование тендерной заявки

31. 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.

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

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

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «**Закуп шивающих аппаратов и расходников»** способом тендера № 4 и «**Не вскрывать до 16 марта 2023 года 9:30 часов**».

32. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера нарочно или по почте по адресу: Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Центр ядерной медицины и онкологии» УЗ области Абай. Место нахождения: 071400, РК, область Абай, г.Семей, ул. Кутжанова д.3, бухгалтерия.

33. Окончательный срок представления тендерных заявок – **до 9:00 часов местного времени «16» марта 2023 года.**

2. Изменение тендерных заявок и их отзыв

34. Потенциальный поставщик может изменить или отозвать свою тендерную заявку до истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не теряя права на возврат внесенного им обеспечения своей тендерной заявки. Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

35. Никакие изменения не должны вноситься в тендерные заявки после истечения окончательного срока представления тендерных заявок.

Глава 5. Вскрытие и оценка тендерных заявок

1. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с тендерными заявками

36. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает двух часов.

37. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией **в 9:30 часов «16» марта 2023 года** по адресу: КГП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай. Место нахождения: 071400, г. Семей, ул. Кутжанова, 3, конференц-зал на первом этаже, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеофиксации.

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

38. Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

2. Оценка и сопоставление тендерных заявок

39. 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.

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;
- 5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
- 6) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;
- 8) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
- 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;
- 11) непредставления 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 закупке фармацевтических услуг;
- 12) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

- 13) несоответствия требованиям пункта 10 настоящих Правил;
 - 14) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;
 - 15) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
 - 16) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - 17) 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;
 - 18) представления тендерной заявки в непрошитом виде с пронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;
 - 19) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;
 - 20) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.
41. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 9-1 настоящих Правил.
 42. 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.
 43. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:
 - 1) отсутствие тендерных заявок;
 - 2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

44. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

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

6. Поддержка отечественных производителей товаров и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза.

45. 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.

46. 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.

47. 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".

48. 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).

7. Поддержка предпринимательской инициативы

49. 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.

50. 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.

51. 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.

52. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

Глава 6. Определение выигравшей тендерной заявки и заключение договора

1. Подведение итогов тендера

53. 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.

54. 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.

55. 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.

2. Заключение договора закупа

56. 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.

57. 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.

58. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок рассмотрения отказа не превышает двух рабочих дней со дня представления отказа от заключения договора.

59. 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.

60. 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.

61. 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.

62. 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.

63. 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.

3. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа

64. 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.

65. 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.

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

66. 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.

67. 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.

68. 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.

Заключительные положения

69. Вскрытые тендерные или конкурсные заявки не возвращаются потенциальным поставщикам, за исключением оригинала банковской гарантии. При этом заказчик или организатор тендера, или единый дистрибьютор должны сохранить копию данного документа.

70. В случаях выявления нарушений при проведении закупа, руководитель заказчика, организатор закупа или единый дистрибьютор признают такой закуп в целом либо по соответствующим лотам недействительным.

71. Контроль за соблюдением настоящих Правил осуществляют органы государственного аудита и финансового контроля.

№ лота	Наименование заказчика	Наименование лота	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	Срок поставки	Место поставки товара	Размер авансового платежа, %	Сумма, выделенная для закупки, тенге
1	КГП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай	<p>Смарт-кассета с изогнутым концом с технологией Tri-Staple™ 2.0, сосудистая/средняя, 45 мм, для использования с системой сшивания Signia™, стерильная, однократного применения</p> <p>Смарт-кассета (картридж) одноразовая изгибаемая с изогнутым концом (клювовидная) с ножом для аппарата сшивающего хирургического перезаряжаемого (степлера) для создания двух тройных линейных скрепочных швов и рассечения ткани между ними. Расположение скрепок в швах относительно друг друга - в шахматном порядке. Кассета адаптирована к системе сведения браншей аппарата. Система контроля толщины прошиваемой ткани не позволяет использовать кассету и аппарат на тканях, не соответствующих высоте внутренних рядов 2мм, в закрытом состоянии от 0,88мм до 1,5мм. Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сжатия, улучшает капиллярное питание шва, скрепок. Предустановленные скрепки с длиной скрепочного шва 45мм. Цветовая маркировка бежевая (золотая). Для использования на сосудах и средней ткани. Технология точного загиба скрепок для создания идеальной В-образной формы. Предустановленные титановые нерассасывающиеся скрепки с дополнительными ребрами жесткости, ширина скрепки 3мм, высота в незарядном состоянии внешних рядов 3мм, средних рядов 2,5мм, внутренних рядов 2мм, в закрытом состоянии от 0,88мм до 1,5мм.</p> <p>Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сжатия, улучшает капиллярное питание шва. Клювовидный выступ на обратной бранше дает хирургу лучший обзор и доступ к зоне операции, обеспечивает диссекцию, манипуляции с тканями и сосудами в сложных случаях, совместим с гибким интродюсером. Упаковка индивидуальная, стерильная. Staple™ 2.0) для обратной связи с пользователем в режиме реального времени во время использования со степлером Signia™. Совместимы с многократным степлером Signia™ и универсальным одноразовым степлером Endo Gia™ Ultra.</p>	54	DDP	заявке заказчика в течение 10 (десяти) календарных дней	071400, область Абай, г. Семей, ул. Кутжанова, 3, на месте хранения (склад Заказчика)	0	7695000

2	<p>КТП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай</p>	<p>Смарт-кассета с изогнутым концом с технологией Tri-Staple™ 2.0, средняя/толстая, 45 мм, для использования с системой сшивания Signia™, стерильная, однократного применения</p> <p>Смарт-кассета (картридж) одноразовая изгибаемая с изогнутым концом (клювовидная) с ножом для аппарата сшивающего хирургического перезаряжаемого (степлера) для создания двух тройных линейных скрепочных швов и рассечения ткани между ними. Расположение скрепок в швах относительно друг друга - в шахматном порядке. Кассета адаптирована к системе сведения браншей аппарата. Система контроля толщины прошиваемой ткани не позволяет использовать кассету и аппарат на тканях, не соответствующих высоте. Технология точного загиб скрепок для создания идеальной В-образной формы. Предустановленные титановые нерассасывающиеся скрепки с дополнительными ребрами жесткости, ширина скрепки 3мм, высота в незакрытом состоянии внешних рядов 4мм, средних рядов 3,5мм, внутренних рядов 3мм, в закрытом состоянии от 1,5мм до 2,25мм.</p> <p>Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сжатия, улучшает капиллярное питание шваскрепок. редустановленные скрепки с длиной скрепочного шва 45мм. Цветовая маркировка фиолетовая. Для использования на средней и утолщенной ткани. Технология точного загиб скрепок для создания идеальной В-образной формы. Предустановленные титановые нерассасывающиеся скрепки с дополнительными ребрами жесткости, ширина скрепки 3мм, высота в незакрытом состоянии внешних рядов 4мм, средних рядов 3,5мм, внутренних рядов 3мм, в закрытом состоянии от 1,5мм до 2,25мм.</p> <p>Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сжатия, улучшает капиллярное питание шва. Клювовидный выступ на обратной бранше дает хирургу лучший обзор и доступ к зоне операции, обеспечивает диссекцию, манипуляции с тканями и сосудами в сложных случаях, совместим с гибким интродюсером.</p> <p>Упаковка индивидуальная, стерильная. Смарт-кассета оснащена интеллектуальной микросхемой (технология Tri-Staple™ 2.0) для обратной связи с пользователем в режиме реального времени во время использования со степлером Signia™. Совместимы с многоразовым степлером Signia™ и универсальным одноразовым степлером Endo Gia™ Ultra.</p>	45	DDP	заявке заказчика в течение 10 (десяти) календарных дней	071400, область Абай, г. Семей, ул. Кутжанова, 3, на месте хранения (склад Заказчика)	0	6412500
---	--	--	----	-----	---	---	---	---------

3	<p>КГП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай</p>	<p>Смарт-кассета с изогнутым концом с технологией Tri-Staple™ 2.0, средняя/толстая, 60 мм, для использования с системой сшивания Signia™, стерильная, однократного применения</p> <p>Смарт-кассета (картридж) одноразовая изгибаемая с изогнутым концом (клювовидная) с ножом для аппарата сшивающего хирургического перезаряжаемого (степлера) для создания двух тройных линейных скрепочных швов и рассечения ткани между ними. Расположение скрепок в швах относительно друг друга - в шахматном порядке. Кассета адаптирована к системе сведения браншей аппарата. Система контроля толщины прошиваемой ткани не позволяет использовать кассету и аппарат на тканях, не соответствующих высоте скрепок.</p> <p>Предустановленные скрепки с длиной скрепочного шва 60мм. Цветовая маркировка фиолетовая. Для использования на средней и утолщенной ткани. Технология точного загиба скрепок для создания идеальной В-образной формы. Предустановленные титановые нерассасывающиеся скрепки с дополнительными ребрами жесткости, ширина скрепки 3мм, высота в незакрытом состоянии внешних рядов 4мм, средних рядов 3,5мм, внутренних рядов 3мм, в закрытом состоянии от 1,5мм до 2,25мм.</p> <p>Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сдвигания, улучшает капиллярное питание шва. Клювовидный выступ на обратной бранше дает хирургу лучший обзор и доступ к зоне операции, обеспечивает диссекцию, манипуляции с тканями и сосудами в сложных случаях, совместим с гибким интродюсером.</p> <p>Упаковка индивидуальная, стерильная. Смарт-кассета оснащена интеллектуальной микросхемой (технология Tri-Staple™ 2.0) для обратной связи с пользователем в режиме реального времени во время использования со степлером Signia™. Совместимы с многоразовым степлером Signia™ и универсальным одноразовым степлером Endo Gia™ Ultra.</p>	30	DDP	заявке заказчика в течение 10 (десяти) календарных дней	071400, область Абай, г. Семей, ул. Кутжанова, 3, на месте хранения (склад Заказчика)	0	4350000
4	<p>КГП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай</p>	<p>Смарт-кассета с технологией Tri-Staple™ 2.0, черная утолщенная, 60 мм, для использования с системой сшивания Signia™, стерильная, однократного применения</p> <p>Смарт-кассета (картридж) одноразовая изгибаемая с изогнутым концом (клювовидная) с ножом для аппарата сшивающего хирургического перезаряжаемого (степлера) для создания двух тройных линейных скрепочных швов и рассечения ткани между ними. Расположение скрепок в швах относительно друг друга - в шахматном порядке. Кассета адаптирована к системе сведения браншей аппарата. Система контроля толщины прошиваемой ткани не позволяет использовать кассету и аппарат на тканях, не соответствующих высоте скрепок.</p> <p>Предустановленные скрепки с длиной скрепочного шва 60мм. Цветовая маркировка черная. Для использования на толстой и сверхтолстой ткани.</p> <p>Технология точного загиба скрепок для создания идеальной В-образной формы. Предустановленные титановые нерассасывающиеся скрепки с дополнительными ребрами жесткости, ширина скрепки 3мм, высота в незакрытом состоянии внешних рядов 5мм, средних рядов 4,5мм, внутренних рядов 4мм, в закрытом состоянии от 2,25мм до 3,0мм.</p> <p>Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сдвигания, улучшает капиллярное питание шва. Упаковка индивидуальная, стерильная. Смарт-кассета оснащена интеллектуальной микросхемой (технология Tri-Staple™ 2.0) для обратной связи с пользователем в режиме реального времени во время использования со степлером Signia™.</p>	30	DDP	заявке заказчика в течение 10 (десяти) календарных дней	071400, область Абай, г. Семей, ул. Кутжанова, 3, на месте хранения (склад Заказчика)	0	4350000

		Совместимы с многоразовым степлером Signia™ и универсальным одноразовым степлером Endo Gia™ Ultra.						
5	КГП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай	Лигирующе-режущий инструмент диаметром 5 мм, с поворачивающимся браншем для Лапароскопии рабочая длина 24см 50 мм длина лигирования 47 мм длина разреза(наборе 3 штук) Лигирующе-режущий инструмент, диаметром 5мм, с поворачивающимся, под углом 80,браншем для лапароскопии, рабочая длина 24см,50мм длина лигирования,47мм длина разреза (3шт в упаковке) инструменты используются для захвата, разделения, закрытия рассечения тканей во время открытых и лапароскопических хирургических процедур. Инструменты могут применяться на сосудах диаметром до 7мм включительно. В 1 упаковке 3шт Стерильный, одноразовый.	2	DDP	заявке заказчика в течение 10 (десяти) календарных дней	071400, область Абай, г. Семей, ул. Кутжано ва, 3, на месте хранения (склад Заказчика)	0	6813000
6	КГП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай	Лигирующе-режущий инструмент для открытой хирургии 5 мм, с поворачивающимся браншем, для лапароскопии, рабочая. длина 36см 26,5мм длина лигирования 23,5мм 23,5мм длина разреза (в наборе 6 штук) Лигирующе-режущий инструмент, диаметром 5мм, с поворачивающимся, под углом 80,браншем для лапароскопии, рабочая длина 36см,,26,5мм длина лигирования,23,5мм длина разреза (3шт в упаковке). Инструменты используются для захвата, разделения, закрытия рассечения тканей во время открытых и лапароскопических хирургических процедур. Инструменты могут применяться на сосудах диаметром до 7мм включительно. В 1 упаковке 6 шт. Стерильный, одноразовый.	1	DDP	заявке заказчика в течение 10 (десяти) календарных дней	071400, область Абай, г. Семей, ул. Кутжано ва, 3, на месте хранения (склад Заказчика)	0	3406500
7	КГП на ПХВ «Центр ядерной медицины и онкологии» Управления здравоохранения области Абай	Инструмент для электролигирования и рассечения тканей 5 мм., 35 см с фронтальной рукояткой (5 штук в упаковке) Инструмент 5мм,35см, с фронтальной подвижной рукояткой. Инструмент должен одновременно использовать ВЧ-биполярную электрическую энергию для коагуляции тканей и УЗ-механическую энергию для быстрого рассечения тканей . Коагуляция за счет контролируемого воздействия на ткань биполярного тока с поддержкой функции автоматического обнаружения завершения процедуры коагуляции ткани. Возможность включения разреза ткани ультразвуком и одновременной биполярной коагуляцией кнопкой управления на инструменте. Возможность отдельного включения функции биполярной коагуляции кнопкой управления на инструменте. Возможность заваривания кровеносных сосудов диаметром до 7 мм. Наличие фронтальной рукоятки с подвижным рычагом овальной формы спереди от ладонного упора инструмента. Привод тремя пальцами руки. Наличие не менее 2-х кнопок активации работы инструмента. Ротация бранш не менее 360°. Рабочая частота ультразвукового воздействия для 5 мм инструментов не менее 47 кГц. Амплитуда не менее 80 мкм. Внешний диаметр стержня не более 5мм. Эффективная (рабочая) длина не менее 350мм. Наличие изогнутой формы бранши. Длина бранши дистального конца инструмента не менее 16 мм. Наличие заостренного кончика инструмента для безопасной механической диссекции. Наличие атравматических зубчиков для надежного захвата тканей на одной из браншей. Наличие изолирующей пластины на бранше. Максимальная выходная мощность биполярной коагуляции не менее 40 Ватт. Максимальная выходная мощность при совместной работе ультразвука и биполярной коагуляции не менее 120 Ватт. Наличие индивидуальной стерильной упаковки.	20	DDP	заявке заказчика в течение 10 (десяти) календарных дней	071400, область Абай, г. Семей, ул. Кутжано ва, 3, на месте хранения (склад Заказчика)	0	8840000

	Комплектность инструмента: Инструмент, стабилизатор, ключ. В упаковке не менее 5 шт. Совместимость с ультразвуковым генератором производства Olympus.						
--	---	--	--	--	--	--	--

Итого: 41 867 000 (сорок один миллион восемьсот шестьдесят семь тысяч) тенге.

Приложение 2
к тендерной документации

Техническая спецификация
Тендер по «Закупу швитающих аппаратов и расходников» способом тендера № 4

№ лота	Наименование лота	Технические и качественные характеристики
1	Смарт-кассета с изогнутым концом с технологией Tri-Staple™ 2.0, сосудистая/средняя, 45 мм, для использования с системой швита Signia™, стерильная, однократного применения	<p>Смарт-кассета (картридж) одноразовая изгибаемая с изогнутым концом (клювовидная) с ножом для аппарата швитающего хирургического перезаряжаемого (степлера) для создания двух тройных линейных скрепочных швов и рассечения ткани между ними. Расположение скрепок в швах относительно друг друга - в шахматном порядке. Кассета адаптирована к системе сведения браншей аппарата. Система контроля толщины прошиваемой ткани не позволяет использовать кассету и аппарат на тканях, не соответствующих высоте внутренних рядов 2мм, в закрытом состоянии от 0,88мм до 1,5мм. Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сдвигания, улучшает капиллярное питание шва, скрепок. Предустановленные скрепки с длиной скрепочного шва 45мм. Цветовая маркировка бежевая (золотая). Для использования на сосудах и средней ткани. Технология точного загиба скрепок для создания идеальной В-образной формы. Предустановленные титановые нерассасывающиеся скрепки с дополнительными ребрами жесткости, ширина скрепки 3мм, высота в незакрытом состоянии внешних рядов 3мм, средних рядов 2,5мм, внутренних рядов 2мм, в закрытом состоянии от 0,88мм до 1,5мм.</p> <p>Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сдвигания, улучшает капиллярное питание шва. Клювовидный выступ на обратной бранше дает хирургу лучший обзор и доступ к зоне операции, обеспечивает диссекцию, манипуляции с тканями и сосудами в сложных случаях, совместим с гибким интродюсером. Упаковка индивидуальная, стерильная. Staple™ 2.0) для обратной связи с пользователем в режиме реального времени во время использования со степлером Signia™. Совместимы с многоцветным степлером Signia™ и универсальным одноразовым степлером Endo Gia™ Ultra.</p>
2	Смарт-кассета с изогнутым концом с технологией Tri-Staple™ 2.0, средняя/толстая, 45 мм, для использования с системой швита Signia™, стерильная, однократного применения	<p>Смарт-кассета (картридж) одноразовая изгибаемая с изогнутым концом (клювовидная) с ножом для аппарата швитающего хирургического перезаряжаемого (степлера) для создания двух тройных линейных скрепочных швов и рассечения ткани между ними. Расположение скрепок в швах относительно друг друга - в шахматном порядке. Кассета адаптирована к системе сведения браншей аппарата. Система контроля толщины прошиваемой ткани не позволяет использовать кассету и аппарат на тканях, не соответствующих высоте Технологии точного загиба скрепок для создания идеальной В-образной формы. Предустановленные титановые нерассасывающиеся скрепки с дополнительными ребрами жесткости, ширина скрепки 3мм, высота в незакрытом состоянии внешних рядов 4мм, средних рядов 3,5мм, внутренних рядов 3мм, в закрытом состоянии от 1,5мм до 2,25мм.</p> <p>Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сдвигания, улучшает капиллярное питание шва скрепок. редустановленные скрепки с длиной скрепочного шва 45мм. Цветовая маркировка фиолетовая. Для использования на средней и утолщенной ткани. Технология точного загиба скрепок для создания идеальной В-образной формы. Предустановленные титановые нерассасывающиеся скрепки с дополнительными ребрами жесткости, ширина скрепки 3мм, высота в незакрытом состоянии внешних рядов 4мм, средних рядов 3,5мм, внутренних рядов 3мм, в закрытом состоянии от 1,5мм до 2,25мм.</p> <p>Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сдвигания, улучшает капиллярное питание шва. Клювовидный выступ на обратной бранше дает хирургу лучший обзор и доступ к зоне операции, обеспечивает диссекцию, манипуляции с тканями и сосудами в сложных случаях, совместим с гибким интродюсером.</p> <p>Упаковка индивидуальная, стерильная. Смарт-кассета оснащена интеллектуальной микросхемой (технология Tri-Staple™ 2.0) для обратной связи с пользователем в режиме реального времени во время использования со степлером Signia™. Совместимы с многоцветным степлером Signia™ и универсальным одноразовым степлером Endo Gia™ Ultra.</p>

3	<p>Смарт-кассета с изогнутым концом с технологией Tri-Staple™ 2.0, средняя/толстая, 60 мм, для использования с системой шивания Signia™, стерильная, однократного применения</p>	<p>Смарт-кассета (картридж) одноразовая изгибаемая с изогнутым концом (клювовидная) с ножом для аппарата швующего хирургического перезаряжаемого (степлера) для создания двух тройных линейных скрепочных швов и рассечения ткани между ними. Расположение скрепок в швах относительно друг друга - в шахматном порядке. Кассета адаптирована к системе сведения браншей аппарата. Система контроля толщины прошиваемой ткани не позволяет использовать кассету и аппарат на тканях, не соответствующих высоте скрепок.</p> <p>Предустановленные скрепки с длиной скрепочного шва 60мм. Цветовая маркировка фиолетовая. Для использования на средней и утолщенной ткани.Технология точного загиба скрепок для создания идеальной В-образной формы. Предустановленные титановые нерассасывающиеся скрепки с дополнительными ребрами жесткости, ширина скрепки 3мм, высота в незакрытом состоянии внешних рядов 4мм, средних рядов 3,5мм, внутренних рядов 3мм, в закрытом состоянии от 1,5мм до 2,25мм.</p> <p>Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сдвляения, улучшает капиллярное питание шва.Клювовидный выступ на обратной бранше дает хирургу лучший обзор и доступ к зоне операции, обеспечивает диссекцию, манипуляции с тканями и сосудами в сложных случаях, совместим с гибким интродюсером.</p> <p>Упаковка индивидуальная, стерильная.Смарт-кассета оснащена интеллектуальной микросхемой (технология Tri-Staple™ 2.0) для обратной связи с пользователем в режиме реального времени во время использования со степлером Signia™.Совместимы с многоразовым степлером Signia™ и универсальным одноразовым степлером Endo Gia™ Ultra.</p>
4	<p>Смарт-кассета с технологией Tri-Staple™ 2.0, черная утолщенная, 60 мм, для использования с системой шивания Signia™, стерильная, однократного применения</p>	<p>Смарт-кассета (картридж) одноразовая изгибаемая с изогнутым концом (клювовидная) с ножом для аппарата швующего хирургического перезаряжаемого (степлера) для создания двух тройных линейных скрепочных швов и рассечения ткани между ними. Расположение скрепок в швах относительно друг друга - в шахматном порядке. Кассета адаптирована к системе сведения браншей аппарата. Система контроля толщины прошиваемой ткани не позволяет использовать кассету и аппарат на тканях, не соответствующих высоте скрепок.</p> <p>Предустановленные скрепки с длиной скрепочного шва 60мм. Цветовая маркировка черная.Для использования на толстой и сверхтолстой ткани.</p> <p>Технология точного загиба скрепок для создания идеальной В-образной формы. Предустановленные титановые нерассасывающиеся скрепки с дополнительными ребрами жесткости, ширина скрепки 3мм, высота в незакрытом состоянии внешних рядов 5мм, средних рядов 4,5мм, внутренних рядов 4мм, в закрытом состоянии от 2,25мм до 3,0мм.</p> <p>Узел артикуляции и нож включены в конструкцию кассеты. Ступенчатая обратная матрица обеспечивает латеральную диффузию тканевой жидкости при захвате и прошивании, улучшает компрессию тканей, минимизирует дистальное выдавливание тканей, требует меньшей силы сдвляения, улучшает капиллярное питание шва.Упаковка индивидуальная, стерильная.Смарт-кассета оснащена интеллектуальной микросхемой (технология Tri-Staple™ 2.0) для обратной связи с пользователем в режиме реального времени во время использования со степлером Signia™. Совместимы с многоразовым степлером Signia™ и универсальным одноразовым степлером Endo Gia™ Ultra.</p>
5	<p>Лигирующе-режущий инструмент диаметром 5 мм, с поворачивающимся браншем для Лапароскопии рабочая длина 24см 50 мм длина лигирования 47 мм длина разреза(наборе 3 штук)</p>	<p>Лигирующе-режущий инструмент, диаметром 5мм, с поворачивающимся, под углом 80,браншем для лапароскопии, рабочая длина 24см,50мм длина лигирования,47мм длина разреза (3шт в упаковке) инструменты используются для захвата, разделения, закрытия рассечения тканей во время открытых и лапароскопических хирургических процедур. Инструменты могут применяться на сосудах диаметром до 7мм включительно. В 1 упаковке 3шт. Стерильный, одноразовый.</p>
6	<p>Лигирующеее-режущий инструмент для открытой хирургии 5 мм, с поворачивающимся браншем, для лапароскопии, рабочая. длина 36см 26,5мм длина лигирования 23,5мм 23,5мм длина разреза (в наборе 6 штук)</p>	<p>Лигирующе-режущий инструмент, диаметром 5мм, с поворачивающимся, под углом 80,браншем для лапароскопии, рабочая длина 36см,,26,5мм длина лигирования,23,5мм длина разреза (3шт в упаковке). Инструменты используются для захвата, разделения, закрытия рассечения тканей во время открытых и лапароскопических хирургических процедур. Инструменты могут применяться на сосудах диаметром до 7мм включительно. В 1 упаковке 6 шт. Стерильный, одноразовый.</p>

7	<p>Инструмент для электролигирования и рассечения тканей 5 мм., 35 см с фронтальной рукояткой (5 штук в упаковке)</p>	<p>Инструмент 5мм,35см, с фронтальной подвижной рукояткой. Инструмент должен одновременно использовать ВЧ-биполярную электрическую энергию для коагуляции тканей и УЗ-механическую энергию для быстрого рассечения тканей .</p> <p>Коагуляция за счет контролируемого воздействия на ткань биполярного тока с поддержкой функции автоматического обнаружения завершения процедуры коагуляции ткани.</p> <p>Возможность включения разреза ткани ультразвуком и одновременной биполярной коагуляцией кнопкой управления на инструменте.</p> <p>Возможность отдельного включения функции биполярной коагуляции кнопкой управления на инструменте.</p> <p>Возможность заваривания кровеносных сосудов диаметром до 7 мм.</p> <p>Наличие фронтальной рукоятки с подвижным рычагом овальной формы спереди от ладонного упора инструмента.</p> <p>Привод тремя пальцами руки.</p> <p>Наличие не менее 2-х кнопок активации работы инструмента. Ротация бранш не менее 360°.</p> <p>Рабочая частота ультразвукового воздействия для 5 мм инструментов не менее 47 кГц.</p> <p>Амплитуда не менее 80 мкм.</p> <p>Внешний диаметр стержня не более 5мм.</p> <p>Эффективная (рабочая) длина не менее 350мм.</p> <p>Наличие изогнутой формы бранши.</p> <p>Длина бранши дистального конца инструмента не менее 16 мм.</p> <p>Наличие заостренного кончика инструмента для безопасной механической диссекции.</p> <p>Наличие атравматических зубчиков для надежного захвата тканей на одной из браншей. Наличие изолирующей пластины на бранше.</p> <p>Максимальная выходная мощность биполярной коагуляции не менее 40 Ватт.</p> <p>Максимальная выходная мощность при совместной работе ультразвука и биполярной коагуляции не менее 120 Ватт. Наличие индивидуальной стерильной упаковки.</p> <p>Комплектность инструмента: Инструмент, стабилизатор, ключ.</p> <p>В упаковке не менее 5 шт.</p> <p>Совместимость с ультразвуковым генератором производства Olympus.</p>
---	--	--

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, постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 "Об утверждении Правил организации и проведения закупок 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 и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан" (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

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

№	Наименование документа	дата и номер	краткое содержание	кем подписан документ	оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия	стр.
---	------------------------	--------------	--------------------	-----------------------	--	------

Справка об отсутствии просроченной задолженности

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

(указать полное наименование физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон, адрес, БИН/ИИН*, БИК**)

обслуживающегося в данном банке/филиале банка, выданной не ранее одного месяца предшествующего дате вскрытия конвертов.

Дата
Подпись

Печать
(при наличии)

*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/ индивидуальный идентификационный номер;
**БИК - банковский идентификационный код.

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)
на поставку лекарственного средства и (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)	

2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при закупе Единым дистрибьютором)	*
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "___" _____ 20__ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Подпись _____

Печать (при наличии)

Приложение 7
к тендерной документации

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 запуску _____,
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 8 к приказу
Форма

Типовой договор закупа (между заказчиком и поставщиком)

_____ (местонахождение)	"__" ____ г. Скачать
-------------------------	-----------------------------

_____ (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 постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021
года № 375 "Об утверждении 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 и признании утратившими силу некоторых решений
Правительства Республики Казахстан" (далее – Правила), и протокола об итогах
закупа способом _____ (указать способ) по запусу (указать
предмет закупа) № _____ от "___" _____ года, заключили настоящий
Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий
(далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

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.

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).

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 производится на следующих условиях:

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

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

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;

3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупе медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

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.

5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

18. Поставщик, 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.

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, военные действия, приостановление или прекращение производства и обстоятельства указанные в свидетельстве о наступлении непреодолимой силы (форс-мажора)) 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.

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.

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.

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

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

48. Настоящий Договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств и медицинских изделий. Любые вносимые в

настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера.

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
(между Заказчиком
и Поставщиком)

Форма

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 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, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с [пунктом 1](#) статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями,

посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать 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.

Приложение 9
к тендерной документации

Банковская гарантия

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

Наименование банка: _____
(наименование и реквизиты банка)

Кому: _____
(наименование и реквизиты заказчика)

Гарантийное обязательство № _____ " ____ " _____ г.

(место нахождения)

Принимая во внимание, что _____,
(наименование поставщика)

"Поставщик" заключил (ит)* договор поставки/договор закупа/договора оказания фармацевтических услуг/договор финансового лизинга _____ между заказчиком и поставщиком №__ от _____ г. (далее – договор) на поставку (оказание) _____

(описание товаров или услуг)

и Вами было предусмотрено в Договоре, что Поставщик внесет обеспечение его исполнения в виде банковской гарантии на общую сумму _____ тенге, настоящим _____
(наименование банка)

подтверждаем, что являемся гарантом по вышеуказанному Договору и берем на себя безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную _____ по получении
(сумма в цифрах и прописью)

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

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

Подпись и печать гарантов

Дата и адрес

Форма обращения потенциального поставщика за разъяснениями по содержанию тендерной документации

Наименование тендера:	
Наименование потенциального поставщика:	
БИН потенциального поставщика:	
Местонахождение потенциального поставщика	
Контактный телефон, адрес электронной почты	
Текст обращения:	
ФИО уполномоченного представителя потенциального поставщика	
Подпись	
Дата получения обращения (заполняется заказчиком, организатором закупа)	