|  |
| --- |
| Приложение к приказуМинистр здравоохраненияРеспублики Казахстанот 17 июня 2022 года№ ҚР ДСМ -113 |
|  Приложение1 |

**Объявление о проведении закупа лекарственных средств,
медицинских изделий или фармацевтических услуг способом проведения тендера**

      Наименование заказчика или организатора закупа
Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "Казахский научный центр дерматологии и инфекционных заболеваний" Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее-КНЦДИЗ) (адрес: город Алматы, пр. Райымбека 60)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*Адрес заказчика или организатора закупа*
объявляет о проведении закупа способом тендера следующих лекарственных средств/медицинских изделий/ фармацевтических услуг: наименование закупаемых фармацевтических услуг, международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, торговых наименований – в случае индивидуальной непереносимости пациента, об объеме
закупа, месте поставок, суммах, выделенных для закупа по каждому лоту

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование закупаемых товаров** | **ед.изм.** | **Кол.** | **Цена за ед.** | **сумма** | **График поставки** |
| **1** | Реагент для определения антител к ВИЧ типа 1 (группы М и О), антител к ВИЧ типа 2, антигена ВИЧ p24 в кассете**ИХЛА** | упаковка | 90 | 150 000 | 13 500 000,00 | Февраль-30Апрель-30 Июнь-30  |
| **2** | Тест-система иммуноферментная для определения антител к ВИЧ 1,2,О в сыворотке или плазме крови человека, на 480 определений.**МЮРЕКС АТ** | набор | 2 | 384 812 | 769 624,00 | Февраль-2 |
| **3** | Тест-система иммуноферментная для определения антител к ВИЧ 1типа, 2типа, группы О и антигена к ВИЧ р24 в сыворотке или плазме крови человека, 480 определений.**МЮРЕКС АГ-АТ** | набор | 1 | 356 400 | 356 400,00 | Фераль-1  |
| **4** | Тест - система для качественного иммуноферментного анализа для одновременного выявления ВИЧ антигена р24 и антител к ВИЧ-1 (включая группы М и О) и ВИЧ-2 в человеческой сыворотке или плазме. Стрипированная на 480 определений/тестов, основанная на прнципе «сэндвич» - метода.**ДЖИНСКРИН** | набор | 2 | 177 000 | 354 000,00 | Февраль-1Апрель-1  |
| **5** | Тест-система на 18 определений для подтверждения наличия антител к ВИЧ-1 в сыворотке или плазме крови методом иммуноблотта с использованием лизата вируса ВИЧ 1. В комплекте с лотком.**ИБ** | набор | 164 | 460 000 | 75 440 000,00 | Март-50Апрель-22Май-50 Июль-42  |
| **6** | Набор реагентов иммунохроматографический экспресс-тест для одновременного определения антигена р24 ВИЧ и антител к ВИЧ-1 и 2 типов (ВИЧ-1, ВИЧ-2) в сыворотке, плазме и цельной крови человека**ЭКСПРЕСС ТЕСТ АГ-АТ** | Набор/100 | 2 | 169 000 | 338 000,00 | Февраль-1Июнь-1 |
| **7** | Набор реагентов для качественного выявления провирусной ДНК ВИЧ методом ПЦР в режиме реального времени на 100тестов/ определений (качественн) | Набор/100 | 13 | 585 000 | 7 605 000,00 | Март-4Июль-5Ноябрь-4 |
| **8** | Набор для выделения ДНК из цельной крови (100 опр) | Набор/100 | 8 | 86 000 | 688 000,00 | Март-4Июль-2Ноябрь-2 |
| **9** | Набор реагентов для количественного определения РНК ВИЧ-1 методом ПЦР в режиме реального времени на 48 определений/проб, включая контроли**ВН ВИЧ** | набор | 1 | 775 000 | 775 000,00 | Август-1 |
| **10** | Набор для определения тропизма и мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР c последующим секвенированием (гены протеаза/ревертаза), 50 опр. | Набор/48 | 6 | 4 980 000 | 29 880 000,00 | Апрель-6 |
| **11** | Набор для определения тропизма и мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР c последующим секвенированием (гены протеаза/ревертаза/интеграза), 50 опр.**ЛУ ВИЧ** | набор | 3 | 6 223 800 | 18 671 400 | Август-3 |
| **12** | Набор для секвенирования ABI PRISM BigDye Terminator v.3.1 Ready Reaction Cycle Sequencing Kit, на 100 реак. | набор | 6 | 1 929 012 | 11 574 072,00 | Апрель-3Август-3 |
| **13** | Капиллярная сборка для генетического анализатора3500, 8х50 см. | шт | 4 | 2 430 821 | 9 723 284,00 | Апрель-2Август-2 |
| **14** | Полимер POP-7 ™ для генетических анализаторов3500/3500xL, 384 образца | шт | 9 | 373 991 | 3 365 919,00 | Апрель-3Июль-3Сентябрь-3 |
| **15** | Контейнер с анодным буфером (ABC) серии3500/3500xL, 4 шт/уп | упак | 3 | 209 299 | 627 897,00 | Апрель-1Август-2 |
| **16** | Контейнер катодного буфера (CBC) серии 3500/3500x, 4 шт/уп | упак | 3 | 285 502,00 | 856 506,00 | Апрель-1Август-2 |
| **17** | Реагент для кондиционирования 3500/3500xl, 1 ед. | шт | 8 | 52 051 | 416 408,00 | Апрель-4Август-4 |
| **18** | Покрытие для 96-луночных планшет MicroAmp ™, 5шт/уп | упак | 1 | 174 854 | 174 854,00 | Август-1 |
| **19** | Маты для 96 луночных планшетов VersiCap, стрипы с плоской крышкой 25шт/уп | упак | 7 | 49 218 | 344 526,00 | Апрель-3Август-4 |
| **20** | Планшета для ПЦР,96-луночные, без юбки устойчивости,бесцветные 25шт/уп | упак | 7 | 82 365 | 576 555,00 | Апрель-3Август-4 |
| 21 | Микропробирки Эппендорф (1,5 мл) 500 шт/уп. ( защитным барьером) | упак | 24 | 12 500 | 300 000,00 | Март-12Август-12 |
| 22 | Тонкостенные пробирки для ПЦР объёмом 0,2 мл (плоская крышка) | 1000шт/упак | 10 | 11 500 | 115 000,00 | Март-5Август-5 |
| 23 | Наконечники с фильтром для автоматических пипеток, стерильные на  200 мкл по 96 шт/уп штативе | Штатив | 70 | 13000 | 910 000,00 | Апрель-70 |
| 24 | Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром объемом 0,5-10 мкл стерильные по 96 шт/уп **штативе** | штатив | 113 | 13000 | 1 469 000,00 | Апрель-70Сентябрь-43 |
| 25 | Наконечники с фильтром для автоматических пипеток на 1000 мкл по 96шт/ **штативе** | Штатив | 40 | 14500 | 580 000,00 | Август-40 |
| 26 | Наконечники для автоматических пипеток на 200 мкл | 1000/шт/упак | 70 | 8000 | 560 000,00 | Апрель-35Август-35 |
| 27 | Салфетки спайленс из нетканого материала для ПЦР 10\*10 | 100шт/упак | 399 | 1200 | 478 800,00 | Апрель-399 |
| 28 | Вата медицинская 100,0 | упак | 233 | 305 | 71 065,00 | Сентябрь-233 |
| 29 | Марля медицинская | Метр | 234 | 175 | 40 950,00 | Март-234 |
| 30 | Средство дезинфицирующее (в таблетках)300 таблеток в упаковке | Уп/300 таблеток | 10 | 6300 | 63 000,00 | Март-10 |
| 31 | Дезинфицирующий концентрат объем 1 л | Флакон/1л | 10 | 8400 | 84 000,00 | Март-10 |
| **32** | Спрей дезинфицирующий для поверхностей лаборатории | Флакон/750мл. | 10 | 5 300 | 53 000,00 | Март-10 |
| **33** | Емкость для обращения с острым инструментарием, объемом 1 литр | Шт | 300 | 440 | 132 000,00 | Март-300 |
| **34** | Емкость для обращения с острым инструментарием, объемом 3 литр | Шт | 700 | 580 | 406 000,00 | Март-700 |
| **35** | Пакет для сбора, хранения и утилизации медицинских отходов класса Б, на 30л | Рулон/100 шт | 8 | 2300 | 18 400,00 | Март-8 |
| **36** | Пакет для сбора, хранения и утилизации медицинских отходов класса А, на 30л | Рулон/100 шт | 9 | 2300 | 20 700,00 | Март-9 |
| **37** | Спирт этиловый  | Декалитр/10л | 27 | 7200 | 194 400,00 | 2кв.-9дл.3кв.-9дл.4кв.-9дл. |

\_\_\_\_ Поставка Товара должна осуществляться в течении года согласно графику поставки по адресу: г. Алматы, пр. Райымбека 60, КНЦДИЗ.\_\_

*Сроки и условия поставки*

\_\_\_\_ Пакет тендерной документации можно получить по электронной почте zakupki@kncdiz.kz. или по адресу: г. Алматы, пр. Райымбека 60, КНЦДИЗ, 3-этаж, 311 каб., в срок до 10-00 часов 27.01.2023 года включительно. \_
*порядок и источник передачи тендерной документации*

Окончательный срок представления тендерных заявок до 12-00 часов 27 января 2023 года. Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 14-00 часов 27.01.2023 года по следующему адресу: г. Алматы, пр. Райымбека 60, КНЦДИЗ 3-этаж (малый конференц зал). Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

*место представления (приема) документов
дата, время и место вскрытия конвертов с тендерными заявками*

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8 (727) 397-39-72(127).

**Утверждено**

**приказом И.о. директора**

**Республиканского государственного**

**предприятия на праве хозяйственного**

**ведения «Казахского научного центра**

**дерматологии и инфекционных заболеваний»**

**Министерства Здравоохранения**

**Республики Казахстан**

**Абишев А.Т. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**от «06» января 2023 г. № 1**

**Тендерная документация**

по закупу **лекарственных средств и медицинских изделий** на 2023 год в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупкам лекарственных средств и медицинских изделий для Республиканского государственного предприятия на праве хозяйственного ведения "Казахский научный центр дерматологии и инфекционных заболеваний" Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – КНЦДИЗ) на 2023 год (далее – Тендерная документация) разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан,утвержденных Постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 (далее – Правила).

Организатор тендера: Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "Казахский научный центр дерматологии и инфекционных заболеваний" Министерства здравоохранения Республики Казахстан.

**Место нахождения**: город Алматы, Медеуский район, пр. Райымбека 60, БИН 181240026355, KZ2096502F0010402834, KZT, БИК IRTYKZKA, Филиал АО «ForteBank» в г. Алматы, КБЕ 16.

1. **Общие положения**

1. Тендер проводится с целью выбора поставщиков по закупу лекарственных средств и/или медицинских изделий.

2. Сумма, выделенная на закупку, составляет **181 533 760,00 (сто восемьдесят один миллион пятьсот тридцать три тысячи) тенге 00 тиын** (лоты**,** наименование, полные технические характеристики товаров и их количество, объем указаны в приложении 1 к Тендерной документации).

3. Условия платежа: оплата Заказчиком за Товары Поставщику будет производиться по факту поставки в полном объеме в тенге, по мере выделения бюджетных средств.

4. Требования к языкам – тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке, на котором составлена настоящая Тендерная документация. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

5. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере должен соответствовать квалификационным требованиям согласно п.8 Правил.

6. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере должен поставить товар соответствующим требованиямсогласно п.11 Правил.

 **2. Тендерная документация**

1. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку. Срок действия тендерной заявки действует до подведения итогов тендера. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

2. Основная часть тендерной заявки содержит:

      2.1 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);

      2.2 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);

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

      2.4 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";

      2.5 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);

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

       2.7 оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

      3. Техническая часть тендерной заявки содержит:

      3.1 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");

      3.2 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";

      3.3 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 (GМP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

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

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

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

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

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

      6.1 отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;

      6.2 отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

      6.3 признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

      6.4 прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

      7. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

      7.1 он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

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

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

     8. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока ее приема.

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

      10. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

     11. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

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

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

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

**3. Ограничения для участия в закупе**

1. Работники, а также аффилированные лица заказчика, организатора закупа, единого дистрибьютора или лизингодателя не участвуют в качестве потенциальных поставщиков при осуществлении закупа, регулируемого настоящими Правилами.

    2.  Потенциальный поставщик и его аффилированное лицо не выступают в качестве участника тендера по одному лоту.

   3. Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

      3.1 близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

      3.2 финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена в соответствии с законодательством Республики Казахстан либо законодательством государства потенциального поставщика-нерезидента Республики Казахстан.

     4 . Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:

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

      4.2 правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

      4.3 не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);

      4.4 отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

      4.5 не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

      4.6 не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

      Требования настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

      5. Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.

      Местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы осуществляется закуп фармацевтических услуг в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи:

      5.1 для лекарственных средств и медицинских изделий, входящих в перечень лекарственных средств и медицинских изделий для бесплатного обеспечения населения в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на амбулаторном уровне с определенными заболеваниями (состояниями), утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, но не входящих в перечень единого дистрибьютора;

      5.2 в целях обеспечения детей, в случаях закупа лекарственного средства, в инструкции по медицинскому применению которого имеется указание о противопоказаниях к применению у детей;

      5.3 в случае индивидуальной непереносимости пациента на основании заключения врачебно-консультативной комиссии и решения местных представительных органов областей, городов республиканского значения и столицы.

**4. Разъяснение, изменение и дополнение тендерных заявок**

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

2. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносит изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

3. Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

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

1. 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. Заявка на участие в тендере представляются потенциальным поставщиком либо уполномоченным представителем организатору тендера по адресу: 050002, г,Алматы, Медеуский район, пр. Райымбека 60, отдел государственных закупок, **в срок до 12 часов 00 мин 27.01.2023 года**

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

3. Представленный потенциальным поставщиком или уполномоченным представителем заявки на участие в тендере регистрируются соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.

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

6. **Порядок в**скрытие конвертов с тендерными заявками

1.Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в **14 часов 00 минут 27.01.2023 года** **по адресу: г.Алматы, пр. Райымбека 60 (малый конференц-зал).**

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

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

**7. Рассмотрение, оценка и сопоставление тендерных заявок**

 1. 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.

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

     2.1 непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;

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

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

     2.4 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;

     2.5 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);

     2.6 непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

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

     2.8 установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;

     2.9 причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

     2.10 непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

      2.11 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 закупе фармацевтических услуг;

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

      2.13 несоответствия требованиям пункта 10 настоящих Правил;

      2.14 установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

      2.16 непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

      2.17 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;

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

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

      2.20 установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

      3. 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.

      4. 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.

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

      5.1 отсутствие тендерных заявок;

      5.2 отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

      6. 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.

**8. Условия предоставления приоритета**

 1. В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС), 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.

     2. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов ЕАЭС, 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.

     3. Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

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

     3.2 регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями [Кодекса](https://adilet.zan.kz/rus/docs/K2000000360#z5) 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".

     4. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

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

     4.2 регистрационным удостоверением, соответствующим [Правилам](https://adilet.zan.kz/rus/docs/H16EV000046#z7) регистрации и экспертизы ЕАЭС (согласно решениям Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

**9. Заключение договора закупа**

  1. 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.

     2. 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.

     3. 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.

     4. 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.

     5. 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.

     6. Не допускаются 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.

     7. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности состава или характеристики лекарственного средства и (или) медицинского изделия, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

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

     7.2 по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

     7.3 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.

**10. Гарантийное обеспечение исполнения договора**

 1. 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.

      2. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

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

      2.2 банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

     4. 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.

     5. 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.

     6. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

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

     6.2 неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);

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

**Бекітілді**

**директордың м.а. бұйрығымен**

**Республикалық мемлекеттік**

**шаруашылық жүргізу құқығындағы кәсіпорындар**

**"Қазақ ғылыми орталығын"**

**Дерматология және жұқпалы аурулар»**

**Денсаулық Сақтау Министрлігінің**

**Қазақстан Республикасының**

**Абишев А. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**2023 жылғы "06" қаңтардағы № 1**

**Тендерлік құжаттама**

**тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесіндегі медициналық көмек шеңберінде 2023 жылға арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу бойынша**

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің "Қазақ Дерматология және инфекциялық аурулар ғылыми орталығы" шаруашылық жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорны (бұдан әрі – ҚДСҒО) үшін 2023 жылға арналған тендерлік өтінімдерді дайындау және дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу жөніндегі тендерге қатысу үшін әлеуетті өнім берушілерге тендерді ұйымдастырушы ұсынатын осы тендерлік құжаттама (бұдан әрі-ДТҰО) – Тендерлік құжаттама) Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысымен бекітілген Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы қағидаларына (бұдан әрі – қағидалар) сәйкес әзірленді.

Тендерді ұйымдастырушы: Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің "Қазақ Дерматология және инфекциялық аурулар ғылыми орталығы" шаруашылық жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорны.

Орналасқан жері: Алматы қаласы, Медеу ауданы, Райымбек даңғылы 60, БСН 181240026355, KZ2096502F0010402834, KZT, БСК IRTYKZKA, "ForteBank" АҚ Алматы қаласындағы филиалы, КБЕ 16.

1. **Жалпы ережелер**

1. Тендер дәрілік заттарды және/немесе медициналық бұйымдарды сатып алу бойынша жеткізушілерді таңдау мақсатында өткізіледі.

2. Сатып алуға бөлінген сома 181 533 760,00 (бір жүз сексен бір миллион бес жүз отыз үш мың) теңгені құрайды 00 тиын (лоттар, атауы, тауарлардың толық техникалық сипаттамалары және олардың саны, көлемі тендерлік құжаттамаға 1-қосымшада көрсетілген).

3. Төлем шарттары: Тапсырыс берушінің Тауарлар үшін Өнім берушіге төлеуі бюджет қаражатының бөлінуіне қарай теңгемен толық көлемде жеткізу фактісі бойынша жүргізілетін болады.

4. Тілдерге қойылатын талаптар – әлеуетті өнім беруші дайындаған тендерлік өтінім, сондай-ақ тендерлік өтінімге қатысты барлық хат-хабарлар мен құжаттар осы тендерлік құжаттама жасалған тілде жасалады және ұсынылады. Әлеуетті өнім беруші ұсынатын ілеспе құжаттама мен баспа әдебиеті оларға тендерлік өтінім тіліндегі тиісті бөлімдердің дәл, нотариат куәландырған аудармасы қоса берілген жағдайда басқа тілде жасалуы мүмкін, бұл жағдайда тендерлік өтінімді түсіндіру мақсатында мемлекеттік немесе орыс тілінде жасалған құжаттардың артықшылығы болады.

5. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші Ереженің 8-тармағына сәйкес біліктілік талаптарына сәйкес келуі тиіс.

6. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тауарды Ереженің 11-тармағына сәйкес тиісті талаптарға сай жеткізуі тиіс.

**2. Тендерлік құжаттама**

1. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға мөрленген түрде тендерлік өтінімді ұсынады. Тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендер қорытындылары шығарылғанға дейін жарамды. Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөліктен және кепілдік қамтамасыз етуден тұрады.

2. Тендерлік өтінімнің негізгі бөлігі мыналарды қамтиды:

2.1 Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша тендерге қатысуға өтінім (электрондық жеткізгіште Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша өтінімге қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі ұсынылады);

2.2 заңды тұлға үшін жарғының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмеген жағдайда, сондай-ақ құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірме немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күнінен кейін акциялардың қолданыстағы ұстаушыларының тізілімінен үзінді көшірме ұсынылады);

2.3 Тиісті мемлекеттік орган берген заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі;

2.4 фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензиялардың, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған электрондық құжат түріндегі көшірмелері, мәліметтер олар туралы Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда, әлеуетті өнім беруші фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады. "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңмен;

2.5 сертификаттардың көшірмелері (бар болса):

объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP)талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дистрибьюторлық практика (GDP)талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дәріхана практикасының (GPP)талаптарына сәйкестігі туралы;

2.6 Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысы;

2.7 тендерлік өтінімді кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасы.

3. Тендерлік өтінімнің техникалық бөлігі мыналарды қамтиды:

3.1 қағаз жеткізгіштегі мәлімделген дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық қызметтің нақты техникалық сипаттамалары көрсетілген техникалық ерекшеліктер (медициналық техника өтініш берген кезде, сондай-ақ "docx"форматындағы электрондық жеткізгіште);

3.2 дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның Қазақстан Республикасына әкелуге және қолдануға арналған қорытындысының (рұқсатының) көшірмесі.

Тіркеу куәлігінің қолданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және жүргізілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: оларды Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелгенін, әлеуетті өнім берушінің оларды кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері ұсынылады; отандық тауар өндірушінің өндіруі, Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларына сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды және медициналық бұйымдар";

3.3, егер әлеуетті өнім беруші тиісті дистрибьюторлық практиканың (GDP) немесе тиісті өндірістік практиканың (GMP) немесе Тиісті дәріханалық практиканың (GPP) сертификатын ұсынбаса, өтінімдері бар конверттерді ашу күніне дейін бір және одан аз жыл бұрын берілген күні бар "суық тізбектің" болуы туралы санитариялық-эпидемиологиялық тексеру актісі.

4. Тендерлік өтініммен бірге әлеуетті өнім беруші дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық қызметтерді сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз етуді енгізеді.

5. Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз ету (бұдан әрі – кепілдік қамтамасыз ету) мынадай түрде ұсынылады:

5.1 Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының банктік шотына не мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер болып табылатын сатып алуды ұйымдастырушылар үшін Қазақстан Республикасының Бюджет кодексінде көзделген шотқа енгізілетін кепілдік ақшалай жарнаны;

5.2 Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша банк кепілдігі.

6. Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге келесі жағдайларда бес жұмыс күні ішінде қайтарылады:

6.1 әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін кері қайтарып алуы;

6.2 тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес келмеу негізінде тендерлік өтінімді қабылдамау;

6.3 басқа әлеуетті өнім берушінің тендерді жеңімпаз деп тануы;

6.4 тендер жеңімпазын анықтамастан сатып алу рәсімдерін тоқтату;

6.5 сатып алу шартының күшіне енуі және тендер жеңімпазы сатып алу шартының орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді енгізуі.

7. Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті жеткізушіге қайтарылмайды, егер:

7.1 ол тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі аяқталғаннан кейін тендерлік өтінімді кері қайтарып алды немесе өзгертті;

7.2 жеңімпаз тендер жеңімпазы деп танылғаннан кейін сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызмет көрсету шартын жасасудан жалтарған;

7.3 ол жеңімпаз деп танылды және сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызмет көрсету шартын кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізбеді немесе уақтылы енгізбеді.

8. Әлеуетті өнім беруші қажет болған жағдайда өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін жазбаша нысанда кері қайтарып алады.

9. Тендерлік өтінімдерді ұсыну мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімдерге өзгерістер енгізуге жол берілмейді.

10. Тендерлік өтінім басып шығарылады не өшірілмейтін сиямен жазылады, тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі.

11. Грамматикалық немесе арифметикалық қателерді түзету қажет болған жағдайларды қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасындағы кірістірулерді, түртулерді немесе жазбаларды енгізуге жол берілмейді.

12. Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі.

13. Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алуды кепілдік қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге жеке қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке мөрленеді.

14. Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы болады, Тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша жолдануға жатады және " сатып алу жөніндегі Тендер\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ (тендердің атауы көрсетіледі) "және" \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ \_ дейін ашпаңыз (күні мен күні көрсетіледі тендерлік құжаттамада көрсетілген конверттерді ашу уақыты)".

**3. Сатып алуға қатысу үшін шектеулер**

1. Тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының, Бірыңғай дистрибьютордың немесе лизинг берушінің қызметкерлері, сондай-ақ үлестес тұлғалары осы Қағидалармен реттелетін сатып алуды жүзеге асыру кезінде әлеуетті өнім берушілер ретінде қатыспайды.

2. Әлеуетті өнім беруші және оның аффилиирленген тұлғасы бір лот бойынша тендерге қатысушы ретінде әрекет етпейді.

3. Әлеуетті өнім беруші сатып алуға қатыспайды, егер:

3.1 әлеуетті өнім берушінің бірінші басшыларының және (немесе) әлеуетті өнім берушінің уәкілетті өкілінің жақын туыстары, жұбайы (зайыбы), жұбайының (зайыбының) жақын туыстары өнім берушіні таңдау туралы шешім қабылдауға құқылы не өткізілетін сатып алуда Тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілі болып табылады;

3.2 әлеуетті өнім берушінің немесе өнім берушінің Қаржы-шаруашылық қызметі Қазақстан Республикасының заңнамасына не Қазақстан Республикасының резиденті емес әлеуетті өнім беруші мемлекеттің заңнамасына сәйкес тоқтатылды.

4 . Сатып алуға қатысатын әлеуетті өнім беруші мынадай біліктілік талаптарына сәйкес келеді:

4.1 құқық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекет қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);

4.2 тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;

4.3 комиссия (комиссия) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ комиссия (Комиссия) қабылдайтын шешімдерге тікелей және (немесе) жанама түрде шешім қабылдауға және (немесе)ықпал етуге құқығы бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілдерімен аффилиирленбеген;

4.4 бюджетке, оның ішінде міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешектің болмауы;

4.5 банкроттық немесе тарату рәсіміне жатпайды;

4.6 өзінің аффилиирленген тұлғасымен бір лот бойынша тендерге қатысушы болып табылмайды.

Осы тармақтың талаптары шетелдік тауар өндірушілерден және Біріккен Ұлттар Ұйымы құрған халықаралық ұйымдар арқылы сатып алуды жүзеге асыру кезінде қолданылмайды.

5. Әлеуетті өнім беруші бір лот бойынша сатып алу шеңберінде, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары бойынша оның жиынтықтылығы талап етілетін жағдайды қоспағанда, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның бір сауда атауын ұсынады.

Облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды жүзеге асырады:

5.1 Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен, бірақ Бірыңғай дистрибьютор тізбесіне кірмейтін, белгілі бір аурулары (жай-күйі) бар амбулаториялық деңгейде тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде халықты тегін қамтамасыз етуге арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдар тізбесіне кіретін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдар үшін;

5.2 медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықта балаларда қолдануға қарсы көрсетілімдер туралы нұсқау бар дәрілік затты сатып алған жағдайларда балаларды қамтамасыз ету мақсатында;

5.3.дәрігерлік-консультативтік комиссияның қорытындысы және облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың жергілікті өкілді органдарының шешімі негізінде пациенттің жеке төзімсіздігі жағдайында.

**4. Тендерлік өтінімдерді түсіндіру, өзгерту және толықтыру**

1. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың түпкілікті мерзімі өткенге дейін күнтізбелік он күннен кешіктірмей, қажет болған жағдайда әлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушіге, сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттама бойынша түсініктемелер алу үшін жүгінеді, оған тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы сұрау салуды алған күннен бастап үш жұмыс күнінен кешіктірмей тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберілетін түсіндірме береді. сұрау салудың авторын көрсетпей, сұрау салудың келіп түскен күні.

2. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың түпкілікті мерзімі аяқталғанға дейін күнтізбелік жеті күннен кешіктірілмейтін мерзімде Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажет болған кезде өз бастамасы бойынша немесе әлеуетті өнім берушілердің сұрау салуларына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізеді, бұл туралы тендерлік өтінімдерді ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарланады. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде күнтізбелік бес күн мерзімге ұзартылады.

3. Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажет болған жағдайда тендерлік құжаттамада айқындалған жерде және уақытта тендердің шарттарын түсіндіру үшін әлеуетті өнім берушілермен кездесу өткізеді, ол туралы кездесудің барысы мен мазмұны туралы мәліметтерді қамтитын хаттама жасалады, ол тендерлік өтінімдерді ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберіледі.

 **5. Тендерге қатысуға өтінім беру тәртібі**

1. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес жасалған тендерлік өтінімді мөрленген түрде ұсынады. Тендерге қатысуға өтінімді әлеуетті өнім беруші не уәкілетті өкіл тендерді ұйымдастырушыға мына мекенжай бойынша ұсынады: **050002, Алматы қ., Медеу ауданы, Райымбек даңғылы, 60, Мемлекеттік сатып алу бөлімі, 27.01.2023 жылғы 12 сағат 00 минутқ**а дейінгі мерзімде

2. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін келіп түскен тендерлік өтінім ашылмайды және әлеуетті өнім берушіге қайтарылады.

3. Әлеуетті өнім беруші немесе тендерге қатысуға өтінімнің уәкілетті өкілі ұсынған тендерге қатысуға өтінімдерді қабылдау күні мен уақыты көрсетіле отырып, тиісті журналда тіркеледі.

4. Тіркеуге жатпайды және осы конкурстық құжаттамада көзделген конкурсқа қатысуға конкурстық өтінімдері бар конверттерді ресімдеуге қойылатын талаптарды бұза отырып, тендерге қатысуға өтінімдері бар конверттер қайтарылады.

**6. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу тәртібі**

1.Тендерлік өтінімдері бар конверттерді тендерлік комиссия **27.01.2023 жылғы 14 сағат 00 минутта Алматы қаласы, Райымбек даңғылы, 60 (кіші конференц-зал)** мекенжайы бойынша ашады.

2. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады.

3. Конверттерді аша отырып, тендерлік комиссияның хатшысы тендерлік өтінімдер келіп түскен әлеуетті өнім берушілердің атауы мен мекенжайын, әрбір лот бойынша мәлімделген бағаларды, жеткізу және төлеу шарттарын, тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу тәртібін, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттар туралы ақпаратты жариялайды және осы мәліметтерді конверттерді ашу хаттамасына енгізеді.

**7. Тендерлік өтінімдерді қарау, бағалау және салыстыру**

1. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді бағалауды және салыстыруды жүзеге асырады.

Әлеуетті өнім берушілердің банкроттық не тарату рәсіміне қатысы жоқ бөлігінде біліктілік талаптарына сәйкестігін нақтылау мақсатында тендерлік комиссия банкроттық не тарату рәсімдерінің жүргізілуін бақылауды жүзеге асыратын уәкілетті органның интернет-ресурсында орналастырылған ақпаратты қарайды.

2. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімді тұтастай немесе лот бойынша қабылдамайды:

2.1 осы Қағидалардың талаптарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді ұсынбау;

2.2 осы Қағидаларда көзделген жағдайларда Жарғының немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірменің немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірменің немесе құрылтай шартының көшірмесінің көшірмесін ұсынбау;

2.3 Тиісті мемлекеттік орган берген заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесін ұсынбау (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);

2.4 фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның көшірмелерін, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаны не "рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған электрондық құжат түрінде ұсынбау, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады, немесе тиісті фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған лицензияның нотариат куәландырған көшірмелерін, "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаны ұсынбаған жағдайда мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелеріндегі мәліметтер;

2.5 тиісті мемлекеттік кіріс органының мәліметтерінде бюджетке берешек, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар, міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешек туралы ақпараттың болуы (берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген төлеу мерзімдері өзгертілген сомаларды қоспағанда);

2.6 осы Қағидалардың талаптарына сәйкес техникалық ерекшелікті ұсынбау;

2.7 әлеуетті өнім берушінің тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынуы;

2.8 осы Қағидалар шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға және көрсетілетін қызметтерге қойылатын біліктілік талаптары мен талаптары бойынша дәйексіз ақпарат беру фактісін анықтау;

2.9 банкроттық немесе тарату рәсіміне қатысу;

2.10 ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің осы Қағидалардың 4-тарауында көзделген талаптарға сәйкестігін растайтын құжаттарды ұсынбау;

2.11 әлеуетті өнім беруші тиісті дистрибьюторлық практика сертификатын (GDP), отандық тауар өндірушіні-объектінің тиісті өндірістік практика талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты (GMP), фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде Тиісті дәріханалық практика сертификатын (GPP) ұсынған жағдайларды қоспағанда, "суық тізбектің" болуы туралы санитариялық – эпидемиологиялық тексеру актісінің көшірмесін ұсынбау;

2.12 егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу куәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттамаға және (немесе) жинақтауға сәйкес келмесе;

2.13 осы Қағидалардың 10-тармағының талаптарына сәйкессіздіктер;

2.14 осы Қағидалардың 15, 21-тармақтарында белгіленген;

2.15 егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен қысқа болса;

2.16 Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысын ұсынбау немесе баға ұсынысын ұсынбау;

2.17 әлеуетті өнім берушінің тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағадан асатын дәрілік затқа және (немесе) медициналық бұйымға бағаны және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауға шекті бағаны және сауда атауына шекті бағаны ұсынуы;

2.18 конвертте әлеуетті өнім берушінің, Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауын немесе заңды мекенжайын көрсетпей, қолы қойылмаған нөмірленбеген беттері бар тігілмеген түрде тендерлік өтінімді ұсыну;

2.19 әлеуетті өнім берушінің және (немесе) бірлесіп Орындаушының қойылатын біліктілік талаптарына сәйкес келмеуі;

2.20 осы Қағидалардың талаптарын бұза отырып, аффилиирлену фактісін анықтау.

3. Егер тендер тұтастай алғанда немесе оның қандай да бір лоты өтпеді деп танылса, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендер мазмұны мен шарттарын өзгертеді және осы Қағидалардың 9-1-тарауына сәйкес қайталама тендер өткізеді.

4. Егер тендер тұтастай алғанда немесе қандай да бір лот тендерлік құжаттаманың талаптарына сәйкес келетін бір ғана өтінімді беру негізінде өткізілмеген деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден бір көзден алу тәсілімен сатып алуды жүзеге асырады.

5. Тендер тәсілімен немесе оның қандай да бір лотымен сатып алу мынадай негіздердің бірі бойынша өтпеді деп танылады:

5.1 тендерлік өтінімдердің болмауы;

5.2 әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдерін қабылдамау.

6. Тендердің жеңімпазы тендерлік өтінімдерін тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағидалардың талаптарына сәйкес деп таныған әлеуетті өнім берушілер арасында ең төмен баға ұсынысы негізінде айқындалады.

Лот бойынша бәсекелестік болмаған кезде немесе лот бойынша бәсекелестердің тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде тендерлік өтінімді тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін жалғыз деп таныған әлеуетті өнім беруші тендердің жеңімпазы болып танылады.

**8. Басымдық беру шарттары**

1. Егер лот бойынша сатып алуға Еуразиялық экономикалық одаққа (бұдан әрі-ЕАЭО) мүше мемлекеттердің отандық тауар өндірушісі және (немесе) өндірушісі болып табылатын, сатып алуға хабарландыру немесе шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді ұсынған бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

2. Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) ЕАЭО-ға мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

3. Сатып алуды жүргізу кезінде әлеуетті өнім берушінің отандық тауар өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

3.1 Қазақстан Республикасының Рұқсаттар және хабарламалар туралы заңнамасына сәйкес алынған дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке лицензиямен;

3.2 Кодекстің ережелеріне және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіпке сәйкес берілген дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға тіркеу куәлігімен, отандық тауар өндірушіні өндіруші ретінде көрсете отырып.

Ұзақ мерзімді жеткізу шартына шарт немесе қосымша келісім жасасу кезінде отандық тауар өндіруші жеткізілетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға "СТ KZ"ішкі айналымы үшін дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың шығу тегі туралы сертификат береді.

4. ЕАЭО-ға мүше мемлекеттердің әлеуетті өнім беруші-өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

4.1 дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке лицензиямен;

4.2 ЕАЭО тіркеу және сараптама қағидаларына сәйкес тіркеу куәлігімен (Еуразиялық экономикалық комиссия кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 және 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешімдеріне сәйкес).

**9. Сатып алу шартын жасасу**

1. Тапсырыс беруші тендер қорытындылары шығарылған не сатып алуды ұйымдастырушыдан сатып алу қорытындыларын алған күннен бастап күнтізбелік бес күн ішінде әлеуетті өнім берушіге Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысандар бойынша жасалатын қол қойылған сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты жібереді.

2. Шартты алған күннен бастап он жұмыс күні ішінде тендер жеңімпазы оған қол қояды не Тапсырыс берушіге оның шарттарымен келіспегені немесе қол қоюдан бас тартқаны туралы жазбаша хабарлайды.

3. Қол қойылған шартты немесе шарттармен келіспеу туралы хабарламаны көрсетілген мерзімде ұсынбау оны жасасудан бас тарту болып есептеледі. Бас тартуды қарау мерзімі шарт жасасудан бас тарту ұсынылған күннен бастап екі жұмыс күнінен аспайды.

4. Егер Қазақстан Республикасының заңнамалық актілерінде өзгеше көзделмесе, сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт тараптардың уәкілетті өкілдері қол қойған күннен бастап күшіне енеді.

5. Егер тендер жеңімпазы сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа белгіленген мерзімде қол қоюдан жалтарса немесе Тапсырыс берушіні оның талаптарымен келіспейтіні туралы хабардар етпесе, онда тапсырыс беруші осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін және баға ұсынысы жеңімпаз ұсынғаннан кейін екінші болып табылатын тендер қатысушысымен шарт жасасады.

6. Өнім берушіні таңдау үшін негіз болған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін шартқа қандай да бір өзгерістер және (немесе) жаңа талаптар (дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын, көлемін азайтуды қоспағанда) енгізуге, оның ішінде Шартта көрсетілген сауда атауын басқа сауда атауымен ауыстыруға жол берілмейді.

7. Өнім берушіні таңдау үшін негіз болған дәрілік заттың және (немесе) медициналық бұйымның құрамы немесе сипаттамасы өзгермеген жағдайда жасалған шартқа өзгеріс енгізуге жол беріледі:

7.1 тараптардың өзара келісімі бойынша дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға бағаны және тиісінше шарт бағасын төмендету бөлігінде;

7.2 тараптардың өзара келісімі бойынша дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар, фармацевтикалық қызметтер көлемін азайту бөлігінде.

7.3 сатып алу шартына және аудио - және бейнетіркеуді қолдана отырып фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа қол қойылғанға дейін дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың не фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын төмендету мақсатында Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендердің жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен келіссөздер жүргізуіне жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын төмендетуге келісім беру немесе келіспеу туралы өз қалауы бойынша шешім қабылдайды, бұл Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендердің жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.

**10. Шарттың орындалуын кепілдік қамтамасыз ету**

1. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың (бұдан әрі – кепілдік қамтамасыз ету) мазмұнын, нысанын және кепілдік қамтамасыз етуді енгізу талаптарын Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы Қағидалардың ережелеріне сәйкес айқындайды және тендерлік құжаттамаға, сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа енгізілуге жатады.

2. Кепілдік қамтамасыз ету сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызмет көрсету шартының бағасының үш пайызын құрайды және мынадай түрде ұсынылады:

2.1 Тапсырыс берушіге Қызмет көрсететін банкте орналастырылатын ақша қаражаты түріндегі кепілдік жарна;

2.2 Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген банк кепілдігі.

3. Ақшалай қаражаттың кепілдік жарнасы түріндегі кепілдік қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушінің тиісті шотына енгізеді.

4. Егер сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың бағасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, кепілдік қамтамасыз ету енгізілмейді.

5. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді, егер оларда өзгеше көзделмесе, өнім беруші ол күшіне енген күннен бастап он жұмыс күнінен кешіктірмей енгізеді.

6. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді Тапсырыс беруші Өнім берушіге қайтармайды:

6.1 өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты бұзу;

6.2 жеткізу шарты бойынша өз міндеттемелерін орындамау немесе тиісінше орындамау (жеткізу мерзімдерін бұзу және шарттың басқа талаптарын бұзу);

6.3 сатып алу шартында немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартта көзделген талаптарды орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін айыппұл санкцияларын төлемеу.

**Приложение №1 к тендерной документации**

**Техническая спецификация**

**на лекарственные средства и медицинские изделия по диагностической лаборатории ВИЧ/СПИД на 2023 год.**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование закупаемых товаров** |  **Техническая характеристика товаров, работ и услуг** | **ед.изм.** | **Кол.** | **Цена за ед.** | **Сумма** |
| **1** | Реагент для определения антител к ВИЧ типа 1 (группы М и О), антител к ВИЧ типа 2, антигена ВИЧ p24 в кассете**ИХЛА** | Набор реагентовдля одновременного качественного обнаружения in vitro антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1, включая группы М и О и/или 2 (анти-ВИЧ-1 и анти-ВИЧ-2) и антиген p24 ВИЧ в сыворотке и плазме человека. Упаковка содержит не менее 100 лунок с покрытием (бактериальный стептавидин, связывающая способность ≥ 3 нг биотина на лунку)(биотинилированные мышиные моноклональные антитела anti-HIV p24; 0,3 мкг/мл и биотинилированныерекомбинантные ВИЧ-антигены; 0,1025 мкг/мл). Тестовый реагент; 6.2 мл (буфер с бычьим гамма глобулином, бычьим сывороточным альбумином (БСА) иантимикробным агентом). Конъюгированный реагент; 16.2 мл (HRP- рекомбинантные ВИЧ-антигены; 0,021 – 0,266 мкг/мл и HRP-мышиные моноклональные ВИЧ-антитела anti-HIV p24; 1,5 мкг/мл) в буфере с козьей сывороткой, БСА и антимикробным агентом. Для иммунодиагностических анализаторов VITROS3600Наличие:1. Калибратора для определения антител к ВИЧ типа 1 (группы М и О), антителк ВИЧ типа 2, антигена ВИЧ p24.
2. Набора контролейAnti-HIV 1+2.
3. Наконечников одноразовых пластиковых
4. Микроконтейнера для образцов
5. Набор для проведения обслуживания.
6. Упаковка с сигнальным реагентом
7. Универсальный промывающий реагент
8. Картридж для поглощения паров.

Наличие: инструкции по применению на государственном и русском языках. Регистрация на рынке Казахстана, сертификата СЕ.Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев. | упаковка | 90 | 150 000 | 13 500 000,00 |
| **2** | Тест-система иммуноферментная для определения антител к ВИЧ 1,2,О в сыворотке или плазме крови человека, на 480 определений.**МЮРЕКС АТ** | Тест-система иммуноферментная для выявления антител к вирусу иммунодефицита человека 1 типа (ВИЧ-1, ВИЧ-1 группы О) и 2 типа (ВИЧ-2) в сыворотке и плазме крови. Стрипированная на  480 определений/тестов (5 плашек, содержащие по 96 ячеек, покрытых антигенами ВИЧ).Иммуносорбент - Белки ВИЧ 1,2.Хромоген - ТМБ.Чувствительность - 100 %,специфичность -  99,5 %. Наличие: инструкции по применению на государственном и русском языках. Регистрация на рынке Казахстана, сертификата СЕ.Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев. | набор | 2 | 384 812 | 769 624,00 |
| **3** | Тест-система иммуноферментная для определения антител к ВИЧ 1типа, 2типа, группы О и антигена к ВИЧ р24 в сыворотке или плазме крови человека, 480 определений.**МЮРЕКС АГ-АТ** | Иммуноферментная тест-система для одновременного выявления антигена ВИЧ и выявления сероконверсии к вирусу иммунодефицита человека 1 типа (ВИЧ-1, ВИЧ-1 группы O) и к ВИЧ 2 типа в сыворотке и плазме крови человека.Стрипированая на 480 определений/ тестов (5 плашек, содержащие по 96 ячеек) с нанесёнными белками к ВИЧ -1 и ВИЧ – 2 класса G,M,A и антителами к р24.Чувствительность по антителам 100% , специфичность - 99,5 %. Аналитическая чувствительность на р24 антиген – 2МЕ.Объём вносимого образца не менее 100 мкл. В наборе должны быть представлены готовыми к использованию контрольные материалы и конъюгат к антителам и к р24.Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцов.Наличие: инструкции по применению на государственном и русском языках. Регистрация на рынке Казахстана, сертификата СЕ. | набор | 1 | 356 400 | 356 400,00 |
| **4** | Тест - система для качественного иммуноферментного анализа для одновременного выявления ВИЧ антигена р24 и антител к ВИЧ-1 (включая группы М и О) и ВИЧ-2 в человеческой сыворотке или плазме. Стрипированная на 480 определений/тестов, основанная на прнципе «сэндвич» - метода.**ДЖИНСКРИН** | Тест - система иммуноферментная для одновременного выявления антител вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов и антигена ВИЧ1 для скрининга крови. Стрипированная, 480 определений/тестов, на (5 микропланшет, содержащие 96 ячеек). Тест-система, основанная на принципе «сэндвич» - метода.Минимальная определяемая концентрация p-24 антигена не выше 4,2 пг/мл. Чувствительность 100%, специфичность не менее 99%. Коэффициент вариации (межсерийная воспроизводимость) не более 8,5%. Объем исследуемого образца, не более 80 мкл. Регистрация результатов: длина волны 450/620-700 нм. Суммарное время инкубации не более 2ч. Коньюгат -1 должен быть готов к применению. Цветная кодировка реагентов виде цветной окраски реагентов: конъюгатов, субстрата. Срок годности приготовленных реагентов: коньюгата – не менее 4-х недель; субстрат не менее 6 часов.Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев.Наличие: сертификата СЕ, преквалификаци ВОЗ, регистрации на рынке Казахстан, инструкции по применению на государственном и русском языках. | набор | 2 | 177 000 | 354 000,00 |
| **5** | Тест-система на 18 определений для подтверждения наличия антител к ВИЧ-1 в сыворотке или плазме крови методом иммуноблотта с использованием лизата вируса ВИЧ 1. В комплекте с лотком.**ИБ** | Тест-система на 18 определений для подтверждения наличия антител к ВИЧ-1 методом иммуноблота с использованием лизата вируса ВИЧ 1, наличие на твердой фазе белков:GP 160; GP 110/120; P68/66; P55; P52/51; GP41; P40; P34/31; P24/25; P18/17 и анти-Ig на внутреннем контроле.Готовность реагентов к использованию не требующие предварительного приготовления и разведения. Один и тот же раствор для разведения образцов и отмывки стрипов. Поставка в комплекте с лотком (цвет-белый ,удобный для чтения результатов,) на 20 ячеек (1набор – 1 лоток) к аутоблоту 3000.Наличие инструкции по применению на государственном и русском языках.Регистрация на рынке Казахстана, сертификата СЕ. Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев. | набор | 164 | 460 000 | 75 440 000,00 |
| **6** | Набор реагентов иммунохроматографический экспресс-тест для одновременного определения антигена р24 ВИЧ и антител к ВИЧ-1 и 2 типов (ВИЧ-1, ВИЧ-2) в сыворотке, плазме и цельной крови человека**ЭКСПРЕСС ТЕСТ АГ-АТ** | Для одновременного выявления антигена ВИЧ1 p24 и антител к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и ВИЧ-1 группы О в сыворотке, плазме, и цельной капиллярной и венозной крови человека.Принцип методаИммунохроматографический, с использованием конъюгатов с коллоидным селеномОпределяемый показательОдновременно и раздельно на одной тест-полоске: полоса антигена - антиген ВИЧ1 p24, полоса антител - антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и ВИЧ-1 группы ОФормат набора- Тест-полоски, в защитной фольге, объединенные в тест-карты по 10 полосок, для возможности одновременной постановки до 10 анализов- Возможность отделения индивидуальных тест-полосок от тест-карты для постановки индивидуального анализаКоличество тестов в наборе – 100Проведение исследования (при использовании плазмы или сыворотки) в один этап без применения буфера или других реактивовНаличие – одностадийный экспресс-тестВремя проведения теста - 20 минутВозможность считывания результата - 30 минутОбъем образца - 50 мклАналитическая чувствительность - 2 МЕ/мл р24 АгЧувствительность - 100%Специфичность - По антигену - 99,76%, по антителам – 99,96%Внутренний контроль правильности проведения процедуры анализа для каждого тестав наличии для каждого тестаНаличие инструкции по применению на государственном и русском языках.Регистрация на рынке Казахстана, сертификата СЕ. Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев. | Набор/100 | 2 | 169 000 | 338 000,00 |
| **7** | Набор реагентов для качественного выявления провирусной ДНК ВИЧ методом ПЦР в режиме реального времени на 100 тестов **ДНК ВИЧ** | Набор реагентов для выявления провирусной ДНК вируса иммунодефицита человека (ВИЧ-1) в клиническом материале (цельная кровь и/или сухие пятна крови) методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией результатов амплификации по каналу, соответствующему флуорофору FAM – для внутреннего контрольного образца (ВКО), по каналу, соответствующему флуорофору JOE – для участка провирусной ДНК ВИЧ-1. Набор должен быть рассчитан на проведение 120 реакций амплификации, включая контроли, а также обладать аналитической чувствительностью не более 250 ГЭ/мл ДНК ВИЧ-1 для 100мкл образцов цельной крови и не более 1000 ГЭ/мл для сухих пятен крови. Набор также должен содержать: реагенты необходимые для выделения тотальной PНК/ДНК из клинического материала методом преципитации, 1 флакон гемолитика. Также в наборе должны присутствовать: отрицательный и положительный контроли экстракции (ОКО и ПКО), отрицательный и положительный контроли ПЦР (К- и К+). Наличие: инструкции по применению на государственном и русском языках, регистрация на рынке Казахстана. Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев. | Набор/100 | 13 | 585 000 | 7 605 000,00 |
| **8** | Набор для выделения ДНК из цельной крови (100 опр) | Комплект реагентов для выделения тотальной PНК/ДНК из клинического материала (включая: плазму периферической крови, ликвор, амниотическую жидкость, мазки из носа, зева, слюну), методом преципитации, на 100 проб. Набор должен содержать не более двух растворов для отмывки. Необходимый объём исследуемого образца для проведения выделения ДНК - 100 мкл. Количество элюирующего раствора для выделения одного образца – 50 мкл, независимо от исследуемого возбудителя.  | набор | 8 | 86 000 | 688 000,00 |
| **9** | Набор реагентов для количественного определения РНК ВИЧ-1 методом ПЦР в режиме реального времени на 48 определений/проб, включая контроли**ВН ВИЧ** | Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».Набор реагентов должен быть адаптирован производителем для использования с широким спектром амплификаторов, включая Rotor-Gene.Набор должен содержать комплект реагентов для выделения РНК/ДНК: готовый лизирующий раствор, не менее 3-х растворов для отмывки, сорбент, РНК-буфер;Комплект реагентов для проведения реакции обратной транскрипции РНК и ПЦР-амплификации к ДНК: DTT лиофилизированный, ПЦР-смесь-1-FRT ВИЧ, ПЦР-смесь-2-FEP/FRT, TaqF-полимераза, ТМ-Ревертаза (MMlv), РНК-элюент, ДНК-калибраторы ПКО (К1,К2,К3), ДНК-калибраторы ВКО (В1,В2,В3).Наличие контрольных образцов для этапа выделения ОКО, ПКО-1-ВИЧ,,ПКО-2ВИЧ, и ВКО ВИЧ-М-FRT .Возможность использования сорбции на частицах силики-сорбенте. Набор на 48 проб, включая контрольные образцы и калибраторы.Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Регистрация на рынке Казахстана. | набор | 1 | 775 000 | 775 000,00 |
| **10** | Набор для определения тропизма и мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР c последующим секвенированием (гены протеаза/ревертаза), 50 опр. | Набор предназначен для выявления мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР с последующим секвенированием продуктов амплификации.Совместимость с прибором: ABPRISM 3130/3500 (Applied Biosystems). Количество определений:  не менее 50Чувствительность: не более 500 копий/мл.Специфичность к субтипам ВИЧ-1:A, B, C, G и их рекомбинанты.Анализируемые участки: ген полимеразы, включающий участки: протеаза (Pro) - 1-99 кодон; обратная транскриптаза (Rev) – не менее 40-265 кодоны.Комплектация набора:Комплект реагентов для выделения РНК ВИЧ;Комплект реагентов для проведения обратной транскрипции;Комплект реагентов для проведения ПЦР;Комплект реагентов для электрофореза;Комплект реагентов для очистки продуктов амплификации;Праймеры для секвенирования: ген Pro – не менее двух; ген Rev - не менее четырех.Наличие: инструкции по применению на государственном и русском языках, регистрация на рынке Казахстана. Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев. | Набор/48 | 6 | 4 980 000 | 29 880 000,00 |
| **11** | Набор для определения тропизма и мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР c последующим секвенированием (гены протеаза/ревертаза/интеграза), 50 опр.**ЛУ ВИЧ** | Набор предназначен для выявления мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР с последующим секвенированием продуктов амплификации.Совместимость с прибором: ABPRISM 3130/3500 (Applied Biosystems). Количество определений:  не менее 50Чувствительность: не более 500 копий/мл.Специфичность к субтипам ВИЧ-1:A, B, C, G и их рекомбинанты.Анализируемые участки: ген полимеразы, включающий участки: протеаза (Pro) - 1-99 кодон; обратная транскриптаза (Rev), – не менее 40-265 кодоны, интеграза (Int) .Комплектация набора:Комплект реагентов для выделения РНК ВИЧ;Комплект реагентов для проведения обратной транскрипции;Комплект реагентов для проведения ПЦР;Комплект реагентов для электрофореза;Комплект реагентов для очистки продуктов амплификации;Праймеры для секвенирования: ген Pro – не менее двух; ген Rev - не менее четырех. Int - не менее четыНаличие: инструкции по применению на государственном и русском языках, регистрация на рынке Казахстана. Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев. | набор | 3 | 6 223 800 | 18 671 400 |
| **12** | Набор для секвенирования ABI PRISM BigDye Terminator v.3.1 Ready Reaction Cycle Sequencing Kit, на 100 реак. | Комплект реагентов для проведения реакции циклического секвенирования c последующей детекцией на генетическом анализаторе закрытого типа AB 3130 (AppliedBiosystems).Комплектация: реакционная смесь BigDye Terminator v.3.1 на 100 реакций (1 пробирка),не менее 800 мкл, контрольная ДНК (1 пробирка), контрольный праймер (1 пробирка), в комплекте с 5-кратным буфером (2 пробирка по 1,5 мл)Наличие письменной гарантии от производителя о совместимости набора с генетическим анализатором АВ3150 (Applied Biosystems) и гарантии качества результатов секвенирования. Наличие инструкции по применению на государственном и русском языках. | набор | 6 | 1 929 012 | 11 574 072,00 |
| **13** | Капиллярная сборка для генетического анализатора3500, 8х50 см. | 50-сантиметровые капилляры в предварительно собранных комплектах по 8 капилляров на массив со встроенной рамой для легкой установки. Метка радиочастотной идентификации (RFID) встроена в рамку для отслеживания критической информации о запуске, которая затем сообщается на панели управления программным обеспечением.Каждый массив рассчитан на 160 инъекций.Продукт предназначен для диагностики invitro на генетических анализаторах AppliedBiosystems серии 3500. | шт | 4 | 2 430 821 | 9 723 284,00 |
| **14** | Полимер POP-7 ™ для генетических анализаторов3500/3500xL, 384 образца | Полимер РОР 7 на 384 образцов для генетического анализатора Серии АВ3500 для секвенирования длительного чтения, стандартного чтения и короткого чтения, анализа фрагментов. Точность - 98,5% до 900 оснований (капилляр 50 см), 98,5% до 700 оснований (капилляр 36 см)**Возможность использования капилляров -** 50 см, 36 смСтабильность полимера - не менее 7 дней**Упаковка -**одноразовый пакет, наличие метки  **радиочастотной идентификации (RFID)** Продукт предназначен для диагностики invitro на генетических анализаторах AppliedBiosystems серии 3500 | шт | 9 | 373 991 | 3 365 919,00 |
| **15** | Контейнер с анодным буфером (ABC) серии3500/3500xL, 4 шт/уп | Контейнер анодного буфера (ABC) содержит работающий буфер для поддержки всех приложений электрофореза на генетических анализаторах серии 3500. Он изготовлен в готовом к использованию одноразовом контейнере с меткой радиочастотной идентификации (RFID), встроенной в этикетку. Верхняя часть АВС термозапечатана пластиковой пленкой.Комплектация - каждая упаковка включает в себя четыре отдельных контейнера.Продукт предназначен для диагностики invitro на генетических анализаторах AppliedBiosystems серии 3500 | упак | 3 | 209 299 | 627 897,00 |
| **16** | Контейнер катодного буфера (CBC) серии 3500/3500x, 4 шт/уп | Катодный буферный контейнер, предназначенный для использования с генетическим анализатором 3500 Dx⁄3500xL Dx.Контейнер катодного буфера (CBC) содержит работающий буфер для поддержки всех применений электрофореза на генетических анализаторах серии 3500 Dx. Контейнер имеет два отдельных отсека, левая сторона обеспечивает катодный буфер для электрофореза, а правая сторона обеспечивает капиллярную промывку и функцию выброса отработанных полимерных отходов между инъекциями. CBC изготовлен в готовом к использованию одноразовом контейнере с меткой радиочастотной идентификации (RFID), встроенной в этикетку. Верхняя часть CBC термоуплотнена пластиковой пленкой. **Каждая упаковка включает в себя четыре отдельных контейнера**.  | упак | 3 | 285 502,00 | 856 506,00 |
| **17** | Реагент для кондиционирования 3500/3500xl, 1 ед. | Реагент - в виде готового к использованию пакете, предназначенный для использования с генетическим анализатором 3500 Dx⁄3500xL Dx.Предназначен для заполнения полимерного насоса, промывки насоса.  Для одноразового использования. Верхняя часть чехла заклеена полиэтиленой пленкой | шт | 8 | 52 051 | 416 408,00 |
| **18** | Покрытие для 96-луночных планшет MicroAmp ™, 5шт/уп | Предназначение: покрытие для 0,2 мл 96-луночных планшет (Applied Biosystems® MicroAmp®), используемые для предотвращения испарения во время термоциклирования образцов.Материал - ПЦР-совместимая резина. Нестерильные.Автоклавируемые, возможность повторного использования до 5 раз.Комплектация: упаковка - 5 шт/уп | упак | 1 | 174 854 | 174 854,00 |
| **19** | Маты для 96 луночных планшетов VersiCap, стрипы с плоской крышкой 25шт/уп | Коврики с плоскими крышками для 96-луночных планшетов ПЦР (0,2 мл).Изготовлены из полипропилена. Каждая полоса из восьми крышек соединена друг с другом, образуя формат 12 x 8 или 96 лунок. Возможность отделения стрипа или одной крышки.Совместимость со всеми 96-луночными ПЦР-планшетами, а также со стандартными и низкопрофильными профилями, пробирками в стрипах.25 штук в упаковке.  | упак | 7 | 49 218 | 344 526,00 |
| **20** | Планшета для ПЦР,96-луночные, без юбки устойчивости,бесцветные 25шт/уп | 96-луночные планшеты для использования в ПЦР вмещают до 0,3 мл объема лунки при использовании клейких пленок или фольги. совместимость с термоциклером АВ2720.- Формат без юбки - Наличие буквенно-цифровой надписи- Угол среза: H1- Прозрачное дно лунки для видимости образца- Максимальный объем лунки 0,3 мл (при использовании фольги или термопленки)- Возможность запечатывания с помощью термомата, адгезивных пленок и фольги, термопечати, стрипованных крышекПрименение: ПЦР -Real-Time PCRДно лунки прозрачное для максимальной видимости. Поставляются в ассортименте цветов с прозрачной или черной буквенно-цифровой надписью. Совместимы со стандартными многоканальными пипетками. 25 штук в упаковке.  | упак | 7 | 82 365 | 576 555,00 |
| **21** | Микропробирки Эппендорф (1,5 мл) 500 шт/уп. ( защитным барьером) | Предназначение: Градуированные микроцентрифужные пробирки объемом 1,5 мл. Наличие плоской крышки с матовой поверхностью для надписей. Пробирка должна защелкиваться плоской крышкой. Наличие участка для прокалывания иглой на крышке. Должны быть бесцветными, оптически прозрачными, с градуировкой высокой точности. Наличие рельефной градуировки от 0,1 мл. Шаг градуировки не более 0,25 мл. Должна быть ультра гладкая поверхность для лучшей видимости образца. Наличие матового участка для подписывания на боковой поверхности. Наличие длинной пробки – пробирки должны быть устойчивы к большому внутреннему давлению при кипячении. В упаковке не менее 500 шт. Устойчивость к центрифугированию при 20 000 g. Автоклавируются при 121°С, 15 мин. Потенциальный поставщик на пробирки должен предоставить Сертификат об отсутствии ДНК-аз, РНК-аз и пирогенов, также информация о об отсутствии ДНК-аз, РНК-аз и пирогенов должна быть на упаковке. Пробирки должны быть изготовлены из чистых медицинских сортов полипропилена (99,9%). | упак | 24 | 12 500 | 300 000,00 |
| **22** | Тонкостенные пробирки для ПЦР объёмом 0,2 мл (плоская крышка) | Предназначение: Тонкостенные пробирки для ПЦР, объем 0,2 мл. Должна быть плоская крышка с матовой поверхностью для надписей. Пробирки должны быть бесцветные, в упаковке не менее 1 000 шт. Центрифугируются при 4 000 g. Автоклавируются при 121°С, 15 мин. Потенциальный поставщик на пробирки должен предоставить Сертификат об отсутствии ДНК-аз, РНК-аз и пирогенов , также информация о об отсутствии ДНК-аз, РНК-аз и пирогенов должна быть на упаковке. Пробирки должны быть изготовлены из чистых медицинских сортов полипропилена (99,9%). | 1000шт/упак | 10 | 11 500 | 115 000,00 |
| **23** | Наконечники с фильтром для автоматических пипеток, стерильные на  200 мкл по 96 шт/уп штативе | Объем 200мкл.Возможность использования с механическими дозаторами SartoriusBiohitЦвет наконечника прозрачныйНаличие белого фильтра из полиэтилена в каждом наконечнике для предотвращения аэрозольной ижидкостной контаминации дозатораНаличие увеличенного воздушного пространства между образцом и фильтромНаличие цвета термоиндикатора (контрольный круглый стикер на крышке штатива)Материал наконечника первичный полипропилен (PP)Наличие стерилизации электронным лучомНаличие апирогенностиНаличие отображения номера лота на коробкеНаличие вакуумной упаковки каждого штативаЦветовая кодировка штативов – цвет желтыйДлина наконечника, не более 54 ммДиаметр в самой широкой части, не более7,2 ммНаличие фаски на наконечникеСовместимость наконечников с автоматическими дозаторами разных производителейДолжны быть сертифицированы на отсутствие ДНКаз, РНКаз, эндотоксинов и апирогенностьКоличество наконечников в **штативе** с откидной крышкой не менее 96шт. Единица измерения **штатив** (в количестве 200 штативов). | Штатив | 70 | 13000 | 910 000,00 |
| **24** | Наконечники универсальные для дозаторов с фильтром объемом 0,5-10 мкл стерильные по 96 шт/уп **штативе** | Объем 10мкл.Возможность использования с механическими дозаторами SartoriusBiohitЦвет наконечника прозрачныйНаличие белого фильтра из полиэтилена в каждом наконечнике для предотвращения аэрозольной ижидкостной контаминации дозатораНаличие увеличенного воздушного пространства между образцом и фильтромНаличие цвета термоиндикатора (контрольный круглый стикер на крышке штатива)Материал наконечника первичный полипропилен (PP)Наличие стерилизации электронным лучомНаличие апирогенностиНаличие отображения номера лота на коробкеНаличие вакуумной упаковки каждого штативаЦветовая кодировка штативов – цвет серыйДлина наконечника, не более 32 ммДиаметр в самой широкой части, не более5,9 ммНаличие фаски на наконечникеСовместимость наконечников с автоматическими дозаторами разных производителей.Должны быть сертифицированы на отсутствие ДНКаз, РНКаз, эндотоксинов и апирогенностьКоличество наконечников в **штативе** с откидной крышкой не менее 96шт. Единица измерения **штатив**  (в количестве 250 штативов). | штатив | 113 | 13000 | 1 469 000,00 |
| **25** | Наконечники с фильтром для автоматических пипеток на 1000 мкл по 96шт/ **штативе** | Объем 1000мкл.Возможность использования с механическими дозаторами SartoriusBiohitЦвет наконечника прозрачныйНаличие белого фильтра из полиэтилена в каждом наконечнике для предотвращения аэрозольной жидкостной контаминации дозатораНаличие увеличенного воздушного пространства между образцом и фильтромНаличие цвета термоиндикатора (контрольный круглый стикер на крышке штатива)Материал наконечника первичный полипропилен (PP)Наличие стерилизации электронным лучомНаличие апирогенностиНаличие отображения номера лота на коробкеНаличие вакуумной упаковки каждого штативаЦветовая кодировка штативов – цвет синийДлина наконечника, не более 78 ммДиаметр в самой широкой части, не более 8,8 ммНаличие фаски на наконечникеСовместимость наконечников с автоматическими дозаторами разных производителейДолжны быть сертифицированы на отсутствие ДНКаз, РНКаз, эндотоксинов и апирогенностьКоличество наконечников в **штативе** с откидной крышкой не менее 96шт. Еденица измерения **штатив**  (в количестве 100 штативов). | Штатив | 40 | 14500 | 580 000,00 |
| **26** | Наконечники для автоматических пипеток на 200 мкл | Универсальные наконечники для автоматических пипеток разных производителей на 200 мкл. 1000шт/упак. Регистрация в Реестре выданных заключений безопасности и качества в РК. | 1000/шт/упак | 70 | 8000 | 560 000,00 |
| **27** | Салфетки спайленс из нетканого материала для ПЦР 10\*10 | Салфетки медицинские, одноразовые, нестерильные, впитывающие. В упаковке 100 штук, размер 10x10 см. Изготовлены из не нетканого материала (80% вискоза, 20% полиэфир). | 100шт/упак | 399 | 1200 | 478 800,00 |
| **28** | Вата медицинская 100,0 | Вата медицинская, гигроскопическая, нестерильная, масса 100±5 г., срок годности неограничен. Регистрация в Реестре выданных заключений безопасности и качества в РК. | упак | 233 | 305 | 71 065,00 |
| **29** | Марля медицинская | Медицинская хлопчатобумажная марля, отбеленная нестерильная в кусках. Длина 1м, ширина 90 см. | Меьр | 234 | 175 | 40 950,00 |
| **30** | Средство дезинфицирующее (в таблетках)300 таблеток в упаковке | Применение для дезинфекции поверхностей, оборудования, и проведения генеральных уборок, для дезинфекции медицинских отходов, содержание активного хлора не ниже 44,2 %.Воздействие на грамположительные и грамотрицательные бактерии туберкулеза, вирусные и грибковые инфекции.Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках (бумажном и в электронном виде). Регистрация на рынке Казахстана. | Уп/300 таблеток | 10 | 6300 | 63 000,00 |
| **31** | Дезинфицирующий концентрат объем 1 л | Дезинфицирующее средство в виде жидкого концентрата для очистки и обеззараживания труднодоступных поверхностей, цвет-прозрачный. Антимикробное действие в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, вирусов (включая ВИЧ). Во флаконе 1 л.Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках (бумажном и в электронном виде). Регистрация на рынке Казахстана. | Флакон/1л | 10 | 8400 | 84 000,00 |
| **32** | Спрей дезинфицирующий для поверхностей лаборатории | Готовое к применению средство содержащий в качестве активно действующих веществ н-пропиловый (9,0%) и изопропиловый (9,0%) спирты, бензалкония хлорид (0,25%), N,N-бис(3-аминопропил)додециламин (0,3%), ПАВ.Для широкого спектра применения, с бактерицидным, вирулицидным, фунгицидным и туберкулоцидным действием, обеспечивающее одновременно очистку и дезинфекцию поверхностей от всех видов микрофлоры за 3–5 мин. | Флакон/750мл. | 10 | 5 300 | 53 000,00 |
| **33** | Емкость для обращения с острым инструментарием, объемом 1 литр | Наличие Сертификата системы управления качеством по ГОСТ Р ИСО 13485 на производство и продажу медицинских изделий для сбора, хранения и удаления отходов, выданный международным органом сертификации.- Маркировочной наклейки для внесения данных.- Основа желтого цвета, объем не менее 1000мл., высота не более 13 см, нижний диаметр не менее 10 см, верхний диаметр не более 13 см, толщина стенки не менее 1 мм;- Основная желтого цвета, диаметром не более 6 см. герметично закрывающая основу;- Дополнительная овальная крышка желтого цвета, обеспечивающая окончательную герметизацию ИМН. Вес изделия не менее 8грамм.- Изделие должно обеспечивать герметичность, быть непрокалываемым и непромокаемым. Изделие должно быть пригодно для переработки в утилизирующей установке любого типа.- Оснащена инструкцией по применению.Регистрация в Реестре выданных заключений безопасности и качества в РК. | Шт | 300 | 440 | 132 000,00 |
| **34** | Емкость для обращения с острым инструментарием, объемом 3 литр | Наличие Сертификата системы управления качеством по ГОСТ Р ИСО 13485 на производство и продажу медицинских изделий для сбора, хранения и удаления отходов, выданный международным органом сертификации.- Маркировочной наклейки для внесения данных.- Основа желтого цвета, объем не менее 3000мл., высота не более 21 см, нижний диаметр не менее 13 см, верхний диаметр не более 17 см, толщина стенки не менее 0,2 см;- Основная крышка желтого цвета с насечками по всему ободу, диаметром не менее 18 см герметично закрывающая основу;- Дополнительная овальная крышка желтого цвета, обеспечивающая окончательную герметизацию ИМН. 1Одной стороной она должна закрепляться на основной крышке, ее диаметр не более 10 см, Имеет клиновидное запорное устройство, гарантирующее однократное использование.- Вес изделия не должен превышать300 грамм.- Изделие должно обеспечивать герметичность, быть непрокалываемыми непромокаемым. Изделие должно быть пригодно для переработки в утилизирующей установке любого типа.**Упаковка:** Упакованные по 20 штук в картонную коробку, каждая коробка оснащена инструкцией по применению.Регистрация в Реестре выданных заключений безопасности и качества в РК. | Шт | 700 | 580 | 406 000,00 |
| **35** | Пакет для сбора, хранения и утилизации медицинских отходов класса Б, на 30л | Пакет желтого цвета на 30 л для медицинских отходов, класса Б из плотного полиэтилена, гарантирующей безопасность в отношении возникновения ВБИ во время сбора, хранения и транспортировки медицинских отходов. Регистрация в Реестре выданных заключений безопасности и качества в РК. | Рулон/100 шт | 8 | 2300 | 18 400,00 |
| **36** | Пакет для сбора, хранения и утилизации медицинских отходов класса А, на 30л | Пакет белого цвета на 30 л для медицинских отходов, класса А из плотного полиэтилена, гарантирующей безопасность в отношении возникновения ВБИ во время сбора, хранения и транспортировки медицинских отходов. Регистрация в Реестре выданных заключений безопасности и качества в РК. | Рулон/100 шт | 9 | 2300 | 20 700,00 |
| **37** | Спирт этиловый  | Спирт этиловый | Декалитр/10л | 27 | 7200 | 194 400,00 |
|  |  | **ИТОГО:** |  |  |  | **181533760,00** |

**Приложение 2 к тендерной документации**

**Заявка на участие в тендере**

      \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование потенциального поставщика), рассмотрев объявление/ тендерную
документацию по проведению тендера № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(название тендера) получение которой настоящим удостоверяется (указывается,
если получена тендерная документация), настоящей заявкой выражает согласие
осуществить поставку лекарственных средств/медицинских изделий
/фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной
документацией по следующим лотам:
1)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер лота)
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг)
2)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер лота)
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических
услуг) в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами
организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и
специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального
медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными
[постановлением](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z2) Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375
(далее – Правила).
Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и
условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности
за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей
правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки
медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим
законодательством Республики Казахстан.
Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке
и прилагаемых к ней документов:

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

      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. |

**Тендерлік құжаттамаға 2-қосымша**

**Тендерге қатысуға өтінім**

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

      (әлеуетті өнім берушінің атауы),

      тендер өткізу жөніндегі хабарландыруды/ тендерлік құжаттаманы қарап,

      № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

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

                        (тендердің атауы)

      осы арқылы алуды куәландыратын (егер тендерлік құжаттама алынса, көрсетіледі), осы өтініммен мынадай лоттар бойынша хабарландыру шарттарына/тендерлік құжаттамаға сәйкес дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді беруді:

      1) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (лот нөмірі) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

      (дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық

      көрсетілетін қызметтерді егжей-тегжейлі сипаттау)

      2) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (лот нөмірі) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

      (дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық

            көрсетілетін қызметтерді егжей-тегжейлі сипаттау)

      Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысымен бекітілген Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларында көзделген талаптарға сәйкес жүзеге асыруға келісімін білдіреді.

      Әлеуетті өнім беруші Қағидаларда көзделген талаптармен және шарттармен танысқанын және конкурстық комиссияға өзінің құқықтылығы, біліктілігі, медициналық техниканы берудің сапалық және өзге де сипаттамалары туралы дәйексіз мәліметтер бергені үшін, сондай-ақ Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасында көзделген өзге де шектеулер жөніндегі жауапкершілік туралы хабардар етілгенін растайды.

      Әлеуетті өнім беруші осы өтінімдегі мәліметтердің және оған қоса берілетін құжаттардың анықтығын растайды:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| р/с № | Құжат атауы | Парақтар саны |
|  |  | Жүктеу |

      Осы өтінім тендердің қорытындылары шығарылғанға дейін жарамды.

      Тендерлік өтінімге атынан және тапсырмасы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

      (әлеуетті өнім берушінің атауы) бойынша қол қоюға өкілеттігі бар тұлғаның лауазымы,

      Т. А. Ә. (бар болса) және қолы

|  |  |
| --- | --- |
| Мөрі (бар болса) | "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ж |

|  |
| --- |
| **Приложение 3 к тендерной документации** |
|   |  |
| Ценовое предложение потенциального поставщика\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование потенциального поставщика)на поставку медицинской техники      № закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Способ закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Лот № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Содержание ценового предложения на поставку медицинской техники | Содержание(для заполнения потенциальным поставщиком) |
| 1 | Торговое наименование медицинской техники |  |
| 2 | Характеристика | Согласно технической спецификации |
| 3 | Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз |  |
| 4 | Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз |  |
| 5 | № Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз |  |
| 6 | Единица измерения |  |
| 7 | Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки с учетом стоимости всех необходимых сопутствующих услуг |  |
| 8 | Количество в единицах измерения (объем) |  |
| 9 | 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 | Скачать |

      Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**Тендерлік құжаттамаға 3-қосымша**  |

Әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысы

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

(әлеуетті өнім берушінің атауы)

медициналық техниканы жеткізуге

сатып алу № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Сатып алу тәсілі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Лот № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № р/с |  | медициналық техниканы жеткізуге баға ұсынысының мазмұны | мазмұны(әлеуетті өнім берушінің толтыруы үшін) |
| 1 |  | медициналық техниканың Сауда атауы |  |
| 2 |  | Сипаттамасы | Техникалық сипаттамаға сәйкес сипаттама |
| 3 |  | өндіруші, тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша |  |
| 4 |  | тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша шыққан елі |  |
| 5 |  | тіркеу куәлігінің (куәліктерінің)/біржолғы әкелуге арналған рұқсаттың № |  |
| 6 |  | өлшем бірлігі |  |
| 7 |  | барлық қажетті ілеспе қызметтердің құнын ескере отырып, жеткізу пунктіне (пункттеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 шарттарында бірліктің теңгедегі бағасы |  |
| 8 |  | өлшем бірлігіндегі саны (көлемі) |  |
| 9 |  | әлеуетті өнім берушінің тасымалдауға, сақтандыруға, кедендік баждарды, ҚҚС және басқа да салықтарды, төлемдер мен алымдарды төлеуге арналған барлық шығыстарын, басқа да шығыстарды қоса алғанда, жеткізу пунктіне (пункттеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС | Жүктеу |

Күні "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

Лауазымы, Т. А. Ә. (бар болса) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_

**Приложение 4 к тендерной документации**

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

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

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

      \* указывается цена потенциальным поставщиком и автоматически веб-порталом
формируется цена с учетом наценки Единого дистрибьютора
Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
Подпись \_\_\_\_\_\_\_\_\_
Печать (при наличии)

**Тендерлік құжаттамаға 4-қосымша**

Дәрілік заттарды немесе медициналық бұйымдарды беруге \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (әлеуетті өнім берушінің атауы) әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысы

      Сатып алу № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

      Сатып алу тәсілі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

      Лот № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| р/с № | Дәрілік затты/медициналық бұйымды беруге баға ұсынысының мазмұны | Мазмұны (әлеуетті өнім беруші толтыру үшін) |
| 1 | Бірыңғай дистрибьютордың Тізбесіне сәйкес дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның атауы (халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы) |  |
| 2 | Бірыңғай дистрибьютордың Тізбесіне сәйкес сипаттамасы |  |
| 3 | Бірыңғай дистрибьютордың Тізбесіне сәйкес өлшем бірлігі |  |
| 4 | Бірыңғай дистрибьютордың Тізбесіне сәйкес сатып алу бағасы |  |
| 5 | Тіркеу куәлігінің (куәліктердің)/біржолғы әкелуге рұқсаттың № |  |
| 6 | Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның саудалық атауы |  |
| 7 | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша дәрілік нысаны (шығару нысаны) |  |
| 8 | Өндіруші, бір жолғы әкелуге тіркеу куәлігі/рұқсат бойынша шыққан елі |  |
| 9 | Өндіруші бір жолғы әкелуге тіркеу куәлігі/рұқсат бойынша өлшеп-орау (қаптамадағы өлшем бірліктерінің саны) |  |
| 10 | Тіркеу куәлігі/бір жолғы әкелуге рұқсат/Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасы бойынша өлшем бірлігі |  |
| 11 | Жеткізу пунктіне(теріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 беру шарттары бойынша теңгемен бірлік бағасы |  |
| 12 | Өлшем бірлігіндегі саны (көлемі) |  |
| 13 | Әлеуетті өнім берушінің тасымалдауға, сақтандыруға, кедендік баждарды, ҚҚС-ты және басқа да салықтарды, төлемдер мен алымдарды төлеуге арналған барлық шығыстарын, басқа да шығыстарды қоса алғанда, жеткізу пунктіне(теріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 беру шарттарымен теңгемен жеткізу сомасы |  |
| 14 | Беру графигі | Жүктеу |

      \* әлеуетті өнім берушінің бағасы көрсетіледі және Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын ескере отырып, веб-портал автоматты түрде баға қалыптастырады

      Күні "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ ж.

      Лауазымы, Т.А.Ә. (бар болса) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Қолы

      \_\_\_\_\_\_\_\_\_ Мөрі (бар болса)

**Приложение 5 к тендерной документации**

  Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
Кому:

      \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование и реквизиты Единого дистрибьютора, организатора закупа, заказчика)

### **Электронная банковская гарантия(вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)**

      Наименование банка (филиала банка)
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование, БИН и другие реквизиты банка)
Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | "\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ года |

      Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование) (далее – Банк)
проинформирован, что\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование) в дальнейшем
"Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере/конкурсе по закупу
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,
объявленном
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,
(наименование заказчика/организатора закупа/Единого дистрибьютора)
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления) и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/
поставку \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование и объем товара)
на общую сумму\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прописью) тенге, из них (при участии в закупе по нескольким лотам):
1) по лоту № \_\_\_\_\_ (номер в объявлении/на веб-портале закупок) – в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(сумма в цифрах и прописью) тенге;
2)...
В связи с этим Банк \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование банка)
берет на себя безотзывное обязательство выплатить Единому дистрибьютору по первому требованию, включая
требование в электронном виде на веб-портале закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один)
процента равную \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) по лоту № \_\_\_\_ на сумму\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(сумма в цифрах и прописью) тенге, лоту № \_\_\_\_\_ на сумму\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) тенге,
по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренным постановлением 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).
Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки Потенциального поставщика и действует
до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика
победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Тендерлік құжаттамаға 5-қосымша**

Мысырдан шығу. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Күні \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Кімге:

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

(Бірыңғай дистрибьютордың, сатып алуды ұйымдастырушының, Тапсырыс берушінің атауы мен деректемелері)

Электрондық банк кепілдігі

(тендерлік немесе конкурстық өтінімді қамтамасыз ету түрі)

Банктің (банк филиалының)атауы

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

(банктің атауы, БСН және басқа да деректемелері)

Кепілдік қамтамасыз ету № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

"\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ жыл

Банк (банктің филиалы) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(атауы) (бұдан әрі – Банк)

бұл туралы хабарланды\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(атауы) бұдан әрі

"Әлеуетті өнім беруші" сатып алу бойынша тендерге/конкурсқа қатысады

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

жарияланды

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

(Тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының/Бірыңғай дистрибьютордың атауы)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (хабарландыру күні, айы, жылы) және қызмет көрсетуді жүзеге асыруға дайын (қызмет атауы)/

жеткізу \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(тауардың атауы және көлемі)

жалпы сомаға\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (теңге, оның ішінде (бірнеше лот бойынша сатып алуға қатысқан кезде):

1) № \_ \_ \_ \_ \_ лот бойынша (хабарландырудағы/сатып алу веб-порталындағы нөмір) – мөлшерінде \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(сомасы сандармен және жазумен) теңге;

2)...

Осыған байланысты Банк \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (банктің атауы)

Бірыңғай дистрибьюторға бірінші талап бойынша төлеуге қайтарымсыз міндеттеме алады, соның ішінде

сатып алу веб-порталындағы электрондық түрдегі талап, 1 (бір)мөлшеріндегі кепілдік қамтамасыз ету сомасы

пайыз тең \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сомаға № \_ \_ \_ \_ лот бойынша санмен және жазумен сомасы)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(сомасы сандармен және жазумен) теңге, сомаға № \_\_\_\_\_ лотқа\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сомасы сандармен және жазбаша) теңге,

Үкімет қаулысында көзделген негіздер бойынша ақы төлеуге қойылатын талапты алғаннан кейін

Сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы " Қазақстан Республикасының 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысы

кепілді шеңберінде дәрілік заттар, медициналық бұйымдар және мамандандырылған емдік өнімдер

тегін медициналық көмектің және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесіндегі,

Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы"

(бұдан әрі-ережелер).

Бұл кепілдік әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімін ашқан сәттен бастап күшіне енеді және қолданылады

ол бойынша ережеге сәйкес мәні бойынша шешім қабылдағанға дейін, ал әлеуетті өнім беруші танылған кезде

сатып алудың жеңімпазы-оларға жасалған шарт бойынша тиісті кепілдік қамтамасыз етуді ұсынғанға дейін.

Лауазымы, Т. А. Ә. (бар болса) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Приложение 6 к тендерной документации**

### **Уведомление о возврате денег (обеспечение тендерной заявки)**

      Уведомляем о возврате денег, внесенных в качестве гарантийного обеспечения тендерной/
конкурсной заявки, в связи с отклонением заявки потенциального поставщика, принимавшего
участие в тендере/конкурсе по закупу лекарственных средств и медицинских изделий
указанном в объявлении №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер объявления на веб-портале закупок)
объявленном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование заказчика, организатора закупа
или Единого дистрибьютора) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления), по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_
(номер лота на веб-портале закупок) в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) тенге.

**Тендерлік құжаттамаға 6-қосымша**

 Ақшаны қайтару туралы хабарлама (тендерлік өтінімді қамтамасыз ету)

Тендерлік кепілдік қамтамасыз ету ретінде енгізілген ақшаны қайтару туралы хабарлаймыз/

конкурстық өтінімді қабылдайтын әлеуетті өнім берушінің өтінімін қабылдамауына байланысты

дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу жөніндегі тендерге/конкурсқа қатысу

хабарландыруда көрсетілген№\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сатып алу веб-порталындағы Хабарландыру нөмірі)

Жарияланды \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (Тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының атауы

немесе бірыңғай дистрибьютор) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (хабарландыру күні, айы, жылы), № лот бойынша \_\_\_\_\_\_\_\_

(сатып алу веб-порталындағы лоттың нөмірі) мөлшерінде \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сомасы сандармен және жазбаша) теңге.

**Приложение 7 к тендерной документации**

  № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_

Кому:
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование банка)
Кому (для сведения):
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование потенциального
поставщика)

### **Требование об оплате электронной банковской гарантии(вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)**

      Настоящим \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование заказчика, организатора закупа или Единого дистрибьютора)
требуем удержать гарантийное обеспечение, внесенное в виде электронной банковской
гарантии в связи с:
отказом или уклонением от заключения договора (дополнительного соглашения)
№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.
или не предоставлением меры обеспечения исполнения обязательств по договору
№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.,
принимавшего участие в тендере/конкурсе по закупу
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование и объем товара/услуги), объявленном
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование заказчика/организатора закупа/Единого дистрибьютора),
по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(номер в объявлении/на веб-портале закупок)
– в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) тенге.
Ф.И.О. (при его наличии) руководителя \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Тендерлік құжаттамаға 7-қосымша**

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

күні \_\_\_\_\_\_\_\_\_

Кімге:

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

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

(банктің атауы)

Кімге (мәлімет үшін):

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

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

(потенциалдың атауы

жеткізуші)

Электрондық банк кепілдігін төлеу туралы талап

(тендерлік немесе конкурстық өтінімді қамтамасыз ету түрі)

Осы арқылы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың атауы)

электрондық банк түрінде енгізілген кепілдікті сақтауды талап етеміз

байланысты кепілдіктер:

шарт (қосымша келісім)жасасудан бас тарту немесе жалтару

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ бастап "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

немесе шарт бойынша міндеттемелердің орындалуын қамтамасыз ету шарасын ұсынбау арқылы

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ бастап "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.,

сатып алу бойынша тендерге / конкурсқа қатысқан

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

(тауардың/қызметтің атауы және көлемі), жарияланған

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

(Тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының/Бірыңғай дистрибьютордың атауы),

№лот бойынша \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(хабарландырудағы/сатып алу веб-порталындағы нөмір)

- мөлшерінде \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сомасы сандармен және жазбаша) теңге.

Басшының Т. А. Ә. (бар болса) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_