**Объявление о проведении тендера о проведении закупа медицинских изделий способом проведения тендера**

**Заказчик** - РГП на ПХВ «"Казахский научный центр дерматологии и инфекционных заболеваний» Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее-КНЦДИЗ)

Номер и время размещения объявления: Тендер №01, от 06.01.2025г.

**Адрес заказчика или организатора закупа:**

РГП на ПХВ «"Казахский научный центр дерматологии и инфекционных заболеваний» Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее-КНЦДИЗ).

 Адрес заказчика или организатора закупа:г.Алматы, пр. Райымбека 60, тел. 8 (727) 397-39-72(127)., БИН 181 240 026 355, KZ2096502F0010402834, KZT, БИК IRTYKZKA, Филиал АО «ForteBank» в г. Алматы, КБЕ 16.

**Наименование и номер лота:** Закуп медицинских изделий на 2025 год:

1. Наименование закупаемых товаров, их подробная спецификация, количество, место поставки, сумма, выделенная для закупа по каждому лоту указаны в тендерной документации;
2. Срок и условия поставки – в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г;
3. Место поставки: г. Алматы, пр. Райымбека 60;
4. Время начала и окончания приема заявок с обратным отсчетом оставшегося времени: с 08.01.2025г до 10:00 часов 27.01.2025 г.
5. Пакет тендерной документации можно получить из официального сайта www.kncdiz.kz.
6. Окончательный срок предоставления тендерных заявок: 27 января 2025 года до 12:00 часов г. Алматы, пр. Райымбека 60, КНЦДИЗ, 3-этаж, 309 каб., в срок до 10-00 часов 27.01.2025 года включительно.
7. Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 14:00 часов 27 января 2025 года в РГП на ПХВ «"Казахский научный центр дерматологии и инфекционных заболеваний» Министерства здравоохранения Республики Казахстан, по адресу г. Алматы, пр. Райымбека 60, 3-этаж (малый конференц-зал)..

 Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

 Дополнительную информацию 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**

**Медеубеков У.Ш. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**от «06» января 2025 г. № 02-П**

**Тендерная документация**

по закупу **лекарственных средств и медицинских изделий** на 2025 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 2025 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, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 8 июня 2023 года № 32733

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 **311 071 566,00** (триста одиннадцать миллионов семьдесят одна тысяча пятьсот шестьдесят шесть) 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, согласно Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года № 110:

      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, согласно Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года № 110;

       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 приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил 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" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749);

      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 27.01.2025 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 27.01.2025 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.

**Қазақстан Республикасы**

 **Денсаулық сақтау министрлігінің**

**«Қазақ дерматология және инфекциялық**

**аурулар ғылыми орталығы» шаруашылық**

**жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік**

 **кәсіпорны директорының міндетін атқарушы бұйрығымен**

**Бекітілді**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Медеубеков Ұ.Ш.**

**2025 жылғы "06" қаңтар №02-П**

**Тендерлік құжаттама**

**тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесіндегі медициналық көмек шеңберінде 2025 жылға арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қайта 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 2025 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 Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығы. Қазақстан Республикасының Әділет министрлігінде 2023 жылғы 8 маусымда № 32733 болып тіркелген Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту 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 **311 071 566,00** (үш жүз он бір миллион жетпіс бір мың бес жүз алпыс алты) 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 Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2022 жылғы 17 маусымдағы № ҚР ДСМ -113 бұйрығына сәйкес 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 Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 07 маусымдағы № 110 бұйрығына сәйкес 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, 27.01.2025 жылғы 12 сағат 00 минутқа** 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 **27.01.2025 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*

**Перечень закупаемых товаров**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование заказчика** | **Наименование товара\***  | **Ед. изм.** | **Кол-во** | **Условия поставки (в соответсвии с Инкотермс 2020)** | **Срок поставки товаров** | **Место поставки товаров** |  **Размер авансового платежа, в%**  |  **Сумма, выделенная для закупа способом тендера (по лоту №), тенге**  |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** |
| 1 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | 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. | набор | 2 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 961 200,00 |
| 2 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Тест - система иммуноферментная для одновременного выявления антител вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов и антигена ВИЧ1 для скрининга крови (включая группы М и О). Стрипированная на 480 определений/тестов, основанная на принципе «сэндвич» - метода. | набор | 3 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 570 000,00 |
| 3 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | 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. | набор  | 265 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 139 125 000,00 |
| 4 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | 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 | набор/100 | 3 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 555 000,00 |
| 5 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Набор реагентов для качественного выявления провирусной ДНК ВИЧ методом ПЦР в режиме реального времени на 100 тестов/ определений **(качествен)** | набор | 17 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 6 524 600,00 |
| 6 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Набор для выделения ДНК из цельной крови (100 опр) | набор | 15 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 801 900,00 |
| 7 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Набор реагентов для количественного определения РНК/ДНК ВИЧ-1 методом ПЦР в реальном времени из клинического материала на 48 определений /тестов | набор/48 | 1 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 465 300,00 |
| 8 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Набор для определения мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР c последующим секвенированием (гены протеаза/ревертаза) | набор | 19 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 75 525 000,00 |
| 9 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Набор для определения мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР c последующим секвенированием (гены протеаза/ревертаза/интеграза) | набор | 7 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 35 000 000,00 |
| 10 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Набор для секвенирования BigDye ™ Terminator v3.1, 100 реак. | наб | 10 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 19 350 000,00 |
| 11 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Капиллярная сборка для генетического анализатора3500, 8х50 см. | шт | 5 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 14 000 000,00 |
| 12 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Полимер POP-7 ™ для генетических анализаторов3500/3500xL, 384 образца | уп. | 18 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 6 750 000,00 |
| 13 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Контейнер с анодным буфером (ABC) серии3500/3500xL, 4 шт/уп | упак | 4 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 1 000 000,00 |
| 14 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Контейнер катодного буфера (CBC) серии 3500/3500x, 4 шт/уп | упак | 4 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 1 400 000,00 |
| 15 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Реагент для кондиционирования 3500/3500xl, 1 ед. | шт | 6 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 390 000,00 |
| 16 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Стандарты секвенирования 3500 / 3500xL, BigDye™. Terminator v 3.1, 4шт/упак. | упак | 1 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 490 000,00 |
| 17 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Планшета 96-луночная MicroAmp™, оптическая, 10 шт/упак. | упак | 1 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 125 000,00 |
| 18 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Реагент дл очистки продуктов ПЦР ExoSAP-IT, 1 мл | шт. | 4 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 1 700 000,00 |
| 19 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Набор для очистки реакции секвенирования Big Dye XТerminator, 1000 реак. | набор | 3 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 5 175 000,00 |
| 20 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Адгезивная пленка для 96-луночных плашек, 100 шт/уп | упак | 1 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 380 000,00 |
| 21 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Маты для 96 луночных планшетов VersiCap, стрипы с плоской крышкой, 25 шт/упак | упак | 4 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 200 000,00 |
| 22 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Планшеты для ПЦР, 96-луночные, без юбки устойчивости, бесцветные, 25 шт/упак | упак | 5 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 445 000,00 |
| 23 | РГП на ПХВ «КНЦДИЗ» | Hi-Di формамид, 25 мл | шт | 2 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, Райыбека, 60 | 0 | 138 566,00 |

|  |
| --- |
| ***\* Полное описание товаров указывается в технической спецификации.*** |
|  |   |   |   |
| **Организатор и Заказчик: и.о.директора РГП на ПХВ «КНЦДИЗ»** **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ У.Медеубеков** **М.П.** |

*Приложение 2*

*к Тендерной документации*

**Техническая спецификация**

**на лекарственные средства и медицинские изделия по диагностической лаборатории ВИЧ/СПИД на 2025**

 **год.**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование закупаемых товаров** | **Техническая характеристика товаров, работ и услуг** | **ед.изм.** | **Кол-во** | **Цена за ед.** | **сумма** |
| 1 | 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. | Иммуноферментная тест-система для одновременного выявления антигена ВИЧ и антител к 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 р24.Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев.Наличие: инструкции по применению на государственном и русском языках. Регистрация на рынке Казахстана, сертификата СЕ | набор | 2 | 480 600,00 | 961 200,00 |
| 2 | Тест - система иммуноферментная для одновременного выявления антител вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов и антигена ВИЧ1 для скрининга крови (включая группы М и О). Стрипированная на 480 определений/тестов, основанная на принципе «сэндвич» - метода. | Тест - система иммуноферментная для одновременного выявления антител вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов и антигена ВИЧ1 для скрининга крови. Стрипированная, 480 определений/тестов, 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 | 3 | 190 000,00 | 570 000,00 |
| 3 | 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. | 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 на 20 ячеек (цвет-белый ,удобный для чтения результатов,) (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  | 265 | 525 000,00 | 139 125 000,00 |
| 4 | 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 | 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.Иммунохроматографический метод, с использованием конъюгатов с коллоидным селеномОпределяемый показатель: одновременно 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 анализа.Количество тестов в наборе – 100Проведение исследования при использовании плазмы или сыворотки в один этап без применения буфера или других реактивов;Объем образца - 50 мклАналитическая чувствительность - 2 МЕ/мл р24 Аг, Чувствительность - 100%, Специфичность - По антигену - 99,76%, по антителам – 99,96%.Наличие внутреннего контроля правильности проведения процедуры анализа для каждого теста в наличии для каждого теста. Наличие капилляров (100 шт) и 2 чейз-буфера к каждому набору. Наличие инструкции по применению на государственном и русском языках.Регистрация на рынке Казахстана, сертификата СЕ, преквалификации ВОЗ. Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев | набор/100 | 3 | 185 000,00 | 555 000,00 |
| 5 | Набор реагентов для качественного выявления провирусной ДНК ВИЧ методом ПЦР в режиме реального времени на 100 тестов/ определений **(качествен)** | 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 и 1 флакон гемолитика. Наличие в наборе: 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 | 17 | 383 800,00 | 6 524 600,00 |
| 6 | Набор для выделения ДНК из цельной крови (100 опр) | Комплект реагентов для выделения тотальной PНК/ДНК из клинического материала (включая: плазму периферической крови, лимфоциты, ликвор, амниотическую жидкость, мазки из носа, зева, слюну) методом преципитации, на 100 проб. Набор должен содержать не более двух растворов для отмывки. Объём исследуемого образца для проведения выделения РНК/ДНК - 100 мкл. Количество элюирующего раствора для выделения одного образца – 50 мкл, независимо от исследуемого возбудителя. Наличие: инструкции по применению на государственном и русском языках, регистрация на рынке Казахстана. Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев. | набор | 15 | 53 460,00 | 801 900,00 |
| 7 | Набор реагентов для количественного определения РНК/ДНК ВИЧ-1 методом ПЦР в реальном времени из клинического материала на 48 определений /тестов | 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:1) комплект реагентов для выделения РНК/ДНК методом преципитации: готовый лизирующий раствор, содержать не более двух растворов для отмывки,РНК-буфер; Объём исследуемого образца для проведения выделения РНК - 100 мкл. 2)Комплект реагентов для проведения реакции обратной транскрипции РНК и ПЦР-амплификации кДНК: DTT лиофилизированный, ПЦР-смесь-1-FRT ВИЧ, ПЦР-смесь-2-FEP/FRT, TaqF-полимераза, ТМ-Ревертаза (MMlv), РНК-элюент, ДНК-калибраторы ПКО (3шт) и ДНК-калибраторы ВКО (3шт).Наличие контрольных образцов для этапа выделения ОКО, ПКО-1-ВИЧ,,ПКО-2ВИЧ, и ВКО ВИЧ-М-FRT . Набор на 48 проб клинических проб.Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Регистрация на рынке Казахстана. Срок годности на момент поставки: не менее 9 месяцев. | набор/48 | 1 | 465 300,00 | 465 300,00 |
| 8 | Набор для определения мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР c последующим секвенированием (гены протеаза/ревертаза) | Набор для выявлений мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ в гене протеазы (pro) и фрагменте гена обратной транскриптазы (rev). Формат выпуска: Eph.Количество определений: не менее 50 клинических проб. Чувствительность: не более 500 копий/мл.Возможность детекции нуклеотидной последовательности с помощью секвенатора 3500 AВ.Комплектация: полный набор реагентов: комплект реагентов для выделения РНК ВИЧ; комплект реагентов для проведения ОТ-ПЦР; комплект реагентов для проведения ПЦР; комплект реагентов для электрофореза; комплект реагентов для очистки продуктов амплификации; праймеры для секвенирования: (ген Pro – 2; ген Rev - 4), раствор для денатурации; программное обеспечение для сборки и интерпретации результатов. Наличие инструкции по применению на государственном и русском языках.Наличие регистрационного удостоверения в РК.Срок годности на момент поставки: не менее 75% от срока годности набора. Потенциальный поставщик должен предоставить авторизационное письмо от уполномоченных поставщиков производителя набора. По запросу пользователя поставщик обязуется провести обучение работе вышеуказанным набором с последующей выдачей сертификата. Набор предназначен для выявления мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР с последующим секвенированием продуктов амплификации. | набор | 19 | 3 975 000,00 | 75 525 000,00 |
| 9 | Набор для определения мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР c последующим секвенированием (гены протеаза/ревертаза/интеграза) | Набор предназначен для выявления мутаций лекарственной устойчивости ВИЧ к антиретровирусным препаратам методом ПЦР с последующим секвенированием продуктов амплификации.Совместимость с прибором: 3500 (Applied Biosystems). Количество определений: не менее 48.Специфичность к субтипам ВИЧ-1:A, B, C, G и их рекомбинантов.Анализируемые участки: ген полимеразы, включающий участки: протеаза (Pro) - 6-99 кодон; обратная транскриптаза (Rev), – не менее 40-265 кодоны, интеграза (Int) не менее 51-263 кодоны.Комплектация набора: Комплект реагентов для выделения РНК ВИЧ из плазмы крови на 50 тестов с использованием лизиса (лизирующий буфер, протеиназа К, т-РНК) и последующей очистки на колонках; наличие в наборе одноразовых пробирок, элюента.Комплект реагентов для проведения ОТ-ПЦР; Комплект реагентов для проведения ПЦР; готовые реакционные смеси для проведения реакции циклического секвенирования (2 – ген Pro, 4 – ген Rev, 4 – ген Int).Наличие: инструкции по применению на государственном и русском языках, регистрация на рынке Казахстана. Срок годности на момент поставки: не менее 9 месяцев..  | набор | 7 | 5 000 000,00 | 35 000 000,00 |
| 10 | Набор для секвенирования BigDye ™ Terminator v3.1, 100 реак. | Комплект реагентов для проведения реакции циклического секвенирования c последующей дирекцией на генетическом анализаторе закрытого типа AB 3500 (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 пробирки х не менее 1 мл или 1 пробирка не менее 2 мл)Наличие письменной гарантии от производителя о совместимости набора с генетическим анализатором АВ3500 (Applied Biosystems) и гарантии качества результатов секвенирования. Наличие регистрации в РК и инструкции по применению на государственном и русском языках. | наб | 10 | 1 935 000,00 | 19 350 000,00 |
| 11 | 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 не менее, чем на 160 инъекций.Продукт предназначен для использования на генетических анализаторах AppliedBiosystems серии 3500 | шт | 5 | 2 800 000,00 | 14 000 000,00 |
| 12 | 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 смУпаковка -одноразовый пакет, наличие метки радиочастотной идентификации (RFID) Продукт предназначен для использования на генетических анализаторах AppliedBiosystems серии 3500  | уп. | 18 | 375 000,00 | 6 750 000,00 |
| 13 | 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. Изготовлен в готовом к использованию одноразовом контейнере с меткой радиочастотной идентификации (RFID), встроенной в этикетку. Верхняя часть АВС термозапечатана пластиковой пленкой.Комплектация - ккаждая упаковка включает в себя четыре отдельных контейнера.Продукт предназначен для использования на генетических анализаторах AppliedBiosystems серии 3500 | упак | 4 | 250 000,00 | 1 000 000,00 |
| 14 | 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**. Продукт предназначен для использования на генетических анализаторах AppliedBiosystems серии 3500 | упак | 4 | 350 000,00 | 1 400 000,00 |
| 15 | 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.Продукт предназначен для использования на генетических анализаторах AppliedBiosystems серии 3500 Срок хранения не менее 6 месяцев на момент поставки. Регистрации в РК.  | шт | 6 | 65 000,00 | 390 000,00 |
| 16 | Стандарты секвенирования 3500 / 3500xL, BigDye™. Terminator v 3.1, 4шт/упак. | Стандартные образцы для проведения спектральной калибровки на генетическом анализаторе 3500 Dx⁄3500xL.Комплектация: 4 лиофилизированных стандарта BigDye™. Terminator v 3.1. срок хранения не менее 9 месяцев на момент поставки .. | упак | 1 | 490 000,00 | 490 000,00 |
| 17 | Планшета 96-луночная MicroAmp™, оптическая, 10 шт/упак. | 0,2 мл 96-луночные планшеты «с юбкой», оптические для реал-тайм ПЦР и секвенирования.Совместимость с амплификаторами плашечного типа и генетическим анализатором 3500 Обеспечивает точности и однородности температуры для быстрой и эффективной амплификации ПЦР Планшет из полипропилена. 10 шт упаковке | упак | 1 | 125 000,00 | 125 000,00 |
| 18 | Реагент дл очистки продуктов ПЦР ExoSAP-IT, 1 мл | Реагент очистки продукта ПЦР ExoSAP-IT™ используется для ферментативной очистки амплифицированного продукта ПЦР. Гидролизует избыточные праймеры и нуклеотиды за один шаг. Образцы, очищенные ExoSAP-IT, готовы к использованию для секвенирования ДНК. Подготовка образцов ДНК для секвенирования за один этап пипетирования. Время инкубации не более 40 мин. Комплектация - 1 пробирка - 1 мл.Срок хранения не менее 6 месяцев на момент поставки. Регистрации в РК.. | шт. | 4 | 425 000,00 | 1 700 000,00 |
| 19 | Набор для очистки реакции секвенирования Big Dye XТerminator, 1000 реак. | Набор для очистки BigDye XTerminator™ — предназначен для удаления невключенных терминаторов BigDye™ и солей. Процесс очистки до 40 минут.Набор для очистки BigDye XTerminator™ включает два реагента, которые можно добавлять последовательно или предварительно смешивать. Наличие раствор SAM™ для повышения эффективности раствора XTerminator™ и стабилизации реакции после очистки. Набор рассчитан на 1000 проб. Срок хранения не менее 6 месяцев на момент поставки. Регистрации в РК. | набор | 3 | 1 725 000,00 | 5 175 000,00 |
| 20 | Адгезивная пленка для 96-луночных плашек, 100 шт/уп | Адгезивная пленка для 96-луночных плашек, 100 шт/уп, оптическая, прозрачная для ПЦР-планшетов | упак | 1 | 380 000,00 | 380 000,00 |
| 21 | Маты для 96 луночных планшетов VersiCap, стрипы с плоской крышкой, 25 шт/упак | Маты VersiCap, стрипы с плоскими крышками, каждый стрип из восьми крышек соединены друг с другом, образуя формат 12 x 8 или 96 лунок. Небольшие точки разрыва между полосками позволяют отделить одну полоску или столько, сколько необходимо для отдельного эксперимента. Подходит для использования со всеми 96-луночными планшетами ПЦР, а также со стандартными и низкопрофильными стрипированными пробирками.25 матов в упаковке | упак | 4 | 50 000,00 | 200 000,00 |
| 22 | Планшеты для ПЦР, 96-луночные, без юбки устойчивости, бесцветные, 25 шт/упак |  96-луночные планшеты для использования в ПЦР вмещают до 0,3 мл объема лунки при использовании клейких пленок или фольги. Совместимость с термоциклером плашечного типа и генетическим анализатором АВ3500.- Формат без «юбки» - Наличие буквенно-цифровой надписи- 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 PCR. Совместимы со стандартными многоканальными пипетками.25 штук в упаковке. | упак | 5 | 89 000,00 | 445 000,00 |
| 23 | Hi-Di формамид, 25 мл | Высокоочищенный формамид для денатурации образцов, разведения стандартов для последующего секвенирования в генетическом анализатроре АВ3500. Хранение при минус 18-25 оС. Срок хранения не менее 6 месяцев на момент поставки. Регистрации в РК. | шт | 2 | 69 283,00 | 138 566,00 |

*Приложение 3*

*к Тендерной документации*

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

### 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 условиями, правил организации и проведения закупа лекарственных
средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема
медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах
и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет
бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского
страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).
Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями,
предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление
конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности,
квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской
техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим
законодательством Республики Казахстан.
Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке
и прилагаемых к ней документов:

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

      Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия
подписать тендерную заявку от имени и по поручению
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование потенциального поставщика)

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

*Приложение 4*

*к Тендерной документации*

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

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

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

*Приложение 5*

*к Тендерной документации*

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

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

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

      \* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора
Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
Подпись \_\_\_\_\_\_\_\_\_
Печать (при наличии)

*Приложение 6*

*к Тендерной документации*

 Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

### Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной 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,
объявленном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,
(наименование заказчика/организатора закупа)
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(дата, месяц, год объявления)
и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку
(наименование и объем товара)
на общую сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прописью) тенге,
из них (при участии в закупе по нескольким лотам):
1) по лоту № \_\_\_\_\_ (номер в объявлении) – в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(сумма в цифрах и прописью) тенге;
2)...
В связи с этим Банк \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование банка)
берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа
по первому требованию, включая 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 правилами организации и проведения закупа
лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных
продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,
дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся
в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной

(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе
обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг
(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) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
Печать Банка

*Приложение 7*

*к Тендерной документации*

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

г. Алматы «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2025 г.

      \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(полное наименование заказчика),
именуемый в дальнейшем "Заказчик",
в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)
уполномоченного лица с одной стороны,
и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(полное наименование поставщика – победителя тендера)
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,
именуемый в дальнейшем "Поставщик",
в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица,
действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны,
на основании правил организации и проведения закупа лекарственных средств,
медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного
объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах
и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет
бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского
страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах
закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(указать способ) по закупу (указать предмет закупа)
№ \_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа
лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли
к соглашению о нижеследующем:

### Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

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

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

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

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

      5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские)

подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;

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

### Глава 2. Предмет Договора

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

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

      1) настоящий Договор;

      2) перечень закупаемых товаров;

      3) техническая спецификация;

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

### Глава 3. Цена Договора и оплата

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

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

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

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

      6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

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

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

### Глава 4. Условия поставки и приемки товара

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

      16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

      18. Поставщик, при прекращении производства им запасных частей, должен:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

### Глава 6. Ответственность Сторон

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

### Глава 7. Конфиденциальность

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

      1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;

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

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

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

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

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

### Глава 8. Заключительные положения

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

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

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

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

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

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

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

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

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

|  |  |
| --- | --- |
| Заказчик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БИНЮридический адрес:Банковские реквизитыТелефон, e-mailДолжность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)Печать (при наличии) | Поставщик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БИНЮридический адрес:Банковские реквизитыТелефон, e-mailДолжность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)Печать (при наличии) |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложениек Типовому договору закупа(между заказчиком и поставщиком) |
|   | Форма |

### Антикоррупционные требования

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

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

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

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

      5. При возникновении у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с [пунктом 1](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1500000410#z114) статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".

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

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

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