

Утверждена
приказом № 2 от «09» января 2023 года

И.о. директора  — М.М. Ахметов

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам, для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу медицинских изделий для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2023 год.

Организатор тендера: Коммунальное государственное предприятие «Областной центр крови» Управления здравоохранения акимата Костанайской области

Настоящая Тендерная документация разработана в соответствии 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 (пенитenciарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признания утрачившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан, утвержденных Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее - Правила), с целью предоставления потенциальному поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.

Тендер проводится с целью определения Поставщиков медицинских изделий, для Коммунального государственного предприятия «Областной центр крови» Управления здравоохранения акимата Костанайской области.

1. Содержание тендерной документации

1.1. Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
 - 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
 - 3) не афиширован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибутора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссии (комиссии);
 - 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 страхование;
 - 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;
 - 6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.
- 1.2. К закупаемым медицинским изделиям предъявляются следующие требования:
- 1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения» и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный

уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства.

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

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

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

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

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

- не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

- не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

1.3. Организатором закупа допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупа нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий - на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

2. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров

| № лота | Наименование товара | Технические и качественные характеристики |
|--|--|--|
| Реагенты и расходный материал к иммунохимическому анализатору ARCHITEST i1000Sr | | |
| 1. | ARCHITEST ВИЧ Комбо, Architect HIV Ag/Ab Combo, реагент 100 тестов | ВИЧ Комбо, реагент 100 тестов хемилуминесцентный иммуноанализ на микрочастицах (ХИАМ) для качественного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. ARCHITEST HIV Ag/Ab Combo может применяться как вспомогательный метод при постановке диагноза инфекции HIV-1/HIV-2 и как метод выявления HIV при проверке крови и плазмы доноров. ARCHITEST HIV Ag/Ab Combo не позволяет уточнить, какой из перечисленных маркеров выявлен: антиген p24 или антитела к HIV-1 или HIV-2. Микрочастицы: 1 или 4 флакона (6,6 мл во флаконе на 100 анализов/27 мл во флаконе на 500 анализов) микрочастиц: Микрочастицы, сенсибилизированные антигеном ВИЧ-1/ВИЧ-2 (рекомбинантным) и антителами к антигену p24 (мышьиные моноклональные), в забуференном физрастворе с TRIS. Минимальная концентрация: 0,07%. Консервант: азид натрия. Коньогат: 1 |

| | |
|----|---|
| | <p>или 4 флакона (5,9 мл во флаконе на 100 анализов/26,3 мл во флаконе на 500 анализов) конъюгата: Меченные акридином антигены ВИЧ-1 (рекомбинантные), меченные акридином синтетические пептиды ВИЧ-1/ВИЧ-2 и меченные акридином антитела к антигену p24 (мышиные моноклональные) в фосфатном буфере, содержащем белок.</p> |
| 2. | <p>Тест ARCHITECT Anti-HCV является хемилуминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМЛА) для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Перед проведением теста на системе ARCHITECT iSystem необходимо установить файл теста ARCHITECT Anti-HCV с диска ARCHITECT iSystem Assay CD-ROM. Набор реагентов включает: Микрочастицы, сенсибилизированные антигеном HCV (E. coli, дрожжи, рекомбинантный) в MES буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твердого вещества. Консерванты: противомикробные препараты. Коньюгат: коньюгат, содержащий меченные акридином мышиные антитела к IgG/IgM человека в MES буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл/(IgM) 0,8 нг/мл. Консерванты: противомикробные препараты. Разбавитель теста Anti-HCV Assay Diluent, содержащий TRIS буфер с протеиновыми стабилизаторами. Консерванты: противомикробные препараты. Общая специфичность составила 100% (4996/4996) при 95% доверительном интервале от 99,45% до 99,71%. Общая чувствительность составила 100% с 95% доверительным интервалом от 99,18% до 100%. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации, а также входит гипохлорит не менее 5%. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев.</p> |
| 3. | <p>Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II является хемилуминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМЛА) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Микрочастицы: 1 или 4 флакона (по 6,6 мл флакон для 100 тестов/27,0 мл флакон для 500 тестов) микрочастицы, сенсибилизированных антителами к HBs (мышьиные, моноклональные, IgM, IgG) в MES-буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,08% сухих веществ. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Коньюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) коньюгата: анти-HBs (козы, IgG) акридин-меченного коньюгата антител к HBs (мышьиные, моноклональные, IgG) и антител к HBs (козьих, IgG) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми стабилизаторами (альбумин бычьей сыворотки крови, фетальная бычья сыворотка крови, козьи IgG, мышиные IgG). Минимальная концентрация: 0,35 мкг/мл. Консерванты: ProClin 300 и</p> |

| | | |
|----|--|--|
| | | |
| | | |
| | | |
| 4. | <p>ARCHITECT Сифилис, реагент 100 тестов Architect Syphilis TR (1Х100)</p> <p>ProClin 950. Разбавитель образца: 1 или 4 флакона (флакон 5,9 мл на 100 тестов/флакон 26,3 мл на 500 тестов) дополнительного промывочного буфера, содержащего МЕС-буфер. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. До проведения тестиования на системе ARCHITECT i System необходимо установить файл теста ARCHITECT HBsAg Qualitative II. Воспроизводимость: Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы погрешность составила ≤ 10% (общего) КВ внутри лаборатории для положительного контроля и низкой положительной панели, а стандартное отклонение (СКО) для высокой отрицательной панели ≤ 0,10 S/CO. Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность > 99,5% для образцов, полученных из крови доноров. Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы чувствительность была больше или равна нижнему пределу 95% доверительного интервала коммерчески доступного теста на HBsAg для той же популяции образцов, положительных на HBsAg. При исследовании 402 образцов, положительных на HBsAg, полученных от пациентов с неизвестным статусом заболевания, нижний предел 95% доверительного интервала в коммерческом тесте HBsAg был 99,09%. В данном исследовании чувствительность теста ARCHITECT HBsAg Qualitative II составила 100,00% (402/402). Аналитическая чувствительность теста на HBsAg согласно 2-му стандарту ВОЗ (00/588) должна быть равна или меньше 0,022 МЕ / мл. Тест на HBsAg должен выявить наиболее распространенные мутанты, такие как G145R, и подтвердить это с помощью тестовой вставки. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации, а также входил гипохлорит не менее 5%. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев</p> <p>Тест ARCHITECT Syphilis TR является хемипоминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMA) для качественного определения антител к Treponema pallidum (TR) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Тест ARCHITECT Syphilis TR используется в качестве вспомогательного средства диагностирования сифилиса, а также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи Treponema pallidum реципиентам крови и ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Микрочастицы, сенсибилизированные антигенами TR (E.coli, рекомбинантными), в MES буфере. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты. Конъюгат, содержащий меченные акридином мышьякные антитела к IgG/IgM человека в MES буфере с протеиновым (богатым) стабилизатором. Минимальная концентрация: (анти-IgG) 26,6 нг/мл / (анти-IgM) 1,34 нг/мл. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты. Разбавитель теста Syphilis TR Assay Diluent,</p> | |

| | |
|----|--|
| | <p>содержаний MES буфер. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты.</p> <p>Перед проведением теста на системе ARCHITECT iSystem необходимо установить файл теста ARCHITECT Syphilis TR с диска ARCHITECT iSystem Assay CD-ROM. При анализе подтвержденных истинно положительных образцов тест ARCHITECT Syphilis TR продемонстрировал чувствительность $\geq 99,0\%$. Воспроизводимость результатов теста ARCHITECT Syphilis TR для положительного контроля составляет $\leq 15\%$. Воспроизводимость была определена в соответствии с протоколом EP5-A2 Института клинических и лабораторных стандартов (CLSI). Тест ARCHITECT Syphilis TR разработан так, чтобы иметь общую специфичность $\geq 99,5\%$ в тестировании популяции доноров крови (ДК) и $\geq 99,0\%$ в популяции госпитализированных/амбулаторных пациентов. Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при подготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации, а также входит гипохлорит не менее 5%.</p> <p>Стабильность на борту реактивов после помешания в анализатор должна быть не менее 30 дней.</p> <p>Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев.</p> |
| 5. | <p>Тест ARCHITECT Anti-HBc II является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMA) для качественного определения антител к ядерному антигену гепатита В (анти-HBc) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Тест ARCHITECT Anti-HBc II используется в качестве вспомогательного средства диагностирования инфекции гепатита В, а также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи вируса гепатита В (HBV) реципиентам крови и ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. В teste ARCHITECT Anti-HBc II для выявления анти-HBc используются микрочастицы, сенсибилизованные рекомбинантным ядерным антигеном вируса гепатита В (rHBcAg). Выявленные анти-HBc могут использоваться в качестве индикатора текущей или перенесенной инфекции HBV. Анти-HBc выявляются в сыворотке крови вскоре после обнаружения поверхностного антигена гепатита В (HBsAg) при острых инфекциях HBV. Антитела продолжают обнаруживаться после исчезновения HBsAg и до появления выявляемых антител к HBsAg (анти-HBs). При отсутствии информации о других маркерах HBV можно считать, что человек с определяемыми уровнями анти-HBc может быть активно инфицирован HBV, или что инфекция разрешилась, при этом у пациента выработался иммунитет. Анти-HBc могут быть единственным серологическим маркером инфекции HBV и потенциально инфекционной крови. Набор реагентов ARCHITECT Anti-HBc II должен храниться в холодильнике при температуре 2 - 8°C и может использоваться сразу после извлечения из холодильника (2 - 8°C). Набор реагентов необходимо хранить в вертикальном положении. Поставка товара Заказчиком должна соответствовать условиям, с соблюдением</p> |

| | |
|--|--|
| | <p>требований производителя, соблюдением инструкций, обеспечением его сохранности. По требованию Заказчика Поставщик требует подтверждения проверки температуры на всех участках транспортировки продукции от склада Производителя до Заказчика. В случае непредставления (несвоевременного представления) размещения документов по поставке товара неисполненным. Микрочастицы, сенсибилизированные ядерным антигеном вируса гепатита В (E.coli, рекомбинантным) в TRIS буфере. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия. Консерванты: алкил парабен натрия и азид натрия. Дилюент теста, содержащий мышлинные протеиновые стабилизаторы в MOPSO буфере. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия. Дилюент образца, содержащий восстановитель в MOPSO буфере. Были установлены рабочие характеристики теста для образцов трупной крови (образцы, забранные посмертно, после остановки сердца), собранных в период до 17,5 часов после наступления смерти. Рабочие характеристики теста были установлены при помощи 50 обогащенных и 50 не обогащенных образцов трупной крови. Специфичность. Тест ARCHITECT Anti-HBc II разработан так, чтобы иметь клиническую специфичность для доноров крови 99,71%, для доноров сыворотки плазмы 99,75%, для доноров плазмы крови 99,61%. Чувствительность. Всего было протестирано 406 образцов, положительных на анти-HBc, от пациентов с острой, хронической или вылеченной инфекцией HBV, а также признаками и симптомами инфекции HBV. В результате чувствительность составила 100% (406/406) при 95% доверительном интервале: 99,10% – 100%. Аналитическая чувствительность. Тест ARCHITECT Anti-HBc II разработан так, чтобы демонстрировать аналитическую чувствительность менее 1,0 REI Ед/мл. Чувствительность теста ARCHITECT Anti-HBc II была оценена с использованием панели из четырех образцов, стандартизованной в соответствии с референсной сывороткой крови Института Пауля Эрлиха (РЕИ). Чувствительность теста ARCHITECT Anti-HBc II находится в диапазоне от 0,4 до 0,5 REI Ед/мл.</p> |
| Реагенты и расходный материал для системы реал тайм ШПР Cobas S201 | |
| Мультиplexный тест к аппарату Cobas s 201 | <p>Мультиplexный набор тестов с нанесенными специфичными штрих-кодами на каждой кассете, которая содержит закодированную информацию для системы Cobas s 201. Тест служит для прямого мультиplexного качественного одновременного обнаружения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) группы М, РНК ВИЧ-1 группы О, РНК вируса иммунонедефицита человека типа 2 (ВИЧ-2), РНК вируса гепатита С (ВГС) и ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в плазме крови человека <i>in vitro</i> методом полимеразно-цепной реакции. Данный тест предназначен для скрининга образцов плазмы от индивидуальных доноров, включая доноров цельной крови, компонентов крови, плазмы и других живых доноров. При донации цельной крови и компонентов крови образцы плазмы можно исследовать индивидуально или в пулах. При исследовании производится одновременное обнаружение и</p> |

| | | |
|-----|--|---|
| | | дифференциация ВИЧ, ВГС и ВГВ путем автоматизированного выделения нуклеиновых кислот и реал-тайм ПЦР. Набор состоит из магнитных стеклочастиц, лизирующего реагента, раствора протеиназы, буфера для Элюции, мастер микс реагента, и внутреннего контроля для мониторинга рабочих характеристик метода при каждом индивидуальном тестировании, а также фермент AmpErase для снижения риска контаминации ранее амплифицированным материалом (ампликоном). |
| 7. | Набор контролей Cobas Tag Screen MPX | Набор контролей с нанесенными специфичными штрих-кодами на каждом контроле, которая содержит закодированную информацию для системы Cobas s 201. Контроли предназначены оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических отклонений при качественном мультиplexном одновременном определении РНК ВИЧ-1 группы М, РНК ВИЧ-1 группы О, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ. 4 флакона по 1,6 мл контролей включают: мультиположительный контроль с неинфекциейной синтетической РНК ВИЧ-1 группы М, ДНК ВГВ, РНК ВГС; положительный контроль ВИЧ-1 группы О с неинфекциейной синтетической РНК РНК ВИЧ-1 группы О; положительный контроль ВИЧ-2 с неинфекциейной синтетической РНК ВИЧ-2; отрицательный контроль. Контроли содержат негативную человеческую плазму, нереактивную при исследовании лицензированными FDA методами на антитела к ВГС, антитела к ВИЧ-1/2, HBsAg, HBCAg и p24 Ag ВИЧ и на РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при исследовании методами ПЦР, консервант ProClin® 300. |
| | | Реагенты и расходный материал к автоматическому раскладывателю Swing II Twin Sampler |
| 8. | ID карты для определения групп крови АВО и резус фактора Rho D (прямой и непрямой метод) | ID-Card "ID DiaClon ABO/D + Reverse Grouping (monoclonal antibodies)" позволяет одновременно проводить определение группы крови по системе АВО как прямой, так и обратной реакцией, а также определение резус-фактора. ID-Card "ID DiaClon ABO/D + Reverse Grouping (monoclonal antibodies)" содержит моноклональные анти-А [клеточная линия A5], анти-В [клеточная линия G½] и анти-D [клеточные линии LHM 59 / 20 (LDM3) + 175-2] в гелевом матриксе. Микропробирка ctrl является отрицательным контролем. Две микропробирки с «нейтральным» гелем для определения группы крови обратной реакцией с А1 и В стандартными эритроцитами. Консервант: < 0,1% NaN3. |
| 9. | Карты для идентификации антител Liss/Coombs | ID-Card "ID LISS/Coombs" может быть использована для ПАГТ, для проведения теста на совместимость, скрининга антител и идентификации с "ID-DiaCell" и "ID-DiaPanel". ID-Card "ID LISS/Coombs" с 6 микропробирками, содержащими полиспецифический АГР (кроличий анти-IgG, моноклональный анти-C3d, клеточная линия C139-9) в гелевом матриксе. Консервант: < 0,1% NaN3. |
| 10. | Карты для фенотипирования по системе RH/K: ID-карты Dia-Clon Rh-subgroups+K | ID-Card "ID DiaClon Rh-subgroups + K" позволяет проводить определение полного профиля Rh фенотипа и включает в себя типирование K антигена. ID-Card "ID DiaClon Rh-subgroups + K" содержит моноклональные антитела анти-C (клеточная линия MS-24), анти-с (клеточная линия MS-33), анти-E (клеточная линия MS-260), анти-e (клеточная линия MS-16, MC-21, MC-63) и анти- K (клеточная линия MS-56) в гелевом матриксе. Микропробирка (Ctl) является |

| | | | | | |
|-----|--|--------------|-------|---------------------------|--|
| | | | | | |
| 11. | Стандартные панели эритроцитов для скрининга антител ID-DiaCell I-II-II | | | | отрицательным контролем. Консервант: < 0,1% NaN3. Реагенты стандартных эритроцитов специаль но разработаны для ID-System. Все клеточные реагенты имеют человеческое происхождение, супензия 0,8% (\pm 0,1%) находится в буферизованной среде. Консерванты: антибактериальные средства триметоприм и сульфаметоксазол. |
| 12. | ID карта Anti-K | | | | D-Cards "Anti-K" и "Anti-k" можно использовать для определения антигенного статуса донора перед постановкой пробы на совместимость, для подтверждения антигена после определения антигелей, для антигенного типирования отец/плод при альоиммунизированных беременностях. ID-Cards "Anti-K" и "Anti-k" позволяют тестировать 6 образцов одновременно. |
| 13. | Промывочный раствор A Wash solution | | | | Wash Solution A Concentrate, моющий раствор с поверхностно-активным веществом, флакон 100 мл. Консервант: \leq 2% NaN3. |
| 14. | Промывочный раствор B Wash solution | | | | Wash Solution B Concentrate, моющий раствор с поверхностно-активным веществом, флакон 100 мл. Консервант: \leq 2% NaN3 |
| 15. | Микрочипы Hb201+ в индивидуальной упаковке к анализатору HemoCue Hb 201+ | | | | Расходный материал к анализатору HemoCue Hb 201+ Микрочипы для сбора и измерения образцов крови на системах HemoCue® Hb 201+, Микрочипы поставляются в индивидуальной упаковке, 4x25. |
| | | | | | Расходный материал к биохимическому экспресс-анализатору Mission C-100 |
| 16. | Тест полоски для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ) | | | | Тест-полоски (цельная, капиллярная кровь, плазма или сыворотка) представляют собой пластиковые полоски, на которые нанесены многослойные, сухие области реагентов и предназначены для считывания на биохимическом анализаторе Mission C-100 ACON. Тест предназначен для количественного определения АЛТ в цельной крови, плазме или сыворотке крови. Многослойные сухие области реагентов на каждой полосе функционируют для отделения клеточных компонентов в образце крови. Полностью совместимы с биохимическим анализатором Mission C-100 ACON. Характеристики: Методология, Тест-полоски для сухой химии, Диапазон Измерений не менее 0-500U/L, Диапазон Измерений не менее 0-2000U/L Образец Цельная кровь, плазма или сыворотка, Объем Образца не менее 30 μ L, Единицы Измерения U/L, μ kat/L, Размер Полоски не менее 6.0 mm \times 80mm, Условия Хранения полоски не менее/не более 2 - 30 °C, хранить в упаковке в закрытом контейнере. Не допускать попадания прямых солнечных лучей., Условия Эксплуатации не менее 15 - 30 °C Реагент Композиция, α -кетоглутарата не менее 1 % w/w, L-аланин не менее 5% w/w, Оксидаза пирувата не менее 125U/ml, TPP не менее 0.4% w/w FAD не менее 0.01 % w/w, Индикатор не менее 0.8% w/w, POD не менее 500U/ml, Буферный раствор не менее 92.8% w/w. |
| | | | | | 3. Объем закупаемых товаров и сумма, выделенная для их закупа по каждому лоту. |
| | Наименование товара | Единица изм. | Объем | Цена за единицу измерения | Сумма, выделенная для закупа, |
| | № лота | | | | |

| Реагенты и расходный материал к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i1000Sr | | | | | тенге |
|---|----------|-----|-----------|---------------------|-------|
| 1. ARCHITECT ВИЧ Комбо, Architect HIV Ag/Ab Combo, реагент 100 тестов HCV (1X100) | упаковка | 130 | 87 300 | 11 349 000 | |
| 2. ARCHITECT Антитела к вирусу гепатита C, реагент 100 тестов Architect Anti-HCV (1X100) | упаковка | 130 | 218 250 | 28 372 500 | |
| 3. ARCHITECT Поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 100 тестов Architect HBsAg Qualitative Реагент 100 тестов (1X100) | упаковка | 130 | 70 104,52 | 9 113 587,60 | |
| 4. ARCHITECT Сифилис, реагент 100 тестов Architect Syphilis TR (1X100) | упаковка | 130 | 139 680 | 18 158 400 | |
| 5. Architect анти-HBc II (Реагент для качественного определения антител к ядерному антигену гепатита В (анти-HBc)) | упаковка | 130 | 70 104,52 | 9 113 587,60 | |
| Реагенты и расходный материал для системы реал тайм ПЦР Cobas S201 | | | | | |
| 6. Мультиplexный тест к аппарату Cobas s 201 | упаковка | 30 | 1 478 481 | 44 354 430 | |
| 7. Набор контролей Cobas Tag Screen MPX | упаковка | 46 | 407 320 | 18 736 720 | |
| Реагенты и расходный материал к автоматическому раскапывателю Swing II Twin Samper | | | | | |
| 8. ID карты для определения групп крови АВО и резус фактора Rho D (прямой и непрямой метод) | упаковка | 18 | 843 000 | 15 174 000 | |
| 9. Карты для идентификации антител Liss/Coombs | упаковка | 8 | 117 8000 | 942 4000 | |
| 10. Карты для фенотипирования по системе RH/K: ID-карты Dia-Clon Rh-subgroups+K | упаковка | 7 | 75 000 | 525 0000 | |
| 11. Стандартные панели эритроцитов для скрининга антител: ID-DiaCell I-II-III | упаковка | 70 | 65 000 | 4 550 000 | |
| 12. ID карта Anti-K | упаковка | 100 | 62 000 | 6 200 000 | |
| 13. Промывочный раствор A Wash solution | упаковка | 130 | 42 500 | 5 525 000 | |
| 14. Промывочный раствор B Wash solution | упаковка | 30 | 103 900 | 3 117 000 | |
| Расходный материал к анализатору HemoCue Hb 201+ | | | | | |
| 15. Микрочюветы Hb201+ в индивидуальной упаковке к анализатору HemoCue Hb 201+ | упаковка | 150 | 553 89 | 8 308 350 | |
| Расходный материал к биохимическому экспресс-анализатору Mission C-100 | | | | | |
| 16. Тест полоски для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ) | упаковка | 600 | 25 000 | 15 000 000 | |
| ИТОГО (тенге): | | | | 211746575,20 | |

4.1. Место поставки товара: г. Костанай, ул. Быковского 4а

4. Место, сроки и сопутствующие условия поставки товара

График поставки:

| № лога | Наименование и характеристика | Единица измерения | Объем | Срок поставки товаров (дней со дня заключения договора) |
|--------|---|-------------------|-------|---|
| | Реагенты и расходный материал к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i1000Sr | | | |

| | | | | |
|--|--|----------|-----|---|
| 1. | ARCHITECT ВИЧ Комбо, Architect HIV Ag/Ab Combo, реагент 100 тестов | упаковка | 130 | март-22, май-21, июль -22, август-21, октябрь-22, ноябрь-22 |
| 2. | ARCHITECT Антитела к вирусу гепатита С, реагент 100 тестов Architect Anti-HCV (1X100) | упаковка | 130 | март-22, май-21, июль -22, август-21, октябрь-22, ноябрь-22 |
| 3. | ARCHITECT Поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 100 тестов Architect HBsAg Qualitative Реагент 100 тестов (1X100) | упаковка | 130 | март-22, май-21, июль -22, август-21, октябрь-22, ноябрь-22 |
| 4. | ARCHITECT Сифилис, реагент 100 тестов Architect Syphilis TR (1X100) | упаковка | 130 | март-22, май-21, июль -22, август-21, октябрь-22, ноябрь-22 |
| 5. | Architect анти-HBc II (Реагент для качественного определения антител к ядерному антигену гепатита В (анти-HBc)) | упаковка | 130 | март-22, май-21, июль -22, август-21, октябрь-22, ноябрь-22 |
| Реагенты и расходный материал для системы реал тайм ПЦР Cobas S201 | | | | |
| 6. | Мультиплексный тест к аппарату Cobas s 201 | упаковка | 30 | март-4, апрель-3, май-3, июнь-3, июль-3, август-3, сентябрь-4, октябрь-3, ноябрь-4 |
| 7. | Набор контролей Cobas Tag Screen MPX | упаковка | 46 | март-12, июнь-11, сентябрь-12, ноябрь-11 |
| Реагенты и расходный материал к автоматическому раскапывателю Swing II Twin Sampler | | | | |
| 8. | ID карты для определения групп крови АВО и резус фактора Rho D (прямой и непрямой метод) | упаковка | 18 | март-3, май-4, июль-3, сентябрь-4, ноябрь-4 |
| 9. | Карты для идентификации антител Liss/Coombs | упаковка | 8 | март-2, май-1, июль-2, сентябрь-1, ноябрь-2 |
| 10. | Карты для фенотипирования по системе RH/K: ID-карты Dia-Clon Rh-subgroups+K | упаковка | 7 | март-2, май-2, август-1, ноябрь-2 |
| 11. | Стандартные панели эритроцитов для скрининга антител: ID-DiaCell I-II-III | упаковка | 70 | март-7, апрель-7, май-7, июнь-7, июль-7, август-7, сентябрь-7, октябрь-7, ноябрь-7, декабрь-7 |
| 12. | ID карта Anti-K | упаковка | 100 | март-20, май-20, июль-20, сентябрь-20, ноябрь-20 |

| | | | | |
|---|--|----------|-----|---|
| 13. | Промывочный раствор A Wash solution | упаковка | 130 | март-35, июнь-40, сентябрь-35, ноябрь-20 |
| 14. | Промывочный раствор B Wash solution | упаковка | 30 | март-10, июль-10, октябрь-10 |
| Расходный материал к анализатору NemoCue Hb 201+ | | | | |
| 15. | Микроповеты Hb201+ в индивидуальной упаковке к анализатору NemoCue Hb 201+ | упаковка | 150 | март-25, май-25, июль-25, сентябрь-25, октябрь-25 |

Расходный материал к биохимическому экспресс-анализатору Mission C-100

| | | |
|----------|-----|--|
| упаковка | 600 | март-100, апрель-100, июнь-100, август-100, сентябрь-100, ноябрь-100 |
|----------|-----|--|

16. Тест полоски для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ)

- 4.2. Поставщик должен обеспечить при поставке медицинских изделий сопутствующие услуги:**
- 1) обеспечить условия хранения медицинских изделий до поступления товара на склад потребителя;
 - 2) иметь в наличии документы, подтверждающие регистрацию поставляемых товаров в Республике Казахстан;
 - 3) в случаях, предусмотренных законодательными и другими нормативными правовыми актами Республики Казахстан обеспечить прохождение таможенной очистки, сертификации, стандартизации товара.
- 4.3. Стоимость сопутствующих услуг должна быть учтена в цене товара.**

5. Условия платежей и проект договора закупки товаров

5.1. Условия платежа: оплата Заказчиком за Товары Поставщику будет производиться по факту поставки в полном объеме.

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

5.3. Проект договора закупки товаров заключается по форме (приложение 1 к настоящей Тендерной документации), утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения.

6. Валюта тендерной заявки и платежа

6.1. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

6.2. Фактическая оплата производится поставщикам в тенге в течение 30 календарных дней после подписания уполномоченными лицами обеих сторон электронной счет-фактуры и акта приема-передачи.

7. Язык тендерной документации

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

Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально заверенный 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.

8. Требования к оформлению тендерной заявки

8.1. 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.

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

8.3. Срок действия тендерной заявки составляет не менее сорока пяти календарных дней, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

8.4. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) п. 8.5 настоящей тендерной документации.

8.5. Основная часть тендерной заявки содержит:

- 1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (на электронном носителе представляется описание прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения);
 - 2) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
 - 3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;
 - 4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведений 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 в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;
 - 5) копии сертификатов (при наличии):
 - о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);
 - 6) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - 7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантиного обеспечения тендерной заявки.
- 8.6.** Техническая часть тендерной заявки содержит:
- 1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «досх»);

- 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 приходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий»;
- 3) акт санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей аптекой практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптекой практики (GPP).
- 8.7.** Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.
- 8.8.** Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.
- 8.9.** Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подгирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.
- 8.10.** Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.
- 8.11.** Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.
- 8.12.** 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 медицинских изделий в рамках закупа по адресу, указанному в тендерной документации» и «Не вскрывать до 10:30 часов «31» января 2023 года».
- 9. Порядок, форма и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки**
- 9.1.** Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий.
- 9.2.** Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантыйное обеспечение) представляется в виде:
- 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;
- 2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.
- 9.3.** Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.
- 9.4.** Гарантыйное обеспечение тендерной заявки в виде гарантийного денежного взноса вносится потенциальным поставщиком на следующий счет организатора тендера: **БИН 950540000500, ИНК KZ81965000071963625 АО «ForteBank», БИК РГТУКZKA.**
- 9.5.** Гарантыйное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:
- 1) отзыва тендерной заявки потенциальному поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;
- 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантированного обеспечения исполнения договора закупа.

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

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

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

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

10. Место и окончательный срок приема тендерных заявок, и срок их действия

10.1. 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.

10.2. Тендерные заявки представляются по адресу: г. Костанай, ул. Быковского, 4А, корпус Б, кабинет № 214. Окончательный срок представления тендерных заявок – до 10:00 часов «31» января 2023 года.

11. Возможность и порядок отзыва тендерной заявки

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

11.2. Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

12. Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости

порядка проведения встречи с ними

12.1. 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.

12.2. Запрос за разъяснениями по тендерной документации потенциальный поставщик может направить по: телефону 8 (714 2) 26-63-32 или на электронную почту osk_yurist@mail.kz.

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

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

13. Место, дата, время и процедура вскрытия конвертов с тендерными заявками

13.1. Конверты с тендерными заявками вскрываются в 10:30 часов «31» января 2023 года в конференц-зале на 3 этаже по адресу: г.

Костанай, ул. Быковского, 4А, корпус Б, с применением аудио и видеофиксации.

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

13.3. 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.

14. Процедура рассмотрения тендерных заявок

14.1. 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.

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

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

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

11) непредставления копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупке фармацевтических услуг;

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

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

14) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему предельному цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

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

17) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

14.3. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несоставившимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 9–1 Правил закупа.

14.4. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несоставившимися 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.

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

- 1) отсутствие тендерных заявок;
- 2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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

14.7. 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 Правил закупа.

15. Условия предоставления поддержки отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов

Евразийского экономического союза, предпринимательской инициативы

15.1. 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.

15.2. 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.

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

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

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения» и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

15.4. Статус потенциального поставщика-производителя государства-членов Евразийского экономического союза подтверждается следующими документами:

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

2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно решению Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

15.5. Преимущество на заключение договоров имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

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

2) надлежащей дистрибуторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

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

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

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

2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

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

15.7. Если в закупе по лоту существует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибуторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

15.8. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей

производственной практики (GMP) или надлежащей листрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

16. Условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа

16.1. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа и представляется в виде:

- 1) гарантиного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

16.2. Гарантийное обеспечение в виде гарантиного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера: **БИН 950540000500, ИНК KZ1965000071963625 АО «ForteBank», БИК ПГТУКZKA.**

16.3. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа не превышает двухтысячкратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

16.4. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком **не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу**, если им не предусмотрено иное.

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

- 1) расторжения договора закупа в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договоровых обязательств;
- 2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);
- 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

17. Порядок заключения договора закупа

17.1. Организатор в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по форме Приложение № 1.

17.2. 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.

17.3. 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.

17.4. 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.

17.5. 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.

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

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

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и, соответственно, цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

17.8. 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.

18. Специальные положения закупа медицинских изделий

18.1. Потенциальные поставщики при оформлении тендерной заявки руководствуются Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 12 ноября 2021 года № КР ДСМ-113 «Об утверждении форм документов для закупа и признания утратившими силу некоторых приказов Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан».

Приложение № 1 к Тендерной документации

| № сатып алу келісім–шартты | Договор закупа № «___» ____ 20 ____ года |
|--|---|
| Костанай к. Костанай облысы әкімдігі деңсаулық сактау баскармасының «Облыстық кан орталығы» КМК, оның атынан 2022 жылды 17 казандарғы №865-к бүйрүның негізінде ерекет етуші директордың м.а. Ахметов Манарабек Молдагалиевич, будан ері «Гаңсырыс беруші» деп атаптын тарал, бір жағынан және _____ оның атынан Жарғы негізінде ерекет етуші директор _____ тұлғасы будан ері «Өнім беруші» деп атаптын тарал, екінші жағынан, Казахстан Республикасы Үкіметтің 2021 жылды 4 маусымдағы № 375 кауылсымен бекітілген Тегін медициналық комектің кепілдік берілген көлемі шенберінде, тергеу изоляторлары мен кылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінін мекемелерінде үсталатын адамдар үшін медициналық комектің косымша колемін болжады есебінен және (немесе) міндетті алеуметтік медициналық сактандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бүйімдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілтін қызметтерді сатып алуды үйімдастыру және откізу кандидалары және 20 жылғы «___» № _____ медициналық бүйімдарды | г. Костанай КГП «Областной центр крови» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, именуемое в дальнейшем Заказчик, в лице и.о. директора Ахметова Манарабека Молдагалиевича, действующего на основании приказа от 17 октября 2022 года № 865-к, с одной стороны, и _____, именуемое в дальнейшем «Поставщику», в лице директора _____, действующего на основании Устава 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, утвержденных Постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 и протокола об итогах закупа способом тендера по закупу изделий медицинского назначения (далее товар) № _____ от «___» |

сатып алу бойынша тәндер тәсілімен сатып алу корытындылары хаттамасы негізінде осы сатып алу туралы Келісім-Шартты (бұдан ері – Шарт) жасадык және мына темендегілер туралы көлісімте келдік:

1-тарау. Шартта колданылатын терминдер

1. Осы Шартта теменде атапланған ұмытмаларға мынадай түсінік беріледі:

1) «Шарт» – жазбаша нысанды сактай отырып, Қазақстан Республикасының нормативтік құбылтық актілеріне сәйкес Тапсырыс беруші мен Өнім беруші арасында жасалған, Таралтар оған барлық косымшаларымен және толықтыруларымен, сондай-ақ Шартта сілтемелер жасалған барлық күжаттамамен кол койған азаматтық-құбылтық акт;

2) Шарттың бағасы – Тапсырыс беруші Шарттың талаптарына сәйкес Өнім берушіге төлеуге тиіс сома;

3) тауарлар – өнім беруші Тапсырыс берушіге Шарт талаптарына сәйкес Өнім берушіге тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және жеткізуге тиіс кызыметтер;

4) ілеспе кызыметтер – тасымалдау және сактандыру сияқты тауарларды жеткізуі камтамасыз етегін кызыметтер және кез келген басқа косалқы кызыметтер және өнім берушінің Шартты орындауда багытталған басқа да міндеттер;

5) Тапсырыс беруші-облыстырудың, республикалық манзызы бар калалардың және астананың дәнсаулық сактауды мемлекеттік басқарудың жергілікти органдары, медициналық кызыметтер көрсетегін әскери-медициналық (медициналық) белгішшелер, ведомстволық белгішшелер (Ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық көмектік кепілдік берілген колемі шенберінде және (немесе) міндетті алеумергік медициналық сактандыру жүйесінде және медициналық кызыметтер көрсетегін дәнсаулық сактау субъектілері;

6) Өнім беруші-Тапсырыс берушімен жасалған сатып алу туралы шартта онын контрагенті ретінде ерекет етегін және Шарттың талаптарында көрсетілген тауарларды жеткізуіді жүзеге асыратын жеке немесе занды тұлаға.

2-тарау. Шарттың мәni

2. Өнім беруші тауарды шарттың талаптарына сәйкес, осы Шартка косымшаларда айқындалған мөшерде және сапада жеткізуге, ал Тапсырыс беруші оны кабылдауда және шарттың талаптарына сәйкес төлеуге міндеттенеді.

3. Теменде көлтірлігендегі күжаттар мен оларда айтылған шарттар осы Шарттың күрайды және оның ажырамас болып саналады, атап айтқанда:

1) осы Шарт;

2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;

3) техникалық ерекшелік;

4) Шарттың орындалуын камтамасыз ету (егер сатып алу шарттың жалпы

Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Применимые 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 вс помогательные 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;

сомасы тиісті каржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мын еселенген мөлшерінен аспаса, шарттың орындаудын көпілдікі камтамасызын ету енгізімейді).

3-тарау. Шарттың бағасы және ақы толеу

4. Шарттың бағасы (142-ерекшелік)..... (.....) төнгені қурайды және өнім берушінің тендерлік отінімінде көрсетілген бағага сәйкес келеді.

5. Өнім берушігеп жеткілгендегаптар УШІН ақы толеу мыналай шарттарда жүргізіледі:

- төлем нысаны колма-кол ақшасыз есеп айрысу;

-Тапсырыс беруші тауарды **Костанай қаласы, Быковский көшесі, 4а мекен-жайы бойынша кабылдағаннан кейн,** Өнім беруші ұсынған электрондық шот-фактура негізінде отыз күнтізбелік күн ішінде жеткізу фактісі бойынша төлем мерзімдері.

6. Төлем алдындағы жағетті құжаттар:

- 1) Өнім беруші ұсынған және онын өндіруші, ресми дистрибутор не ондірушінің ресми оқілі мәртебесін растигын шарттың көшірмесі немесе өзге де құжаттар;
- 2) электрондық шот-фактура, жүккүжат, кабылдау-тапсыру актісі;
- 3) тауардың накты түріне тән өзге де құжаттар (Каупісіздік пен сапанды бағалау қагидаларында белгілінген нысан бойынша өнімнін каупісіздігі мен сапасы турағы корытпиділінен көшірмесі).

4-тарау. Тауарды жеткізу және кабылдау шарттары

7. Осы Шарт шенберінде жеткізілетін тауарлар техникалық ерекшелікте көрсетілген стандарттарға сәйкес келуі немесе олардан жоғары болуы тиіс.

9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз шарттың немесе онын қандай да бір ережелерінің, сондай-ак Тапсырыс беруші немесе осы Шартты орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналдың көспаганда, онын атынан басқа тұлғалар ұсынған техникалық күжатаманың, ақпараттың мазмұнын ешкімге ашпауға тиіс. Көрсетілген аппарат бүл персоналға күдім түрде және шарттың міндеттемелерді орындау үшін қаншалықты жағет болса, сондай шамада берілуге тиіс.

9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз жоғарыда санамаланған қандай да бір құжаттарды немесе ақпаратты Шартты іске асыру максатынан басқа максатта пайдаланбауга тиіс.

10. Өнім беруші тауарлардың түпкілікті межелі пунктіне тасымалдау кезінде олардың закымдануынан немесе булинуынан алдын алуга кабілетті орамасын камтамасыз етуге тиіс. Каптама қандай да бір шектеусіз карқынды көтеру-тасымалдау өндөрнен және тасымалдау кезінде экстремалды температуралардың, тұздар мен

4) обеспечение исполнения Договора (гарантийное обеспечение исполнения Договора не вносится, если общая сумма договора закупа не превышает двухтысячкратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год).

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (специфики 142) составляет (.....) и соответствует пени, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

- форма оплаты безналичный расчет;

- сроки выплат по факту поставки в течение тридцати календарных дней на основании выставленной Поставщиком электронной счет-фактуры, после приемки товара Заказчиком по адресу: г. **Костанай, ул. Быковского, 4А.**

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) копия договора или иные документы, представляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибутора либо официального представителя производителя;
- 2) электронная счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;
- 3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (копия заключения о безопасности и качестве продукции по форме, установленной Правилами оценки безопасности и качества).

Глава 4. Условия поставки и приемка 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 польско-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки,

жаяулын-шашынын, солтай-ак ашык сактаудын эсерине тозути.

Буып-түйілген жәшіктегердін габариттерін және олардын салмағын айқындау кезінде жеткізудін соңғы пунктін алғыстырын және тауарларды алғы жүрудін барлық пункттеріндегі қуатты жүк көтергіш кураілдардын болуын ескеру кажет.

11. Жәніктегерді буып-тую және танбау, сондай-ак онын ішіндегі және сыртындағы құжаттама Казахстан Республикасының заңнамасынан қатан сәйкес келуі тиіс.

12. Тауарларды жеткізуді Өнім беруші сатып алғынатын тауарлар тізбесінде (Шартка № 1 қосымша) айтылған Тапсырыс берушінің талаптарына сәйкес жүзеге асырады.

13. Өнім беруші тауарларды тендерлік құжаттамада көрсетілген межелі пунктке дейін жеткізуге тиіс. Бул тауарларды межелі пунктке дейін тасымалдауды Өнім беруші жүзеге асырады және төлейді, ал осынан байланысты шығыстар Шарттын бағасына енгізіледі.

5-тaraу. Тараптардың жауапкершілігі

14. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз осы Шарт бойынша өзінін міндеттемелерін біреуге толыктай да, ішінәра да бермеуға тиіс.

15. Тауарларды жеткізуіді және Қызметтерді көрсетуді Өнім беруші бага кестесінде және Шартка № 2 қосымшада көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асыруға тиіс.

16. Өнім беруші тарапынан жеткізілмі орындауды кешіктіру шарттын орындалуын камтамасыз етулі үстап калуга және тұрақсыздық айбыны төлеуге әкел согады.

17. Егер Шартты орындау кезеңінде өнім беруші кез келген сәтте тауарларды үакытты жеткізуге келтіретін талаптарға тап болса, Өнім беруші Тапсырыс берушігে кешіктіру фактикі, оның болжамды үзактығы және себебі(себептері) туралы жазбаша хабарламаны дереу жіберуге тиіс. Жеткізушиден хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайы бағалауы керек және бюджеттік бағдарлама экимшісінін келісімі бойынша жеткізушиңін шартты орындау мерзімін ұзартға аллады. Бул жағдайлайда мұндай ұзартуды тараптар Шартка түзету енгізу жолымен ратификациялауға тиіс.

18. Форс-мажор талаптарын қосылғанда, егер Өнім беруші шартта көзделген мерзімдерде тауарларды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші шартта шенберінде өзінін басқа күккіштарына нұксан келтірмей, Шарттын бағасынан тұрақсыздық айбыны түрінде жеткізілген немесе мерзімдерін бұза отырып жеткізілген тауар сомасынын 0,1 (нөл бүтін оннан бір) пайзы мөлшеріндегі соманы шегереді (өндіріп алады).

19.

Өнім беруші Шарттын орындалуын өзінін камтамасыз етунен

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. Ответственность Сторон

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

15. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен и приложении № 2 к Договору.

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

17. 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.

18. 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 (взыскивает) 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.

19. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и несет ответственность за выплату неустойки или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора

айрылмайды және егер Шарттың орындалуын кешіктіру форс-мажорлық мән-жайлардың нәтижеси болып табылса, оның талаптарын орындаудауна

байланысты тұрақсыздық айбын төлеуге немесе шарттың бүзүлүнна жауапты болмайды.

20. Шарттың максаттары Ушін форс-мажор Таралтын кате есептелеүненемесе неміскурайлығына байланысты емес оқиганды билдіреді және Таралтардың кез келгенінің бакылауына бағынбайтын күпшеген сипатка ие (дулей зілзаларап, міндеттемелерді орындауға тыым салатын немесе қандаида бір өзге де жолмен кедергі көлтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шыгару, әскери іс-кимылдар, ойнадырылғанда тоқтату және көрсетілген мән-жайлар еңсерілмейтін күштін (форс-мажордың) басталуы туралы күэлік), бул орындауға мүмкіндік бермелі.

21. Форс-мажорлық мән-жайлар тұындаған кезде олар тұындаған Таралекінші Таралқа осындаған көзде олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және олардың форс-мажорлық мән-жайлар тұындаған кезден бастап күнтізбелік он күн ішінде тиісті күкіттармен растайды. Бұл жағдайда Шарттың колданылуы форс-мажорлық мән-жайлар токтатылғанға дейін токтатылады және шарттың колданылу мерзімі форс-мажорлық мән-жайлардың колданылу мерзіміне сәйкес үзарылады. Хабарламау немесе уақыты хабарламау Таралты жоғарыда аталаң кез келген мән-жайларға шарт бойынша міндеттемелерді тиисінше орындаамаганы үшін жауапкершілікten босатының негіз ретінде сілтеме жасау күкірынан айырады.

22. Егер форс-мажорлық мән-жайлар күнгізбелік бір айдан астам уақытқа созылған жағдайда, Таралтар бул туралы жазбаша келісім жасасу арқылы Шарттың колданылуы тоқтату туралы шешім кабылауға күкірлі. Бұл ретте таралтар накты жеткізілген тауар үшін өзара есеп айрысууды жүргізеді.

23. Тапсырыс беруші, егер Өнім берушінің банкрот немесе төлем кабілетсіз болып калса, өнім берушігে тиісті жазбаша хабарлама жіберу арқылы Шартты кез келген уақытта бұза алады. Бұл жағдайда, бузу деру жүзеге асырылады және егер Шартты бузу Тапсырыс берушігеп көлтірілген немесе кейіннен койылатын немесе колданылатын ерекшелерді жасауда немесе санкцияларды колдануға қандаиды бір күкіттарды козғамаса немесе козғамаса, Тапсырыс беруші Өнім берушігеп катысты ешкандай каржылық міндеттеме алмайды.

24. Тапсырыс беруші Өнім берушігеп тиісті жазбаша хабарлама жіberе отырып, Шартты одан ері орындаудың орынсыздығына байланысты кез

является результатом форс-мажорных обстоятельств.

20. 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, пристановление 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.

21. 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. Не уведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышесказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

22. В случае, если форс-мажорные обстоятельства длиятся 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.

23. 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.

24. 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

келпен уақытта бұза алады. Хабарламада Шартты бұзудын себебі көрсетілуі тиіс, жойылған шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ак шартты бұзудын күшіне енү күні айтылуы тиіс. Шарт осындай жағдайларға байланысты жойылған кезде, Өнім беруші шарт бойынша бузуга байланысты накты шығындар үшін гана токтатылған күні тәлемді тапап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен өнім беруші тікелей келіссөздер процесінде олардын арасында шарт бойынша немесе оған байланысты туындастын барларлық келіспеуліктерді немесе дауларды шешүгө бар күшін салуы тиіс.

25. Егер осындай келіссөздер бастанғаннан кейін күнтізбелік 21 (жыныра бір) күн ішінде Тапсырыс беруші мен өнім беруші Шарт бойынша дауды шеше алмаса, Тараттардың кез келгені осы маселені Казахстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.

26. Өнім беруші Тапсырыс берушіне жеткізген күнге медициналык бұйымдардың жарамдылық мерзімі: жарамдалылыш мерзімін көмінде он еki мерзімінің көмінде ету пайызын (жарамдалылыш мерзімін көмінде он еki болған кезде); жарамдалылыш мерзімін көмінде он еki (жарамдалылыш мерзімі еki жыл және одан көп болған кезде) курауга тиіс.

27. Өндірісте белгілігендегі стандарттарға сәйкес келмейтін медициналык бұйымдарды пайдалануды болдырмау үшін тауарды жеткізу кезінде Тапсырыс беруші кіріс бакылауын жүргізеді.

28. Кіріс бакылауын жүргізу кезінде тауардың сәйкесіздігі аныкталған жағдайда, Тапсырыс беруші сәйкесіздікten себебін көрсете отырып, жарнама актісін ресімдейді, оны өнім берушіне 5 (бес) жұмыс күні ішінде жібереді, жарнама актісін алғаннан кейін Өнім беруші тауарды бір ай ішінде аустыруға міндетті.

29. Тауарды жеткізу Казахстан Республикасының Салық кодексіне сәйкес басшының немесе ол үзілдегік берген тұлғаның, бас бухгалтердің көльмен, сондай-ак тауарды жіберген адамның көльмен расталған тауарға ілеспе күжаттармен бірге жіberеді.

30. Тауардың әрбір атауына, партиясына (сериясына) арналған тауарға ілеспе күжатта: атауы, буын-түто; бірлік саны, бағасы; сомасы; сериясы; жарамдылық мерзім; медициналык бұйымдардың каупісіздігі мен саласы тұраалы корытындының нөмірі мен колданылу мерзімі көрсетіледі. Тауарға ілеспе күжаттарда түзетулерге, тіркеулерге, танбауға жол берілмейді.

31. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ак осы Шартты жасасуға немесе токтатуға байланысты Тараттар мен олардың үлестес кызметкерлері және Тараттарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, дедалдары және (немесе) косалқы

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.

25. 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.

26. Срок годности медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику должен составлять: не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности на упаковке (при сроке годности два года и более).

27. Для предотвращения использования в производстве медицинских изделий, не отвечающих установленным стандартам, при поставке товара Заказчиком проводится входной контроль.

28. В случае выявления несоответствия товара при проведении входного контроля, Заказчик оформляет рекламационный акт с указанием причины несоответствия, который направляет Поставщику в течении 5 (пяти) рабочих дней, после получения рекламационного акта Поставщик обязан заменить товар в течение одного месяца.

29. Поставка товара сопровождается товаросопроводительными документами в соответствии с Налоговым кодексом Республики Казахстан, заверенными подписью руководителя или уполномоченного им лица, главного бухгалтера, а также подписью лица, отпустившего товар.

30. В товаросопроводительном документе на каждое наименование, партию (серию) товара указываются: наименование; фасовка; количество, цена за единицу; сумма; серия; срок годности; номер и срок действия заключения о безопасности и качестве медицинских изделий. Исправления, приписки, помарки в товаросопроводительных документах не допускаются.

31. 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 №

| | | |
|---|---|---|
| <p>мердігерлери (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыйбайлас жемкорлықка карсы іс-киміл саласындағы заннамасын бузатын не бузуга ықтап етегін арекеттерді жасамайды, оларды жасауға үнгаталандырмайды, сондай-ақ Шартқа № 1 косымшага сәйкес сыйбайлас жемкорлықка карсы талаптарды сактайтын деп сендіреді.</p> <p>6-тарау. Құниғылыш</p> <p>32. Шарттын колданысның нәтижесінде бір Таралттын екінші Тарал Ушін ұсынған актараты Шарттың уақыты біткеннен кейін немесе бұзғаннан кейін 3 (үш) жылға дейін қупия болып табылады, мынадай жағдайлардан баска, егер акпарат:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ашу кезінде көлшілктің колы жетімді; 2) жария етілгеннен кейін екінші Таралқа жария етуши Тарал Шартты жариялау жолымен немесе өзгеше турде бұзбай (Мемлекеттік, құқық корғау және сот органдарының сурау салулары бойынша ұсыну жолымен) жария пайдалануға туссе; 3) баска Тарал ашу кезінде Таралтардың иелігінде болып және осындай Таралтан тікелей немесе жанама алынбаса; 4) үшінші таралтан алынды, алайда мұндай акпарат қупияльыкты кепілдендіртін Таралтан тікелей немесе жанама ұсынылмаса; 5) Казақстан Республикасының заннамасында көздептен жағдайларда сокта, мемлекеттік органдарға, жеке сот орындаушыларына ұсынылса қупия болып табылмайды. <p>33. Шартқа сәйкес өзінің миндеттемелерін растайтын Тарал осындай міндеттемелерді бузуды белгілеген жағдайда өзіне дәлелдеу ауыртпалағын жүктейді.</p> <p>7-тарау. Қорытынды ережелер</p> <p>34. Шарт казак және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші тарапы шетелдік үйлім болып табылған жағдайда, екінші данасы Казақстан Республикасының тіл туралы заннамасына сәйкес сол тілге аударылуы мүмкін. Шартты сот тәртібімен карау жақет болған жағдайда шарттың казак немесе орыс тілдерінде данасы қаралады. Таралтар алмасатын шартқа катысты барлық хат алмасу және баска да құжаттама осы талаптарға сәйкес келуге тиіс.</p> <p>35. Шартқа сәйкес бір Тарал екінші Таралқа жіберетін кез келген хабарлама кейіннен түпнұсқасын бере отырып, хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіледі.</p> <p>36. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшінен көрсетілген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы күндердің кайсысы кешірек болатынна байланысты күшіне енеді.</p> <p>37. Салықтар мен бюджетке төлеметін баска да міндетті төлемдер Қазақстан</p> | <p>1 к Договору.</p> | <p>Глава 6. Конфиденциальность</p> |
| <p>32. 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:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе; 2) после раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны 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. <p>33. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.</p> <p>Глава 7. Заключительные положения</p> <p>34. Договор составляется на казахском и русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.</p> <p>35. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высыпается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.</p> <p>36. 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.</p> <p>37. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.</p> <p>38. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме,</p> | <p>32. 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:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе; 2) после раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны 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. <p>33. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.</p> <p>Глава 7. Заключительные положения</p> <p>34. Договор составляется на казахском и русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.</p> <p>35. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высыпается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.</p> <p>36. 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.</p> <p>37. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.</p> <p>38. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме,</p> | <p>32. 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:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе; 2) после раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны 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. <p>33. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.</p> <p>Глава 7. Заключительные положения</p> <p>34. Договор составляется на казахском и русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.</p> <p>35. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высыпается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.</p> <p>36. 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.</p> <p>37. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.</p> <p>38. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме,</p> |

Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге жатады.

38. Өнім беруші шарттың орындалуын камтамасыз етуде тендерлік күжаттамада көзделген нысанда, келемде және шарттарда енгізуге міндетті.

39. Осы Шарт Таралтар коп койғаннан және өнім беруші Шарттың орындалуын камтамасыз етуде енгізгенден кейін күшіне енеді.

40. Осы тауарды сатып алу Шарты Тапсырыс берушінің дәрілік заттар мен медициналық бүйімдарды сатып алуды жүзеге асыру процесінде тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында туындастын құқықтық катынастарды реттейді. Осы Шартка енгізгелтін кез келген өзгерістер мен толықтырулар Казахстан Республикасының заңнамасына, Тапсырыс берушінің тендерлік күжаттамасына, өнім берушінің тендерлік өтінімне және тендер корытындылары туралы хаттамага сәйкес келуге тиіс.

8-тарау. Таралтардың заңды мекенжайлары, банктік деректемелері

Және колдары:

Тапсырыс беруші:

Костанай облысы әкімдігі деңсаулық сактау басқармасының

«Облыстық кан орталығы» КМК

Костанай қаласы, Быковский көшесі, 4а

БСН 950540000500

ЖСК KZ819650000071963625

«ForteBank» АҚ, БСК IRTYKZKA

ock_yurist@mail.kz, тел: 8 (7142) 26-63-32

Директорлын ма: _____ М.М. Ахметов
M.O.

Өнім беруші:

объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

39. Настоящий Договор вступает в силу после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

40. Настоящий Договор закупка товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупка 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 8. Адреса, банковские реквизиты и подпись Сторон

Заказчик:
КГП «Областной центр крови» Управления

здравоохранения акимата Костанайской области

город Костанай, ул. Быковского 4а

БИН 950540000500

ИИК KZ819650000071963625

АО «ForteBank», БИК IRTYKZKA

ock_yurist@mail.kz, тел: 8 (7142) 26-63-32

И.о. директора _____ М.М. Ахметов
М.П.

Поставщик:

20 __ ж. « __ »
№ __ көлісім-шарттына
1-косымша

Приложение 1
к договору № __
от « __ » 20 __ года

Сыбайлас жемқорлықка карсы талаңтар

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ак осы Шартты жасасуға немесе токтагуға байланысты Таралтар мен олардың қызметкерлері және Таралтарга белгілі болғандай, олардың үлестес

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

тұлғалары, агенттері, өкілдері, дәлдалдары және (немесе) косалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, онын ішіндегі сыйбайлас жемқорлықка карсы іс-кимыл саласындағы заңнамасын бузатын не бузуға ықпал етегін артекеттерлі жасамайды, оларды жасауда итермелемейді, онын ішіндегі сыйбайлас жемқорлықка карсы іс-кимыл саласында қандай да бір заңсыз артықшылыктарды немесе өзге де заңсыз максаттарды алу максатында осы тұлғалардың арекеттеріне немесе шешімдеріне ықпал ету үшін кез келген тұлғаларга тікелей немесе жанама түрде қандай да бір ақшалай каражатты немесе қундылыктарды толемейді, төлеуді үсінбайды және төлеуге рұқсат бермейді деп сендреді.

2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ак осы Шартты жасасуға немесе токтагуға байланысты Тараптар мен олардың жұмыскерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұннадары, агенттері, өкілдер, дәлдалдары және (немесе) косалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) осы Шарттың максаттары үшін колданылатын заңнамада колданылатын пара беру/алу, коммерциялық сатып алу сиякты арекеттерді, сондай-ак Сыйбайлас жемқорлықка карсы заңнаманың талаптарын бузатын арекеттерді жүзеге асырмайтындығына сендреді.

3. Осы Шарт Тараптарының әрқайсысы басқа Тараптың қызметкерлерінің кандай да бір жолмен, онын ішіндегі ақшалай сомаларды, сыйлектарды беру, олардың атына жұмыстарды (қызметтерді) өтесіз орындау жолымен және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке коятын және осы қызметкердің оның ынталандыратын таралтың пайdasына қандай да бір іс-арекеттерді орындауын камтамасыз етуге бағытталған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тартады.

4. Тараптардың әрқайсысы екінші Тараптан осы Шарттың орындалу барысын талдау максатында осы Шарттың орындалуы жөніндегі мәліметтерді камтитын кез келген күжаттарды сұратады.

5. Тарапта кандай да бір Сыйбайлас жемқорлықка карсы шарттардың бұзылғаны немесе орын алғы мүмкін деген күдік тұындалған жағдайда, тиісті Тарап екінші Тарапты жазбаша нысанда хабарлар етеді, сондай-ак бұл туралы Қазақстан Республикасының «Сыйбайлас жемқорлықка карсы іс-кимыл туралы» Занының 24-бабы 1-тармагына сәйкес жоғары тұрган баспасыны және (немесе) мемлекеттік органдың не қызметкері болып табыладын ұйымның басшылығын және (немесе) уәкілдегі мемлекеттік органдарды хабарлар етеді.

6. Жазбаша хабарламада Тарап контрагенттің, онын үлестес тұлғаларының, жұмыскерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, дәлдалдардың және (немесе) косалқы мердігерлердің (бірлесіп орындаушылардың) осы шарттардың

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 предлагаю выплатить или косявенно, 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 заявляют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые примененным для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Аntикоррупционного законодательства.

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

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

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующими Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышеупомянутого руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с пунктом 1 статьи 24 Закона Республики Казахстан «О противодействии коррупции».

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

кандал да бір ережелерін бұзу болғанын немесе болтуры мүмкін екенін анық растайтын немесе болқауға негіз болатын, колданылатын заннамада пара беру немесе алу, коммерциялық сатып алу ретінде сараланатын ерекштерден, сондай-ак Сыйбайлас жемкорлықка карсы заннаманың талағтарын бузатын әрекштерден көрнектің фактілерге сілтеме жасайды немесе материалдарды ұсынады.

7. Осы Шарттың Тарағтары сыйбайлас жемкорлықтын алдын алу жөніндегі расімдердің жүргізілуін мойындаиды және олардын сакталуын бакылайды. Бұл ретте тарағтар сыйбайлас жемкорлық қызметіне болжады турде тартылған контрагенттермен ісберлік катынастардын болтуын барынша азайту үшін акылға конымды күш-жігер жұмсайлы, сондай-ак сыйбайлас жемкорлықтын алдын алу мақсатында бір-біріне өзара жардем көрсетеді.

8. Сыйбайлас жемкорлықка карсы талағтардын 5-тәрмагына сәйкес жазбаша хабарлама алған Тарағ 10 (он) күнтібелік күн ішінде төрле жүргізеді және онын нетижелерін екінши Тарағта ұсынады.

9. Тарағтардың заңды мекенжайлары, банктік деректемелері және колдары:

Тапсырыс беруші:

«Облыстық кан орталығы» КМК
Костанай қаласы, Быковский көшесі, 4а
БСН 950540000500
ЖСК KZ81965000071963625
АО «ForteBank», БИК 1РГҮКZKA
ock_yurist@mail.kz, тел: 8 (7142) 26-63-32

Директорлын ма: _____ М.М. Ахметов
М.О.
Өнім беруші:

аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (сополнителями), выражющееся в действиях, квалифицируемых применным законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, 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.

9. Адреса, банковские реквизиты и подпись Сторон

Заказчик:

КГП «Областной центр крови» Управления здравоохранения акимата Костанайской области
город Костанай, ул. Быковского 4а
БИН 950540000500
ИИК KZ81965000071963625
АО «ForteBank», БИК 1РГҮКZKA
ock_yurist@mail.kz, тел: 8 (7142) 26-63-32

И.о. директора _____ М.М. Ахметов
М.П.

Поставщик:

20 ____ ж. « ____ »
№ ____ келісім-шартына

2-көсімші

Приложение 2
к договору № ____
от « ____ » ____ 20 ____ года

Перечень закупаемых товаров

| № | Атавы Наименование | Олшем бірлігі Ед.изм | Саны Кол-во | Багасы Цена | Соммасы Сумма |
|----|-----------------------|-------------------------|----------------|----------------|------------------|
| 1. | | | | | |

И.о. директора _____ М.М. Ахметов

Директор: _____

20 № ж. « ____ »
келісім-шартына
3-қосымша
Приложение 3
к договору № ____
от « ____ » 20 ____ года

Жеткізу кестесі
График поставки

| № | Атавы Наименование | Олшем бірлігі Ед.изм | Саны Кол-во | Жеткізу мерзімі Срок поставки |
|----|-----------------------|-------------------------|----------------|----------------------------------|
| 1. | | | | |

И.о. директора _____ М.М. Ахметов

Директор: _____