

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 закупке 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 закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан, утвержденных Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее - Правила), с целью предоставления потенциальным 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 afiliрован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупки или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (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 медицинское 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 дистрибьютора, 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 менее двух лет);

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

1.3. Организатором закупки допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупки 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 ARСНТЕСТ i1000Sr		
1.	ARСНТЕСТ Вич Комбо, Architect HIV Ag/Ab Combo, реагент 100 тестов	Вич Комбо, реагент 100 тестов хемилюминесцентный 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 сыровотке или плазме крови человека. ARСНТЕСТ 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. ARСНТЕСТ 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, сенсibilизированные антигеном Вич-1/Вич-2 (рекомбинантным) и антителами к антигену p24 (мышинные моноклональные), в забуференном физрастворе с TRIS. Минимальная концентрация: 0,07%. Консервант: азид натрия. Конъюгат: 1

		или 4 флакона (5,9 мл во флаконе на 100 анализов/26,3 мл во флаконе на 500 анализов) конъюгата: Меченые акридином антигены ВИЧ-1 (рекомбинантные), меченые акридином синтетические пептиды ВИЧ-1/ВИЧ-2 и меченые акридином антигеном к антигену р24 (мышинные моноклональные) в фосфатном буфере, содержащем белок.
		Тест ARСНТЕСТ Anti-НСV является хемилюминисцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-НСV) в сыворотке и плазме человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Перед проведением теста на системе ARСНТЕСТ iSystem необходимо установить файл теста ARСНТЕСТ Anti-НСV с диска ARСНТЕСТ iSystem Assay CD-ROM. Набор реагентов включает: Микрочастицы, сенсibilизированные антигеном НCV (E. coli, дрожжи, рекомбинантный) в MES буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твердого вещества. Консерванты: противомикробные препараты. Конъюгат: конъюгат, содержащий меченые акридином мышинные 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-НСV 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.
2.	ARСНТЕСТ Антитела к вирусу гепатита С, реагент 100 тестов Architect Anti- НCV (1X100)	
3.	ARСНТЕСТ Поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 100 тестов Architect HBSAg Qualitative Reagent 100 тестов (1X100)	Тест ARСНТЕСТ HBSAg Qualitative II является хемилюминисцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) 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) микрочастиц, сенсibilизированных антителами к HBS (мышинные, моноклональные, IgM, IgG) в MES-буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,08% сухих веществ. Консерванты: ProClip 300 и ProClip 950. Конъюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) конъюгата: анти-HBS (козы, IgG) акридин-меченого конъюгата антител к HBS (мышинных, моноклональных, IgG) и антител к HBS (козых, IgG) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми стабилизаторами (альбумин бычьей сыворотки крови, фетальная бычья сыворотка крови, козы IgG, мышинные IgG). Минимальная концентрация: 0,35 мкг/мл. Консерванты: ProClip 300 и

	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 MES-буфер. Консерванты: ProCin 300 и ProCin 950. До проведения тестирования на системе ARСНТЕСТ i System необходимо установить файл теста ARСНТЕСТ NBsAg Qualitative II. Воспроизводимость: Тест ARСНТЕСТ NBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы погрешность составила $\leq 10\%$ (общего) КВ внутри лаборатории для положительного контроля и низкой положительной панели, а стандартное отклонение (СКО) для высокой отрицательной панели $\leq 0,10$ S/CO. Тест ARСНТЕСТ NBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность $> 99,5\%$ для образцов, полученных из крови доноров. Тест ARСНТЕСТ NBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы чувствительность была больше или равна нижнему пределу 95% достоверного интервала коммерчески доступного теста на NBsAg для той же популяции образцов, положительных на NBsAg. При исследовании 402 образцов, положительных на NBsAg, полученных от пациентов с неизвестным статусом заболевания, нижний предел 95% достоверности теста ARСНТЕСТ NBsAg Qualitative II составила $100,00\%$ (402/402). Аналитическая чувствительность теста на NBsAg согласно 2-му стандарту ВОЗ (00/588) должна быть равна или меньше $0,022$ ME / мл. Тест на NBsAg 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 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
4. ARСНТЕСТ Сифилис, реагент 100 тестов Architect Syphilis TR (1X100)	Тест ARСНТЕСТ Syphilis TR является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) для качественного определения антител к <i>Treponema pallidum</i> (TP) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Тест ARСНТЕСТ Syphilis TR используется в качестве вспомогательного средства диагностики сифилиса, а также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи <i>Treponema pallidum</i> реципиентам крови и ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Микрочастицы, сенсibilизированные антигенами TP (E.coli, рекомбинантными), в MES буфере. Минимальная концентрация: $0,08\%$ твердого вещества. Консерванты: аزيد натрия и другие противомикробные препараты. Конъюгат, содержащий меченные акридином мышиные антитела к IgG/IgM человека в MES буфере с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Минимальная концентрация: (анти-IgG) $26,6$ нг/мл / (анти-IgM) $1,34$ нг/мл. Консерванты: аزيد натрия и другие противомикробные препараты. Разбавитель теста Syphilis TR Assay Diluent,

		содержащий MES буфер. Консерванты: аزيد натрия и другие противомикробные препараты. Перед проведением теста на системе ARСНТЕСТ iSystem необходимо установить файл теста ARСНТЕСТ Sурhііs TP с диска ARСНТЕСТ iSystem Assay CD-ROM. При анализе подтвержденных истинно положительных образцов тест ARСНТЕСТ Sурhііs TP продемонстрировал чувствительность $\geq 99,0\%$. Воспроизводимость результатов теста ARСНТЕСТ Sурhііs TP для положительного контроля составляет $\leq 15\%$. Воспроизводимость была определена в соответствии с протоколом EP5-A2 Института клинических и лабораторных стандартов (CLSI). Тест ARСНТЕСТ Sурhііs TP 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 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 реактивов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев.
5.	Architect анти-НВс II (Реагент для качественного определения антител к ядерному антигену гепатита В (анти-НВс))	Тест ARСНТЕСТ Anti-НВс II является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМІА) для качественного определения антител к ядерному антигену гепатита В (анти-НВс) в сыроворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Тест ARСНТЕСТ Anti-НВс II используется в качестве вспомогательного средства диагностирования инфекции гепатита В, а также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи вируса гепатита В (НВV) реципиентам крови и ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. В тесте ARСНТЕСТ Anti-НВс II для выявления анти-НВс используются микрочастицы, сенсibilизированные рекомбинантным ядерным антигеном вируса гепатита В (НВсAg). Выявленные анти-НВс могут использоваться в качестве индикатора текущей или перенесенной инфекции НВV. Анти-НВс выявляются в сыроворотке крови вскоре после обнаружения поверхностного антигена гепатита В (НВsAg) при острых инфекциях НВV. Антитела продолжают обнаруживаться после исчезновения НВsAg и до появления выявляемых антител к НВsAg (анти-НВs). При отсутствии информации о других появлениях выявляемых антител к НВsAg (анти-НВs). При отсутствии информации о других появлениях НВV можно считать, что человек с определяемыми уровнями анти-НВс может быть активно инфицирован НВV, или что инфекция разрешилась, при этом у пациента вырабатался иммунитет. Анти-НВс могут быть единственным серологическим маркером инфекции НВV и потенциально инфекционной крови. Набор реагентов ARСНТЕСТ Anti-НВс 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

		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 предоставления) размещения документов по поставке товара неисполненным. Микрочастицы, сенсibilизированные ядерным антигеном вируса гепатита В (E.coli, рекомбинантным) в TRIS буфере. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: ProClin 950 и аزيد натрия. Конъюгат акридин-меченых мышинных антител к иммуноглобулинам человека в MES буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,04 мкг/мл. Консерванты: алкил парабен натрия и аزيد натрия. Дилуэнт теста, содержащий мышинные протеиновые стабилизаторы в MORPO буфере. Консерванты: ProClin 950 и аزيد натрия. Дилуэнт образца, содержащий восстановитель в MORPO 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 ARСНТЕСТ 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 протестировано 406 образцов, положительных на анти-HBc, от пациентов с острой, хронической или вялеченной 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 ARСНТЕСТ Anti-HBc II разработан так, чтобы демонстрировать аналитическую чувствительность менее 1,0 PEI Ед/мл. Чувствительность теста ARСНТЕСТ Anti-HBc II была оценена с использованием панели из четырех образцов, стандартизированной в соответствии с референсной сывороткой крови Института Пауля Эрлиха (PEI). Чувствительность теста ARСНТЕСТ Anti-HBc II находится в диапазоне от 0,4 до 0,5 PEI Ед/мл.
Реагенты и расходный материал для системы реаг. тайм PCR Cobas S201		
6.	Мультиплексный тест к аппарату Cobas s 201	Мультиплексный набор тестов с нанесенными специфичными штрих-кодами на каждой кассете, которая содержит закодированную информацию для системы Cobas s 201. Тест служит для прямого мультиплексного качественного одновременного обнаружения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) группы М, РНК ВИЧ-1 группы О, РНК вируса иммунодефицита человека типа 2 (ВИЧ-2), РНК вируса гепатита С (ВГС) и ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в плазме крови человека in vitro 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

		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 AmrEgase для снижения риска контаминации ранее амплифицированным материалом (ампликоном).
7.	Набор контролей Cobas Tag Screen MRX	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 мультиплексном 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 неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-1 группы М, ДНК ВГВ, РНК ВГС; положительный контроль ВИЧ-1 группы О с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-1 группы О; положительный контроль ВИЧ-2 с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-2; отрицательный контроль. Контроли содержат негативную человеческую плазму, неактивную при исследовании лицензированными FDA методами на антигела к ВГС, антигела 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 ProClim® 300.
Реагенты и расходный материал к автоматическому распылятелю Swing II Twin Sampler		
8.	ID карты для определения группы крови ABO 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 ABO как прямой, так и обратной реакцией, а также определение резус-фактора. ID-Card "ID DiaClon ABO/D + Reverse Grouping (monoclonal antibodies)" содержит моноклональные анти-A [клеточная линия A5], анти-B [клеточная линия G½] и анти-D [клеточные линии LHM 59 / 20 (LDM3) + 175-2] в гелевом матриксе. Микропробирка с1 является отрицательным контролем. Две микропробирки с «нейтральным» гелем для определения группы крови обратной реакцией с A1 и B стандартными эритроцитами. Консервант: < 0,1% NaN3.
9.	Карты для идентификации антигел Liss/Coombs	ID-Card "ID LISS/Coombs" может быть использована для ПАГТ, для проведения теста на совместимость, скрининга антигел и идентификации с "ID-DiaCell" и "ID-DiaPanel". ID-Card "ID LISS/Coombs" с 6 микропробирками, содержащими полиспецифический АГР (кроличий анти-IgG, моноклональный анти-С3d, 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 антигела анти-С (клеточная линия MS-24), анти-с (клеточная линия MS-33), анти-E (клеточная линия MS-260), анти-e (клеточная линия MS-16, MS-21, MS-63) и анти- K (клеточная линия MS-56) в гелевом матриксе. Микропробирка (C1d) является

		отрицательным контролем. Консервант: < 0,1% NaN ₃ .
11.	Стандартные панели эритроцитов для скрининга антител: ID-DiaCell I-II-III	Реагенты стандартных эритроцитов специально разработаны для ID-System. Все клеточные реагенты имеют человеческое происхождение, суспензия 0,8% ($\pm$ 0,1%) находится в буферизированной 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 антител, для антигенного типирования отец/мать при аллоиммунизированных беременностях.
13.	Промывочный раствор A Wash solution	ID-Cards "Anti-K" и "Anti-K" позволяют тестировать 6 образцов одновременно.
14.	Промывочный раствор B Wash solution	Wash Solution A Concentrate, изотонический буферный раствор, флакон 100 мл. Консервант: $\leq$ 2% NaN ₃ .
	Расходный материал к анализатору НемоСие Нб 201+	
15.	Микроковеты Нб201+ в индивидуальной упаковке к анализатору НемоСие Нб 201+	Wash Solution B Concentrate, мощный раствор с поверхностно-активным веществом, флакон 100 мл. Консервант: $\leq$ 2% NaN ₃

	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 АСОН. 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 АСОН. Характеристики: Методология, Тест-полоски для сухой химии, Диапазон Линейности 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 кат/L, Размер Полоски не менее 6.0 mm $\times$ 80mm, Условия Хранения Полоски не менее/не более 2 - 30 $^{\circ}$ C, хранить в упаковке в закрытом контейнере. Не допускать попадания прямых солнечных лучей., Условия Эксплуатации не менее 15 - 30 $^{\circ}$ C Реагент Композиция, α -кетоглутарата не менее 1 % w/w, L-аланин не менее 5% w/w, Оксид аза пирувата не менее 125U/ml, TPR 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 закупки по каждому лоту.

№ лота	Наименование товара	Единица изм.	Объем	Цена за единицу измерения	Сумма, выделенная для закупки,
--------	---------------------	--------------	-------	---------------------------	--------------------------------

						тенге
Реагенты и расходный материал к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i1000Sr						
1.	ARCHITECT ВИЧ Комбо, Architect HIV Ag/Ab Combo, реагент 100 тестов	упаковка	130	87 300		11 349 000
2.	ARCHITECT Антигела к вирусу гепатита С, 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 антигена 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.	Мультиплексный 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 раскатывателю Swing II Twin Sampler						
8.	ID карты для определения групп крови АВО и резус фактора Rho D (прямой и непрямой метод)	упаковка	18	843000		15174000
9.	Карты для идентификации антител Liss/Combs	упаковка	8	1178000		9424000
10.	Карты для фенотипирования по системе RH/K: ID-карты Dia-Clon Rh-subgroups+K	упаковка	7	750000		5250000
11.	Стандартные панели эритроцитов для скрининга антител: ID-DiaCell I-II-III	упаковка	70	65000		4550000
12.	ID карта Anti-K	упаковка	100	62000		6200000
13.	Промывочный раствор A Wash solution	упаковка	130	42500		5525000
14.	Промывочный раствор B Wash solution	упаковка	30	103900		3117000
Расходный материал к анализатору НемоСue Нb 201+						
15.	Микроковеты Нb201+ в индивидуальной упаковке к анализатору НемоСue Нb 201+	упаковка	150	55389		8308350
Расходный материал к биохимическому экспресс-анализатору Mission C-100						
16.	Тест полоски для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ)	упаковка	600	25000		15000000
ИТОГО (тенге):				211746575,20		

4. Место, сроки и сопутствующие условия поставки товара

График поставки:

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

1.	АРСНТЕСТ 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.	АРСНТЕСТ Антигела 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.	АРСНТЕСТ 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.	АРСНТЕСТ Сифилис, реагент 100 тестов Architect Syphilis TR (1X100)	упаковка	130	март-22, май-21, июль -22, август-21, октябрь-22, ноябрь-22
5.	Арchiсест анти-НВс II (Реагент для качественного определения антигел к ядерному антигену гепатита В (анти-НВс))	упаковка	130	март-22, май-21, июль -22, август-21, октябрь-22, ноябрь-22

Реагенты и расходный материал для системы реаг тайм ШР 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 раскпывателю Swing II Twin Sampler				
8.	ID карты для определения групп крови АВО и резус фактора Rhо D (прямой и непрямой метод)	упаковка	18	март-3, май-4, июль-3, сентябрь-4, ноябрь-4
9.	Карты для идентификации антигел Liiss/Сoombs	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 антигел: 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 НемоСие Нб 201+				
15.	Микроковчеты Нб201+ в индивидуальной упаковке к анализатору НемоСие Нб 201+	упаковка	150	март-25, май-25, июль-25, сентябрь-25, октябрь-25, ноябрь-25
Расходный материал к биохимическому экспресс-анализатору Mission C-100				
16.	Тест полоски для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ)	упаковка	600	март-100, апрель-100, июнь-100, август-100, сентябрь-100, ноябрь-100

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 документацией), 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 засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

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 закула 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 исполнителя, 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 опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения);
- 2) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;
- 4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения 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 гарантийного 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 «docx»);

- 2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан. На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий»;
- 3) акт санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).
- 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, подтирок 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 закупки прилагаются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.
- 8.12. Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подложит адресации заказчику или организатору закупки по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по закупке медицинских изделий в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи» 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 закупки лекарственных средств, медицинских изделий.
- 9.2. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:
- 1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупки либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупки, 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. Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде гарантийного денежного вноса вносится потенциальным поставщиком на следующий счет организатора тендера: **БИН 950540000500, ИИК KZ819650000071963625 АО «ForteBank», БИК FRTUZZKA.**
- 9.5. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:
- 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;
- 2) отклонения тендерной заявки по основаниям несоответствия положениям тендерной документации;

- 3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 4) прекращения процедур закупки без определения победителя тендера;
- 5) вступления в силу договора закупки и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупки.

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 закупки или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;
- 3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупки 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 закупки 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 предоставления 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 предоставления 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 закупки за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупки не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

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

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

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

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 видеорегистрации.

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

13.3. Вскрытая 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) непредоставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 2) непредоставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 3) непредоставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) непредоставления 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 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 непредоставления 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) непредоставления 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) непредоставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

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

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

13) непредоставления 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 закупки по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

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 несостоявшимися, заказчик или организатор закупки меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 9-1 Правил закупки.

14.4. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупки осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

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

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

14.6. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил закупки, 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 закупки.

15. Условия предоставления поддержки отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов Евразийского экономического союза, предпринимательской инициативы

15.1. В случае, если в закупке 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 закупку и требованиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

15.2. В случае, если в закупке 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 закупы подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинскими изделиями, 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 государств-членов Евразийского экономического союза подтверждается следующими документами:

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

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

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 закупы 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 участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей 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 дистрибьюторской 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 предоставления 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 закупы

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

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

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

16.2. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера: **БИН 950540000500, ИИК KZ819650000071963625 АО «ForteBank», БИК IRGTUZZK.**

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

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

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

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

17. Порядок заключения договора закупы

17.1. Организатор в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупы, 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 закупы 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 закупы 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 изменений 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 закупки с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупки и договора на оказание фармацевтических услуг с применением аудио- и видеорегистрации. 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 закупки в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

18. Специальные положения закупки 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 закупки и признании утратившими силу некоторых приказов Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан».

Приложение № 1

к Тендерной документации

№ сатып алу келісім-шарты

Қостанай қ.

20 ж. « »

Договор закупки №

г. Костанай

« » 20 года

Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының «Облыстық қан орталығы» ҚМК, оның атынан 2022 жылғы 17 қазандағы №865-к бұйрығы негізінде әрекет етуші директордың М.а. Ахметов Манарбек Молдағалиевич, бұдан әрі «Талсырыс беруші» деп аталатын тарап, бір жағынан және _____ оның атынан Жарты негізінде әрекет етуші директор _____ тұлғасы бұдан әрі «Өнім беруші» деп аталатын тарап, екінші жағынан, Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысымен бекітілген Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидалары және 20 жылғы « » № медициналық бұйымдарды

ҚП «Областной центр крови» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, именуемое в дальнейшем Заказчик, в лице и.о. директора Ахметова Манарбека Молдағалиевича, действующего на основании приказа от 17 октября 2022 года № 865-к, с одной стороны, и именуемое в дальнейшем «Поставщик», в лице директора _____, действующего на основании Устава с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополняющего 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 закупки способом тендера по закупке изделий медицинского назначения (далее товар) № _____ от « »

сатып алу бойынша тендер тәсілімен сатып алу қорытындылары хаттамасы негізінде осы сатып алу туралы Келісім-шартты (бұдан әрі – Шарт) жасалдық және мына төмендегілер туралы келісімге келдік:

1-тарau. Шартта қолданылатын терминдер

1. Осы Шартта төменде аталған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:

- 1) «Шарт» - жазбаша нысанмен сактай отырып, Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес Тапсырыс беруші мен Өнім беруші арасында жасалған, Тараптар оған барлық қосымшаларымен және толықтыруларымен, сондай-ақ Шартта сілтемелер жасалған барлық құжаттамамен қол қойған азаматтық-құқықтық акт;
- 2) Шарттың батысы - Тапсырыс беруші Шарттың талаптарына сәйкес Өнім берушіге төлеуге тиіс сома;
- 3) тауарлар – өнім беруші Тапсырыс берушіге Шарт талаптарына сәйкес жеткізуге тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және ілесіп қызметтер;
- 4) ілесіп қызметтер - тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін қызметтер және кез келген басқа қосалқы қызметтер және өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған басқа да міндеттері;
- 5) Тапсырыс беруші-облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары, медициналық қызметтер көрсететін әскери-медициналық (медициналық) бөлімшелер, ведомстволық бөлімшелер (ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық қызметтер көрсететін денсаулық сақтау субъектілері;
- 6) Өнім беруші-Тапсырыс берушімен жасалған сатып алу туралы шартта оның контрагенті ретінде әрекет ететін және Шарттың талаптарында көрсетілген тауарларды жеткізуді жүзеге асыратын жеке немесе заңды тұлға.

2-тарau. Шарттың мәні

2. Өнім беруші тауарды шарттың талаптарына сәйкес, осы Шартқа қосымшаларда айқындалған мөлшерде және сапада жеткізуге, ал Тапсырыс беруші оны қабылдауға және шарттың талаптарына сәйкес төлеуге міндеттенеді.
3. Төменде келтірілген құжаттар мен оларда айтылған шарттар осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып саналады, атап айтқанда:
 - 1) осы Шарт;
 - 2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;
 - 3) техникалық ерекшелік;
 - 4) Шарттың орындалуын қамтамасыз ету (есер сатып алу шартының жалпы

года, заклочили настоящий Договор закупки (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

- 1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;
 - 2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;
 - 3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;
 - 4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включая 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 закупке 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 қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, шарттың орындалуын кепілдікті қамтамасыз ету енгізілмейді).

3-тарau. Шарттың батысы және акы төлеу

4. Шарттың батысы (142-ерекшелік)..... (.....) тентені құрайды және өнім берушінің тендерлік өтінімінде көрсетілген батыа сәйкес келеді.

5. Өнім берушіге жеткізілген тауарлар үшін акы төлеу мынадай шарттарда жүргізіледі:

- төлем нысаны колма-кол акшасыз есеп айырысу;

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

6. Төлем алдындағы қажетті құжаттар:

1) Өнім беруші ұсынатын және оның өндіруші, ресми дистрибьютор не өндірушінің ресми өкілі мәртебесін растайтын шарттың көшірмесі немесе өзге де құжаттар;

2) электрондық шот-фактура, жүкқұжат, қабылдау-тапсыру актісі;

3) тауардың нақты түріне тән өзге де құжаттар (Қауіпсіздік пен сапаны бағалау қавидаларында белгіленген нысан бойынша өнімнің қауіпсіздігі мен сапасы туралы қорытындының көшірмесі)..

4-тарau. Тауарды жеткізу және қабылдау шарттары

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

9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз шарттың немесе оның кандай да бір ережелерінің, сондай-ак Тапсырыс беруші немесе осы Шартты орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналды қоспағанда, оның атынан басқа тұлғалар ұсынған техникалық құжаттаманың, акпараттың мазмұнын ешкімге ашпауға тиіс.

Көрсетілген акпарат бұл персоналга құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін каншалықты қажет болса, сондай шамада берілуге тиіс.

9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз жоғарыда санамаланған кандай да бір құжаттарды немесе акпаратты Шартты іске асыру максатынан басқа максатта пайдаланбауға тиіс.

10. Өнім беруші тауарлардың түпкілікті межелі пунктіне тасымалдау кезінде олардың зақымдануынан немесе бүлінуінен алдын алуда қабілетті орамасын қамтамасыз етуге тиіс.

Қаптама кандай да бір шектеусіз қарқынды көтеру-тасымалдау өңдеуіне және тасымалдау кезінде экстремалды температуралардың, тұздау мен

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

Глава 3. Цена Договора и оплата

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

5. Оплата поставщику за поставленные товары производится 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, предоставляющие оплате:

1) копия договора или иные документы, предоставляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора 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 приемке 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 предоставляться 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 подьемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки,

жауын-шашынның, сондай-ақ ашық сақтаудың әсеріне төзімді тиіс. Булып-түйілген жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын айқындау кезінде жеткізудің соңғы пунктінің алыстығын және тауарларды алып жүрудің барлық пункттерінде қуатты жүк көтерігіш құралдардың болуын ескеру қажет. 11. Жәшіктерді буып-түю және танаулау, сондай-ақ оның ішіндегі және сыртындағы құжаттама Қазақстан Республикасының заңнамасына қатаң сәйкес келуі тиіс. 12. Тауарларды жеткізуді Өнім беруші сатып алынатын тауарлар тізбесінде (Шартқа № 1 қосымша) айтылған Тапсырыс берушінің талаптарына сәйкес жүзеге асырады. 13. Өнім беруші тауарларды тендерлік құжаттамада көрсетілген межелі пунктке дейін жеткізуге тиіс. Бұл тауарларды межелі пунктке дейін тасымалдауды Өнім беруші жүзеге асырады және төлейді, ал осыған байланысты шығыстар Шарттың бағасына енгізіледі. 5-тарау. Тараптардың жауапкершілігі 14. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін біреуге толықтай да, ішінара да бермеуге тиіс. 15. Тауарларды жеткізуді және Қызметтерді көрсетуді Өнім беруші бая кестесінде және Шартқа № 2 қосымшада көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асыруға тиіс. 16. Өнім беруші тарапынан жеткізілімді орындауды кешіктіру шарттың орындалуын қамтамасыз етуді ұстап қалуға және тұрақсыздық айыбын төлеуге әкеп соғады. 17. Егер Шартты орындау кезеңінде өнім беруші кез келген сәтте тауарларды уақтылы жеткізуге кедергі келтіретін талаптарға тап болса, Өнім беруші Тапсырыс берушіге кешіктіру фактісі, оның болжамды ұзақтығы және себебі(себептері) туралы жазбаша хабарламаны дереу жіберуге тиіс. Жеткізудің хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайды бағалауы керек және бюджеттік бағдарлама әкімшісінің келісімі бойынша жеткізудің шартты орындау мерзімін ұзартуға алады. Бұл жағдайда мұндай ұзартуды тараптар Шартқа түзету енгізу жолымен ратификациялауға тиіс. 18. Форс-мажор талаптарын қоспағанда, егер Өнім беруші шартта көзделген мерзімдерде тауарларды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші шарт шеңберінде өзінің басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, Шарттың бағасынан тұрақсыздық айыбы түрінде жеткізілмеген немесе мерзімдерін бұза отырып жеткізілген тауар сомасының 0,1 (нөл бүтін оннан бір) пайызы мөлшеріндегі соманы шегереді (өндіріп алады). 19. Өнім беруші Шарттың орындалуын өзінің қамтамасыз етуінен	а также открытого хранения. При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отделенность 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. Доставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора закупки, 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 приложения № 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 предполагаемой 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 (вызывает) 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 не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора
---	--

айырылмайды және егер Шарттың орындалуын кешіктіру форс-мажорлық мән-жайлардың нәтижесі болып табылса, оның талаптарын орындамауына байланысты тұрақсыздық айыбын төлеуге немесе шарттың бұзылуына жауапты болмайды.

20. Шарттың мақсаттары үшін форс-мажор Тараптың қате есептелуіне немесе немісқұрайлылығына байланысты емес оқитаны білдіреді және Тараптардың кез келгенінің бақылауына бағынбайтын күтпеген сипатқа ие (дүлей зығалалар, міндеттемелерді орындауға тыйым салатын немесе кандай да бір өзге де жолмен кедергі келтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шығару, әскери іс-қимылдар, өндірісті тоқтата тұру немесе тоқтату және көрсетілген мән-жайлар еңсерілмейтін күштің (форс-мажордың) басталуы туралы куәлік), бұл жағдайлар Тараптардың кез келгенін шарт бойынша өз міндеттемелерін орындауға мүмкіндік бермеді.

21. Форс-мажорлық мән-жайлар туынданған кезде олар туынданған Тарап екінші Тарапқа осындай мән-жайлар және олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және олардың басталуын форс-мажорлық мән-жайлар туынданған кезден бастап күнтізбелік он күн ішінде тиісті құжаттармен растайды. Бұл жағдайда Шарттың қолданылуы форс-мажорлық мән-жайлар тоқтатылғанға дейін тоқтатылады және шарттың қолданылу мерзімі форс-мажорлық мән-жайлардың қолданылу мерзіміне сәйкес ұзартылады. Хабарламау немесе уақтылы хабарламау Тарапты жоғарыда аталған кез келген мән-жайларға шарт бойынша міндеттемелерді тиісінше орындамағаны не орындамағаны үшін жауапкершіліктен босататын негіз ретінде сілтеме жасау құқығынан айырады.

22. Егер форс-мажорлық мән-жайлар күнтізбелік бір айдан астам уақытқа созылған жағдайда, Тараптар бұл туралы жазбаша келісім жасасу арқылы Шарттың қолданылуын тоқтату туралы шешім қабылдауға құқылы. Бұл ретте тараптар нақты жеткізілген тауар үшін өзара есеп айырысуды жүргізеді.

23. Тапсырыс беруші, егер Өнім беруші банкрот немесе төлем қабылсіз болып қалса, өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жіберу арқылы Шартты кез келген уақытта бұза алады. Бұл жағдайда, бұзу дереу жүзеге асырылады және егер Шартты бұзу Тапсырыс берушіге келтірілген немесе кейіннен қойылатын немесе қолданылатын әрекеттерді жасауға немесе санкцияларды қолдануға кандай да бір құқықтарды қозғамаса немесе қозғамаса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге қатысты ешқандай қаржылық міндеттеме алмайды.

24. Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты одан әрі орындаудың орынсыздығына байланысты кез

аялығатасуына форс-мажорлық обстоятөлдік.

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, приостановление или прекращение производства и обязательств указанные в свидетельстве о наступлении непреодолимой силы (форс-мажора)) при условии, что эти обязательства не сделаны 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 действия Договора приостанавливаются 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 вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

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

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

келген уақытта бұза алады. Хабарламада Шартты бұзудың себебі көрсетілуі тиіс, жойылған шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ақ шартты бұзудың күшіне ену күні айтылуы тиіс. Шарт осындай жағдайларға байланысты жойылған кезде, Өнім беруші шарт бойынша бұзуда байланысты нақты шығындар үшін ғана тоқтатылған күні төлемді талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен өнім беруші тікелей келіссөздер процесінде олардың арасында шарт бойынша немесе оған байланысты туындайтын барлық келіспеушіліктерді немесе дауларды шешуге бар күшін салуы тиіс.

25. Егер осындай келіссөздер басталғаннан кейін күнгізбелік 21 (жиырма бір) күн ішінде Тапсырыс беруші мен өнім беруші Шарт бойынша дауды шеше алмаса, Тараптардың кез келгені осы мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.

26. Өнім беруші Тапсырыс берушіге жеткізген күнге медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі: қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде); қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болған кезде) құрауға тиіс.

27. Өндірісте белгіленген стандарттарға сәйкес келмейтін медициналық бұйымдарды пайдалануды болдырмау үшін тауарды жеткізу кезінде Тапсырыс беруші кіріс бақылауын жүргізеді.

28. Кіріс бақылауын жүргізу кезінде тауардың сәйкессіздігі анықталған жағдайда, Тапсырыс беруші сәйкессіздіктің себебін көрсете отырып, жарнама актісін ресімдейді, оны өнім берушіге 5 (бес) жұмыс күні ішінде жібереді, жарнама актісін алғаннан кейін Өнім беруші тауарды бір ай ішінде ауыстыруға міндетті.

29. Тауарды жеткізу Қазақстан Республикасының Салық кодексіне сәйкес башының немесе ол уәкілеттік берген тұлғаның, бас бухгалтердің қолымен, сондай-ақ тауарды жіберген адамның қолымен расталған тауарға ілеспе құжаттармен бірге жүреді.

30. Тауардың әрбір атауына, партиясына (сериясына) арналған тауарға ілеспе құжатта: атауы; буып-туы; бірлік саны, бағасы; сомасы; сериясы; жарамдылық мерзімі; медициналық бұйымдардың қауіпсіздігі мен сапасы туралы қорытындының нөмірі мен қолданылу мерзімі көрсетіледі. Тауарға ілеспе құжаттарда түзеулерге, тіркеулерге, таңбалауға жол берілмейді.

31. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасауға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы

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 менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока 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 течение 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 (субполнители) 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 №

мердігерлері (бірілесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға ынталандырмайды, сондай-ақ Шартқа № 1 қосымшаға сәйкес сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтайды деп сендіреді.

6-тарау. Құпиялылық

32. Шарттың қолданысының нәтижесінде бір Тараптың екінші Тарап үшін ұсынған акпараты Шарттың уақыты біткеннен кейін немесе бұғаннан кейін 3 (үш) жылға дейін құпия болып табылады, мынадай жағдайлардан басқа, егер акпарат:

- 1) ашу кезінде көпшіліктің қолы жетімді;
- 2) жария етілгеннен кейін екінші Тарапқа жария етуші Тарап Шартты жариялау жолымен немесе өзгеше түрде бұзбай (мемлекеттік, құқық қорғау және сот органдарының сұрау салулары бойынша ұсыну жолымен) жария пайдалануға түссе;
- 3) басқа Тарап ашу кезінде Тараптардың иелігінде болып және осындай Тараптан тікелей немесе жанама алынбаса;
- 4) үшінші тараптан алынды, алайда мұндай акпарат құпиялылықты кепілдендіретін Тараптан тікелей немесе жанама ұсынылмаса;
- 5) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда сотқа, мемлекеттік органдарға, жеке сот орындаушыларына ұсынылса құпия болып табылмайды.

33. Шартқа сәйкес өзінің міндеттемелерін растайтын Тарап осындай міндеттемелерді бұзуды белгілеген жағдайда өзіне дәлелдеу ауырталығын жүктейді.

7-тарау. Қорытынды ережелер

34. Шарт қазақ және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші тарапы шетелдік ұйым болып табылған жағдайда, екінші данасы Қазақстан Республикасының тіл туралы заңнамасына сәйкес сол тілге аударылуы мүмкін. Шартты сот тәртібімен қарау қажет болған жағдайда шарттың қазақ немесе орыс тілдеріндегі данасы қаралады. Тараптар алмасатын шартқа қатысты барлық хат алмасу және басқа да құжаттама осы талаптарға сәйкес келуге тиіс.

35. Шартқа сәйкес бір Тарап екінші Тарапқа жіберетін кез келген хабарлама кейіннен түпнұсқасын бере отырып, хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіледі.

36. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшіне енудің көрсетілген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы күндердің қайсысы кешірек болатынына байланысты күшіне енеді.

37. Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан

1 к Договору.

Глава 6. Конфиденциальность

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:

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
 - 2) после раскрытия другой Стороной поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
 - 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
 - 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
 - 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.
33. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.

Глава 7. Заключительные положения

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.

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

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.

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

38. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме,

Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге жатады.

38. Өнім беруші шарттың орындалуын қамтамасыз етуді тендерлік құжаттамада көзделген нысанда, көлемде және шарттарда енгізуге міндетті.

39. Осы Шарт Тараптар қол қойғаннан және өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізгеннен кейін күшіне енеді.

40. Осы тауарды сатып алу Шартты Тапсырыс берушінің дерлік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алуды жүзеге асыру процесінде тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында туындайтын құқықтық қатынастарды реттейді. Осы Шартқа енгізілетін кез келген өзгерістер мен толықтырулар Қазақстан Республикасының заңнамасына, Тапсырыс берушінің тендерлік құжаттамасына, өнім берушінің тендерлік өтініміне және тендер қорытындылары туралы хаттамата сәйкес келуге тиіс.

8-тарау. Тараптардың заңды мекенжайлары, банктік деректемелері және коддары:

Тапсырыс беруші:

Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының

«Облыстық қан орталығы» КМҚ

Қостанай қаласы, Быковский көшесі, 4а

БСН 950540000500

ЖСҚ KZ819650000071963625

«ForteBank» АҚ, БСҚ ІРТҮҚЗКА

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

Директордың м.а.: _____ М.М. Ахметов
М.О.

Өнім беруші:

объем 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 закупки 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 подписи Сторон

Заказчик:

КГП «Областной центр крови» Управления

защиты населения акимата Костанайской области

город Костанай, ул. Быковского 4а

БИН 950540000500

ИИК KZ819650000071963625

АО «ForteBank», БИК ІРТҮҚЗКА

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

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

Поставщик:

20__ ж. «__» _____
№__ келісім-шартына
1-қосымша
Приложение 1
к договору №__
от «__» _____ 20__ года

Сыйбас жемқорлыққа қарсы талаптар

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасауға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға 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, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға итермелемейді, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласында қандай да бір заңсыз артықшылықтарды немесе өзге де заңсыз мақсаттарды алу мақсатында осы тұлғалардың әрекеттеріне немесе шешімдеріне ықпал ету үшін кез келген тұлғаларға тікелей немесе жанама түрде қандай да бір ақпалай қаражатты немесе құндылықтарды төлемейді, төлеуді ұсынбайды және төлеуге рұқсат бермейді деп сендіреді. 2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасауға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың жұмыскерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) осы Шарттың мақсаттары үшін қолданылатын заңнамada қолданылатын пара беру/алу, коммерциялық сатып алу сияқты әрекеттерді, сондай-ақ Сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерді жүзеге асырмайтындығына сендіреді.	аффилированнные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели. 2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.
3. Осы Шарт Тараптарының әрқайсысы басқа Тараптың қызметкерлерін қандай да бір жолмен, оның ішінде ақпалай сомаларды, сыйлықтарды беру, олардың атына жұмыстарды (қызметтерді) өтеусіз орындау жолымен және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке қотын және осы қызметкердің оны ынталандыратын тараптың пайдасына қандай да бір іс-әрекеттерді орындауын қамтамасыз етуге барытпаған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тарталды.	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. Тараптардың әрқайсысы екінші Тараптан осы Шарттың орындалу барысын талдау мақсатында осы Шарттың орындалуы жөніндегі мәліметтерді қамтитын кез келген құжаттарды сұратады.	4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.
5. Тарапта қандай да бір Сыбайлас жемқорлыққа қарсы шарттардың бұзылғаны немесе орын алуы мүмкін деген күдік туындаған жағдайда, тиісті Тарап екінші Тарапты жазбаша нысанда хабардар етеді, сондай-ақ бұл туралы Қазақстан Республикасының «Сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл туралы» Заңының 24-бабы 1-тармағына сәйкес жоғары тұрған басшыны және (немесе) мемлекеттік органның не қызметкері болып табылатын ұйымның басшылығын және (немесе) уәкілетті мемлекеттік органдарды хабардар етеді.	5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с пунктом 1 статьи 24 Закона Республики Казахстан «О противодействии коррупции».
6. Жазбаша хабарламада Тарап контрагенттің, оның үлестес тұлғаларының, жұмыскерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, делдалдардың және (немесе) қосалқы мердігерлердің (бірлесіп орындаушылардың) осы шарттардың	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 контрактом, его

кандай да бір ережелерін бұзу болғанын немесе болуы мүмкін екенін анық растайтын немесе болжауға негіз болатын, қолданылатын заңнамада пара беру немесе алу, коммерциялық сатып алу ретінде сараланатын әрекеттерден, сондай-ақ Сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерден көрінетін фактілерге сілтеме жасайды немесе материалдарды ұсынады. 7. Осы Шарттың Тараптары сыбайлас жемқорлықтың алдын алу жөніндегі рәсімдердің жүргізілуін мойындайды және олардың сақталуын бақылайды. Бұл ретте тараптар сыбайлас жемқорлық қызметіне болжалды түрде тартылған контрагенттермен іскерлік қатынастардың болуын барынша азайту үшін ақылта қонымды күш-жігер жұмсайды, сондай-ақ сыбайлас жемқорлықтың алдын алу мақсатында бір-біріне өзара жардем көрсетеді. 8. Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптардың 5-тармағына сәйкес жазбаша хабарлама алған Тарап 10 (он) күнтізбелік күн ішінде тергеу жүргізеді және оның нәтижелерін екінші Тарапқа ұсынады. 9. Тараптардың заңды мекенжайлары, банктік деректемелері және коддары: Тапсырыс беруші: Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының «Облыстық қан орталығы» КМҚ Қостанай қаласы, Быковский көшесі, 4а БСН 950540000500 ЖСК KZ819650000071963625 «ForteBank» АҚ, БСК ІРТҮҚЗКА ock_uulist@mail.kz, тел: 8 (7142) 26-63-32 Директордың м.а.: _____ М.М. Ахметов М.О. Өнім беруші:	аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (исполнителями), выражающиеся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства. 7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролю их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предполагают 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 подписи Сторон Заказчик: КТП «Областной центр крови» Управления здравоохранения акимата Костанайской области город Костанай, ул. Быковского 4а БИН 950540000500 ИИК KZ819650000071963625 АО «ForteBank», БИК ІРТҮҚЗКА ock_uulist@mail.kz, тел: 8 (7142) 26-63-32 И.о. директора _____ М.М. Ахметов М.П. Поставщик:
--	--

20__ ж. «__» _____
№__ келісім-шартына
2-қосымша
Приложение 2
к договору №_____
от «__» _____ 20__ года

Перечень закупаемых товаров

№	Атауы Наименование	Өлшем бірлігі Ед.изм	Саны Кол-во	Бағасы 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**

№	Атауы Наименование	Өлшем бірлігі Ед.изм	Саны Кол-во	Жеткізу мерзімі Срок поставки
1.				

И.о. директора _____ М.М. Ахметов

Директор: _____