

Утверждена
приказом № 10 от «09» августа 2019 года

Директор Иосипенко Е.С.



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам, для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу медицинских изделий для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2019 год.

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

Настоящая Тендерная документация разработана в соответствии Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг утвержденных Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (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) должен быть зарегистрирован в качестве субъекта предпринимательства согласно законодательству Республики Казахстан;
- 2) должен быть правоспособным на осуществление фармацевтической деятельности по производству или оптовой реализации медицинских изделий;
- 3) не должен иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 4) не должен быть признанным судом недобросовестным по Правилам;
- 5) не должен быть аффилированным с заказчиком, организатором закупа, единым дистрибьютором;
- 6) не должен быть аффилированным по одному лоту с другим потенциальным поставщиком;
- 7) не должен быть признан банкротом, вступившим в законную силу судебным актом, и в отношении него не должно проводиться процедур банкротства или ликвидации;
- 8) не должен нарушать патентных и иных прав и притязаний третьих лиц, связанных с реализацией медицинских изделий.

1.2. К закупаемым медицинским изделиям предъявляются следующие требования:

- 1) наличие регистрации медицинских изделий 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 незарегистрированных медицинских изделий, комплектующих, входящих в состав медицинского изделия и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности 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);

5) медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;

6) медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

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

2. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров

№ лота	Наименование товара	Технические и качественные характеристики
1	ВИЧ Комбо, реагент 2000 тестов, к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	ВИЧ Комбо, реагент 2000 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 сыворотке или плазме крови человека. ARCHITECT 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. ARCHITECT 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 антитела к антигену p24 (мышинные моноклональные) в фосфатном буфере, содержащем белок.
2	Сифилис, реагент 500 тестов, к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	Сифилис, реагент 500 тестов представляет собой тест-систему для качественного определения антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке или плазме крови человека методом хемилюминесцентного иммуноанализа на микрочастицах (ХИАМ). Данный тест

		предназначен для диагностики сифилиса. Чувствительность анализа ARCHITECT Syphilis TP составила $\geq 99,0\%$ при анализе образцов. Специфичность анализа ARCHITECT Syphilis TP составила $\geq 99,0\%$ для образцов сыворотки и плазмы крови. Воспроизводимость результатов анализа ARCHITECT Syphilis TP положительного контроля составляет 15%. Минимальная концентрация микрочастиц: 0,08% по сухому остатку. Минимальная концентрация конъюгат: анти-IgG – 26,6 нг/мл, анти-IgM – 1,34 нг/мл.
3	Антитела к вирусу гепатита С, реагент 2000 тестов, к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	Антитела к вирусу Гепатита С, реагент 2000 тестов Reagent представляет собой хемилюминисцентный иммуноанализ на микрочастицах (ХИАМ), предназначенный для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме человека. Набор реагентов включает: Микрочастицы 1 или 4 флакона (6,6 мл на 100 тестов/27,0 мл на 500 тестов) HCV (E. coli, дрожжи, рекомбинант) с сенсibilизированными антигеном микрочастицами в MES-буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твёрдого вещества. Консервант: Противомикробные препараты. Конъюгат 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) конъюгата: мышинный анти-IgG/анти-IgM конъюгат, меченый акридином, в MES-буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл/(IgM) 0,8 нг/мл. Консервант: Противомикробные препараты. Консервант: противомикробные препараты. Разбавитель 1 или 4 флакона (10,0 мл на 100 тестов/50,9 мл на 500 тестов) разбавителя образца Анти-HCV, содержащий TRIS-буфер с протеиновыми стабилизаторами. Консервант: Противомикробные препараты. Общая относительная специфичность составляет 99,60%. (10361/10403) при 95% доверительном интервале от 99,45 до 99,71%. Чувствительность составила 99,10% при 95% доверительном интервале от 96,77% до 99,89%.
4	Поверхностный а/г вируса гепатита В, реагент 2000 (1-уп 2000 т.) (скрининг), к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	Поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 2000 тестов является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (ХИАМ) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека. 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: 0,0675% твердых веществ. Консервант: ProClin 300. Конъюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) конъюгата: анти-HBs (козы, IgG) акридин-меченый конъюгат в MES буфере с протеиновыми стабилизаторами (бычьими или из плазмы крови человека, не реактивной на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV). Минимальная концентрация: 0,25 мкг/мл. Консервант: ProClin 300. Разбавитель образца: 1 флакон (100 мл) ручного разбавителя ARCHITECT HBsAg Manual Diluent, содержащего рекальцинированную плазму крови человека, не реактивную на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2, анти-HCV и анти-HBs. Консервант: противомикробный препарат и ProClin 300. Воспроизводимость: Тест разработан таким

		<p>образом, чтобы погрешность составила $\leq 10\%$ общего КВ для образцов в диапазоне от 1,00 до 2,50 S/CO. Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность $> 99,5\%$ для популяции доноров крови и показать рабочие характеристики в пределах 95%-ного доверительного интервала в коммерческом тесте на HBsAg для обследованных людей. Чувствительность теста составляет 99,80% (505/506) с 95%-ным доверительным интервалом от 98,90 - 99,99%. Такие же результаты были получены при использовании метода сравнения. Аналитическая чувствительность: Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative разработан в соответствии с CTS, чтобы иметь аналитическую чувствительность $\leq 0,130$ МЕ/мл.</p>
5	<p>Идентификационные карты для определения группы крови АВО и резус фактора RhD (прямой и непрямой метод) с моноклональными антителами к автоматическому иммуногематологическому анализатору techno в уп по 720 шт (60*12)</p>	<p>Гелевые карты, состоящие из 6-ти микропробирок, для определения группы крови прямым и перекрестным методом, резус-фактора с учетом вариантного D для доноров. Размер – не более 70x52 мм. Количество определений в упаковке – не менее 720. Количество карт в упаковке – 720 шт в коробке ID-Карта "ДиаКлон АВО/D + Перекрестная реакция для пациентов" содержит моноклональные анти-А [клеточная линия А5], анти-В [клеточная линия G½] и анти-D [клеточные линии LHM 59 / 20 (LDM3)+ 175-2] в гелевом матриксе. Микропробирка ctl является отрицательным контролем. Две микропробирки с "нейтральным" гелем для определения группы крови обратным методом с А1 и В стандартными эритроцитами. Реагенты предназначены только для профессиональной диагностики «in vitro» групп крови человека. Хранить реагенты при температуре +18 - +25 С</p>
6	<p>ID-карты моноклональные для фенотипирования эрит. системы резус и Kell, № 288 карт</p> <p>Определение Rh фенотипа и Kell</p>	<p>Соответствующие антигены положительных эритроцитов могут стимулировать выработку антител к С (RH2), с (RH4), Е (RH3) и е (RH5) у отрицательных людей и как только происходит выработка, антитела могут вызывать разрушение эритроцитов несущих соответствующие антигены. Таким образом, определение Rh фенотипа, важно во время беременности, для пациентам с ранее проведенными гемотрасфузии, у пациентов с известными иррегулярными антителами [2] и для фенотипирование донорской крови до гемотрансфузии. Около 9% белой популяции являются Kell положительными. Антиген К сильно иммуногенен. Сообщалось, что Анти-К антитела могут причиной гемолитической реакции при переливании крови, как немедленных, так и отложенных, и гемолитической болезни новорожденных. ID-карта " Подгруппы + К " предлагает определение полного профиля Rh фенотипа и включает в себя типирование Kell антигена. СОСТАВ И ОПИСАНИЕ ИЗДЕЛИЯ ID-карта " Подгруппы + К" содержит моноклональные антитела анти-С (клеточная линия MS-24), анти-с (клеточная линия MS-33), анти-Е (клеточная линия MS-260), анти-е (клеточная линия MS-16, MC-21, MC-63) и анти-К (клеточная линия MS-56) в гелевом матриксе. Микропробирка (Ctl) является отрицательным контролем. Консервант: $<0,1\%$ NaN₃.</p>

7	<p>Карты для идентификации антител Liss/Coombs к автоматическому иммуногематологическому анализатору techno в уп по 720 шт (12*60)</p>	<p>Прямая и непрямая проба Кумбса и скрининг антител единица измерения – 1 карта на 2 чел-720 карт -1 коробка Описание: Гелевые карты, состоящие из 6-ти микропробирок с полиспецифическим антиглобулином для прямой и непрямой пробы Кумбса и скрининга антител. Полиспецифический антиглобулиновый реагент (АГР) используется в рутинных исследованиях по поиску аллоантител, проведения тестов на совместимость и прямой реакции Кумбса (ПАГТ). Полиспецифический АГР содержит антитела к человеческому IgG и C3d компоненту комплемента, а также могут реагировать с IgA и IgM</p>
8	<p>Мультиплексный тест к аппарату Cobas S 201</p>	<p>Мультиплексный тест, предназначенный для использования с системой cobas s 201, является качественным <i>in vitro</i> тестом для прямого выявления РНК вируса иммунодефицита человека 1 типа (ВИЧ-1) группы М, РНК вируса иммунодефицита человека 1 типа группы О, РНК вируса иммунодефицита человека 2 типа (ВИЧ-2), РНК вируса гепатита С (ВГС) и ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в человеческой плазме. Данный тест предназначен для скрининга доноров на ВИЧ-1 группы М, ВИЧ-1 группы О, ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ в образцах плазмы доноров, в том числе доноров цельной крови и компонентов крови, и прочих живых доноров. В комплект поставки входят следующие растворы и расходные материалы: РАСТВОРЫ: Реагентные растворы: мультиплексный тест, 96 тестов который состоит из четырех кассет: 1. MPX2 CS1 (Кассета с магнитными стеклянными частицами) 2 x 48 тестов, 2 x 7.0 мл (Состав: 93% Изопропанол) 2. MPX2 CS2 (Кассета с лизирующим реагентом) 2 x 48 тестов, 2 x 78 мл (Состав: Дигидрат цитрата натрия, 42.5% гуанидин тиоцианат, < 14% полидоканол, 0.9% дитиотрейтол) 3. MPX2 CS3 (Мульти-реагентная кассета MPX2) 2 x 48 тестов, 2 x 3.8 мл; EB (Буфер для элюции) 2 x 7.0 мл. 4. MPX2 CS4 (Кассета тест-специфичных реагентов MPX2) 2 x 48 тестов; MPX2 MMX-R1 (MPX2 реагент 1 мастермикса) 2 x 3.0 мл, MPX2 MMX-R2 (MPX2 реагент 2 мастермикса) 2 x 2.5 мл; MPX2 IC (Внутренний контроль MPX2) 2 x 15 мл Набор контрольных растворов мультиплексный тест cobas, 6 наборов: 1. MPX М (+) С, v2.0 (cobas® TaqScreen MPX Multi-Positive Control, v2.0) (MPX Мульти-позитивный контроль, версия 2.0) 6 x 1.6 мл. 2. MPX О (+) С, v2.0 (cobas® TaqScreen MPX HIV-1 O Positive Control, v2.0) (HIV-1 О позитивный контроль, версия 2.0) 6 x 1.6 мл 3. MPX 2 (+) С, v2.0 (cobas® TaqScreen MPX HIV-2 Positive Control, v2.0) (HIV-2 позитивный контроль, версия 2.0) 6 x 1.6 мл 4. MPX (-) С, v2.0 (cobas® TaqScreen MPX Negative Control, v2.0) [cobas TaqScreen негативный контроль, версия 2.0 (человеческая плазма)] 6 x 1.6 мл Промывочный раствор: cobas TaqScreen 5.1 L</p>

		<p>1. TS WR (промывочный реагент cobas TaqScreen)</p> <p>РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Элементы для обработки образцов (SPU) • Входящие пробирки для образцов (S-пробирки) со штрих-кодowymi клипсами • Упаковка с К-наконечниками • Упаковка с К-пробирками • Одноразовые наконечники CO-RE (1000 µL), с фильтром • Архивные плашки со штрих-кодовой маркировкой • Крышки для архивных плашек <p>Наличие регистрации в Республики Казахстан</p>
9	<p>Пробирки вакуумные с К2-ЭДТА для гематологических исследований</p> <p>Фиолетовая крышка, черное кольцо 9,0 мл.</p>	<p>Вакуумная пробирка из полиэтилентерефталата (ПЭТФ). Крышка пробирки: пластиковый колпачок фиолетового цвета из полиэтилена, с вертикальными наружными бороздками; внутренняя пробка из несмачиваемого кровью бромбутилкаучука.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Крышка и пробирка без резьбы. - На внутренних стенках пробирки мелкодисперсный антикоагулянт К2ЭДТА. - Этикетка пробирки бумажная, блочная с полями для внесения данных пациента, с горизонтальной фиолетовой полосой, логотипом производителя, отметкой уровня наполнения. - Этикетка содержит информацию о: каталожном номере, номере лота, сроке годности, составе наполнителя ('K2E K2EDTA'), объеме забираемой крови, стерильности и способе стерилизации ('sterile', 'R'-гамма излучение), однократности применения. - Область применения: гематология. - Срок годности не менее - 18 мес. - Температурный диапазон хранения от +4°C до +25°C. - Упаковка не более - 50 шт. в пластиковом штативе, запаянном в полиэтилен. - Объем забираемой крови не более 9,0 мл, размер пробирки не более 16x100 мм
10	<p>Пробирки вакуумные для получения сыворотки с активатором образования сгустка и гелем без резьбы</p> <p>Красная крышка, желтое кольцо 8,0 мл.</p>	<p>Вакуумная пробирка из полиэтилентерефталата (ПЭТФ). Крышка пробирки: пластиковый колпачок красного цвета из полиэтилена, с вертикальными наружными бороздками, внутренняя пробка из несмачиваемого кровью бромбутилкаучука.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Крышка и пробирка без резьбы. - На внутренних стенках пробирки сухой мелкодисперсный активатор образования сгустка. - На дне пробирки однокомпонентный разделительный гель (олефинолигомер). - Этикетка пробирки бумажная, блочная с полями для внесения данных пациента, с горизонтальной красной полосой, логотипом производителя, отметкой уровня наполнения. - Этикетка содержит информацию о: каталожном номере, номере лота, сроке годности, составе наполнителя ('Z Serum Sep Clot Activator'), объеме забираемой крови, стерильности и способе стерилизации ('sterile', 'R'-гамма излучение), однократности применения.

		<ul style="list-style-type: none"> - Область применения: клиническая химия, серология, иммунология, микробиология. - Срок годности не менее - 18 мес. - Температурный диапазон хранения от +4°C до +25°C. - Упаковка не более - 50 шт. в пластиковом штативе, запаянном в полиэтилен. - Объем забираемой крови не более 8,0 мл, размер пробирки не более 16x100 мм
11	Системы полимерные с магистралями одинарные с добавочным раствором для тромбоцитов SSP+, 300 мл	<p>Раствор SSP+ 300мл с отводом для стерильного соединителя TERUMO TSCD и портом Луер-Лок является плазмазамещающим раствором, предназначенным для приготовления и хранения тромбоконцентрата</p> <ul style="list-style-type: none"> - Увеличивает срок хранения тромбоконцентрата до 7 суток - Снижает концентрацию белков плазме в тромбоконцентрате (снижает посттрансфузионные реакции) - Дает возможность пролучить большее количество попутной плазмы - рассчитана на использование с системой инактивации патогенов в тромбоцитах CERUS INTERCEPT. <p>Расщиан для использования с расходным сетом получения концентрированных тромбоцитов 998CF на аппарате MCS+ (см. в разделе каталога - расходные для MCS+)</p> <p>Допустимое остаточное содержание плазмы в тромбоконцентрате не менее 20%, Состав:</p> <p>Натрий Хлорид 69,3 mmol/L изоосмотический раствор Натрий Цитрат 10,8 mmol/L антикоагулянт Натрий Ацетат 32,5 mmol/L снижает выделение лактата Моно/Динатрийфосфат 28,2 mmol/L буферный раствор, стабилизирует pH Калий Хлорид 5,0 mmol/L для стабилизации мембраны Магний Хлорид 1,5 mmol/L снижает активцию тромбоцитов</p>
12	Тест-полосы для определения АЛТ (30 тест-полос) на аппарат Reflotron-GPT	<p>Пенал содержит не более 30 тест-полосок Рефлотрон АЛТ. Каждая тест-полоска Рефлотрон АЛТ маркирована надписью GPT.</p> <p>Тест-полоска содержит следующие количества реагентов на 1кв.см:</p> <ul style="list-style-type: none"> - α-кетоглутарат не менее 18мкг, - аланин не менее 320мкг, - ПОД > 50Ед, - пируватоксидаза >4.2Ед, - K₂HPO₄ x 3H₂O не менее 160мкг, - индикатор не менее 21мкг, - обязательное наличие буфера. <p>Тест-полоски Рефлотрон АЛТ прокалиброваны для каждой серии продукта наборами Monotest ASAT/AST/GOT, рекомендованными Европейской Федерацией клинической химии.</p>

3. Объем закупаемых товаров и сумма, выделенная для их закупа по каждому лоту.

№ лота	Наименование товара	Единица изм.	Объем	Цена за единицу измерения	Сумма, выделенная для закупа, тенге
1	ВИЧ Комбо, реагент 2000 тестов, к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	набор	1	2124198	2 124 198
2	Сифилис, реагент 500 тестов, к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	набор	8	703758	5 630 064
3	Антитела к вирусу гепатита С, реагент 2000 тестов, к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	набор	1	5547238	5 547 238
4	Поверхностный а/г вируса гепатита В, реагент 2000 (1-уп 2000 т.) (скрининг), к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	набор	1	1371038	1 371 038
5	Идентификационные карты для определения группы крови АВО и резус фактора RhD (прямой и непрямой метод) с моноклональными антителами к автоматическому иммуногематологическому анализатору techno в уп по 720 шт (60*12)	упаковка	3	777161	2 331 483
6	ID-карты моноклональные для фенотипирования эрит. системы резус и Kell, № 288 карт. Определение Rh фенотипа и Kell	упаковка	2	576014	1 152 028
7	Карты для идентификации антител Liss/Coombs к автоматическому иммуногематологическому анализатору techno в уп по 720 шт (12*60).	упаковка	3	959819	2 879 457
8	Мультитеплексный тест к аппарату Cobas S 201	Комплект	12 наборов (768 тестов)	30595	23 496 960
9	Пробирки вакуумные с K2-ЭДТА для гематологических исследований. Фиолетовая крышка, черное кольцо 9,0 мл.	Штук	600	64,8	38 880
10	Пробирки вакуумные для получения сыворотки с активатором образования сгустка и гелем без резьбы. Красная крышка, желтое кольцо 8,0 мл.	Штук	2000	60,99	121 980
11	Системы полимерные с магистралями одинарные с добавочным раствором для тромбоцитов SSP+, 300 мл	Штук	200	8345	1 669 000

12	Тест-полосы для определения АЛТ (30 тест-полос) на аппарат Reflotron-GPT	упаковка	84	36342	3 052 728
ИТОГО:					49 415 054,00

4. Место, сроки и сопутствующие условия поставки товара

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

График поставки:

№ лота	Наименование и характеристика	Единица измерения	Объем	Срок поставки товаров (дней со дня заключения договора)
1	ВИЧ Комбо, реагент 2000 тестов, к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	набор	1	декабрь-1
2	Сифилис, реагент 500 тестов, к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	набор	8	октябрь-2, ноябрь-2, декабрь-4
3	Антитела к вирусу гепатита С, реагент 2000 тестов, к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	набор	1	декабрь-1
4	Поверхностный а/г вируса гепатита В, реагент 2000 (1-уп 2000 т.) (скрининг), к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i2000Sr	набор	1	декабрь-1
5	Идентификационные карты для определения группы крови АВО и резус фактора RhD (прямой и непрямой метод) с моноклональными антителами к автоматическому иммуногематологическому анализатору techno в уп по 720 шт (60*12)	упаковка	3	декабрь - 3
6	ID-карты моноклональные для фенотипирования эрит. системы резус и Kell, № 288 карт. Определение Rh фенотипа и Kell	упаковка	2	декабрь - 2
7	Карты для идентификации антител Liss/Coombs к автоматическому иммуногематологическому анализатору techno в уп по 720 шт (12*60).	упаковка	3	декабрь - 3
8	Мультиплексный тест к аппарату Cobas S 201	Комплект	12 наборов (768 тестов)	октябрь - 3 ноябрь - 2 декабрь - 7
9	Пробирки вакуумные с К2-ЭДТА для гематологических исследований. Фиолетовая крышка, черное кольцо 9,0 мл.	Штук	600	ноябрь-600
10	Пробирки вакуумные для получения сыворотки с активатором образования сгустка и гелем без резьбы. Красная крышка, желтое кольцо 8,0 мл.	Штук	2000	ноябрь-2000

11	Системы полимерные с магистралями одинарные с добавочным раствором для тромбоцитов SSP+, 300 мл	Штук	200	декабрь-200
12	Тест-полосы для определения АЛТ (30 тест-полос) на аппарат Reflotron-GPT	упаковка	84	декабрь - 84

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 РК обеспечить прохождение таможенной очистки, сертификации, стандартизации товара.

4.3. Стоимость сопутствующих услуг должна быть учтена в цене товара.

5. Условия платежей и проект договора закупа 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 закупа товаров заключается по форме (приложение 9 к настоящей Тендерной документации), утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения.

6. Валюта тендерной заявки и платежа

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

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

7. Язык тендерной документации

7.1. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на государственном и/или русском языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально 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 закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

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

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

8.4. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде

электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций).

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 свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;
- 3) 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);
- 4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;
- 5) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях»;
- 6) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала «электронного правительства» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 7) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан от 31 января 2011 года № 3 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 6793), по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 8) сведения о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 9) копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP) при закупе медицинских изделий, для получения преимущества на заключение договора закупа;
- 10) если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляется оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

- 11) заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных медицинских изделий, включая цену сопутствующих услуг;
- 12) сопутствующие услуги;
- 13) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 14) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случаях представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанный акт не представляется;
- 15) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 1.1. настоящей Тендерной документацией;
- 16) письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правил;
- 17) письмо о согласии на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;
- 18) копию документа, подтверждающего владение на праве собственности или праве владения и пользования объектом фармацевтической деятельности, в соответствии с адресом, указанным в разрешении и (или) уведомлении на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию медицинских изделий.

8.6. Техническая часть тендерной заявки содержит:

- 1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленного товара;
- 2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям Правил и тендерной документации.

8.7. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит скреплению подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

8.8. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами и подписывается потенциальным поставщиком. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

8.9. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по запуску медицинских изделий в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи» и «**Не вскрывать до 10:30 часов «09» сентября 2019 года.**»

8.10. Изменение тендерной заявки должно быть подготовлено потенциальным поставщиком, запечатано и представлено также как и сама тендерная заявка.

9. Порядок, форма и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки

9.1. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров.

9.2. Гарантийное обеспечение тендерной заявки представляется в виде:

- 1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;
- 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 IRTYKZKA.**

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

- 1) истечения срока действия тендерной заявки (за исключением тендерной заявки победителя тендера);
- 2) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;
- 3) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 4) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 5) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;
- 6) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

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

- 1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;
- 3) признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа.

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

10.1. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

10.2. Тендерные заявки представляются по адресу: г. Костанай, ул. Быковского, 4А, корпус Б, кабинет № 214.

Окончательный срок предоставления тендерных заявок – до **10:00 часов «09» сентября 2019 года.**

10.3. 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.

11. Возможность и порядок отзыва тендерной заявки

11.1. Потенциальный поставщик имеет право изменить, отозвать свою тендерную заявку до истечения срока представления тендерной заявки и на возврат обеспечения.

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

12. Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними

12.1. Не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок, при необходимости потенциальный поставщик обращается к организатору закупок за разъяснениями по тендерной документации, на которые организатор закупок 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/факсу 8 (714 2) 26-63-32 или на электронную почту kostock@mail.ru.

12.3. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупок при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым представлены 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 закупок при необходимости проводят встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в определенном месте и определенное время, определенное 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 «09» сентября 2019 года в конференц-зале на 3 этаже по адресу: г. Костанай, ул. Быковского, 4А, корпус Б.**

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

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

14. Процедура рассмотрения тендерных заявок

14.1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на Интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации, в части их наличия в перечне недобросовестных поставщиков рассматривает информацию на Интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями Правил;
- 2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;
- 3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных Правилами;

- 4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 5) непредставления копий разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях», в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;
- 6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала «электронного правительства» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, 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);
- 8) непредставления подписанного оригинала справки банка об отсутствии просроченной задолженности согласно требованиям настоящих Правил;
- 9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;
- 10) непредставления сведений о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями Правил;
- 12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и Правил;
- 13) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к товарам приобретаемым в рамках Правил;
- 14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;
- 15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, требованиям, предусмотренным главой 4 Правил;
- 16) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» в соответствии с Правилами, за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;
- 17) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
- 18) если не представлена либо представлена неподписанная таблица цен;
- 19) представления потенциальным поставщиком цены товара, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на торговое наименование;

- 20) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с пронумерованными страницами, не заверенной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;
- 21) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;
- 22) непредставления информации об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правил;
- 23) непредставления согласия на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 Правил, в порядке, установленном Правилами;
- 24) установления инициирования процедуры банкротства либо ликвидации, приостановления финансово-хозяйственной деятельности, в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупа;
- 25) установления факта привлечения к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам на основании решения суда, вступившего в законную силу.

14.3. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 Правил.

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 закупа 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) отсутствия представленных тендерных заявок;
- 2) представления менее двух тендерных заявок;
- 3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;
- 4) если допущен один потенциальный поставщик.

14.6. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

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

15.1. В случае, если в тендере по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и/или производителями государств-членов Евразийского экономического союза, имеющих регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерные заявки, которых соответствуют требованиям Правил, заказчик, организатор закупа рассматривают тендерные заявки потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и/или производителями государств-членов Евразийского экономического союза, имеющих регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

15.2. Статус отечественного производителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

- 1) разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, медицинских изделий, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационное удостоверение на товар отечественного производителя, выданное 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.

15.3. Статус производителя государств-членов Евразийского экономического союза, имеющего регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46) потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) разрешением (лицензией) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств и медицинских изделий, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

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

15.4. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

1) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи.

15.5. Для получения преимущества на заключение договора закупа к тендерной заявке:

1) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

15.6. Если в тендере по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, соответствующие требованиям Правил, сертификат надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 15.4. настоящей Тендерной документации, то комиссия рассматривает только их тендерные заявки, а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

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

16.1. Гарантийное обеспечение договора закупа составляет три процента от цены договора закупа 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 IRTYKZKA.**

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

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

16.5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа 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 медицинских изделий и нарушение других условий договора);
- 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

17. Порядок заключения договора закупа

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

17.2. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

17.3. Договор закупа вступает в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

17.4. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

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

17.6. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров, фармацевтических услуг.

17.7. Допускается проведение переговоров организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара до подписания договора закупа. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара, что не является основанием для отказа организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

18. Специальные положения закупа медицинских изделий

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

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

18.3. Потенциальные поставщики при оформлении тендерной заявки руководствуются Приказом Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 18 января 2017 года № 20 «Об утверждении форм документов для участия в закупке лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования».

№ __ сатып алу келісім – шарты Қостанай қ. 20__ ж. «__» _____	Договор закупа № г. Костанай «__» _____ 20__ года
<p>Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының «Облыстық қан орталығы» КМК, оның атынан Жарғы негізінде әрекет етуші директоры Елена Степановна Иосипенко тұлғасы бұдан әрі «Тапсырыс беруші» деп аталатын тарап, бір жағынан, және _____ оның атынан Жарғы негізінде әрекет етуші директор _____ тұлғасы бұдан әрі «Жеткізуші» деп аталатын тарап, екінші жағынан, Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы № 1729 Қаулысымен бекітілген Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидалары және 2019 жылғы «__» _____ № __ медициналық бұйымдарды сатып алу бойынша тендер тәсілімен сатып алу қорытындылары хаттамасы негізінде осы сатып алу туралы Келісім-шартты (бұдан әрі – Келісім-шарт) жасадық және мына төмендегілер туралы келісімге келдік:</p> <ol style="list-style-type: none">1. Жеткізуші Келісім-шарттың шарттарына сәйкес тауарларды осы Келісім-шарттың қосымшаларында анықталған санда және сапада жеткізуді, ал Тапсырыс беруші оны қабылдап алуды және Келісім-шарттың талаптарына сәйкес төлеуді өз міндетіне алады.2. Тауарлардың жалпы құны (142 ерекшелік) _____ құрайды (бұдан әрі – Келісім-шарттың жалпы сомасы).3. Осы Келісім-шартта төменде аталған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:<ol style="list-style-type: none">1) «Келісім-шарт» - Тапсырыс беруші мен Жеткізуші арасында Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету үшін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидасына және Қазақстан Республикасының өзге де нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша түрде ресімделген, оған барлық қосымшалар мен толықтырулармен, сондай-ақ шартта көрсетілген барлық құжаттамамен бірге тараптар қол қойған азаматтық-құқықтық	<p>КГП «Областной центр крови» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, именуемое в дальнейшем Заказчик, в лице директора Иосипенко Елены Степановны, действующей на основании Устава, с одной стороны, и _____, именуемое в дальнейшем «Поставщик», в лице директора _____ действующего на основании Устава с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 и протокола об итогах закупа способом тендера по запуску изделий медицинского назначения (далее товар), прошедшего в 2019 году № __ от «__» _____ года, заключили настоящий Договор закупа (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:</p> <ol style="list-style-type: none">1. 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.2. Общая стоимость товаров (специфики 142) составляет _____ (далее – общая сумма договора).3. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:<ol style="list-style-type: none">1) Договор – гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;2) цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена

келісім-шарт;

2) Келісім-шарттың бағасы тапсырыс беруші Келісім-шарттың шеңберінде Тапсырыс берушіге өзінің шарттық міндеттемелерін толық орындағаны үшін төленуге тиіс бағаны білдіреді;

3) тауарлар – Тапсырыс берушіге Келісім-шарт шеңберінде Жеткізушінің жеткізуі тиіс тауарлары мен қосымша қызметтері;

4) қосымша қызметтер - тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін қызметтер, мысалы, тасымалдау және сақтандыру сияқты және мысалы, монтаждау, іске қосу, техникалық көмек көрсету, оқыту және жеткізушінің осы Келісім-шартта көзделген осындай басқа да міндеттерін қамтитын кез келген басқа да қосалқы қызметтер;

5) Тапсырыс беруші – мемлекеттік органдар, мемлекеттік мекемелер, мемлекеттік кәсіпорындар және акционерлік қоғамдар, мемлекетке тиесілі акциялардың бақылау пакеттері, сонымен қоса олармен үлестес заңды тұлғалар;

6) Жеткізуші – сатып алу туралы Келісім-шартта жасалған Тапсырыс берушінің контрагенті ретінде табылатын және Келісім-шарт шарттарында көрсетілген тауарларды, жеткізуді жүзеге асырушы жеке немесе заңды тұлға.

4. Төменде аталған құжаттар және оларда баяндалған талаптар осы Келісім-шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып саналады, атап айтқанда:

1) осы Келісім-шарт;

2) сатып алынатын тауарлардың тізімі;

3) техникалық ерекшелік;

4) Келісім-шарттың орындалуын қамтамасыз ету (егерде тендерлік құжаттамада Келісім-шартты орындауды қамтамасыз ету қарастырылған болса осы тармақшада көрсетілетін болады).

5. Төлем жасау түрі: қолма-қол ақшасыз есеп айырысу.

6. Төлеу мерзімдері: Жеткізуші тауарды факті бойынша жеткізгенде және Тапсырыс беруші тауарды мына мекенжай бойынша: **Қостанай қ., Быковский к-сі., 4А** қабылдап алғаннан кейін төлем жасалады. Келісім-шарт бойынша ақы төлеу жеткізушімен ұсынылған электрондық шот-фактураның негізінде күнтізбелік отыз күн ішінде жеткізу фактісі бойынша жүргізіледі.

7. Төлем жасауға қажетті құжаттар:

1) келісім-шарттың көшірмелері немесе өндірушінің ресми уәкілі

Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;

3) товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;

4) сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, например, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности Поставщика, предусмотренные данным Договором;

5) Заказчик – государственные органы, государственные учреждения, государственные предприятия и акционерные общества, контрольный пакет акций которых принадлежит государству, а также аффилированные с ними юридические лица;

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

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

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

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

5. Форма оплаты: безналичный расчет.

6. Сроки выплат: оплата Заказчиком будет производиться по факту поставки товара Поставщиком и после приемки товара Заказчиком по адресу: г. **Костанай, ул. Быковского, 4А**. Оплата по Договору производится по факту поставки в течение тридцати календарных дней на основании выставленной Поставщиком электронной счет-фактуры.

7. Необходимые документы, предшествующие оплате:

1) копия договора или иные документы, представляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя,

немесе ресми дистрибьютор, өндірушінің статусын растаушы және жеткізуші ұсынатын басқа да құжаттары;

2) жүкқұжат;

3) электрондық шот-фактура.

8. Осы Келісім-шарт шеңберінде жеткізілетін тауарлар немесе көрсетілетін қызметтер техникалық ерекшелікте көрсетілген стандарттарға сәйкес келуге немесе олардан жоғары болуға тиіс.

9. Жеткізуші Тапсырыс берушінің алдын-ала жазбаша келісімінсіз осы Келісім-шарт мазмұнын немесе оның кез келген ережелерін, сондай-ақ тапсырыс беруші немесе осы Келісім-шарт орындау үшін жеткізуші тартқан персоналды қоспағанда, Тапсырыс беруші немесе оның атынан басқа тұлғалар ұсынған техникалық құжаттаманы, ақпаратты басқа тұлғаларға ашпауы керек. Көрсетілген ақпарат осы персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін қажетті шамада ғана берілуі тиіс.

10. Жеткізуші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз қандай да болмасын жоғарыда аталған құжаттарды немесе ақпаратты Келісім-шартты іске асырудан басқа мақсатта пайдаланбауы тиіс.

11. Жеткізуші түпкілікті межелі пунктке тасымалдау кезінде олардың бүлінуінен немесе бүлінуінен алдын алуға қабілетті тауарлардың орауын қамтамасыз етуі тиіс. Қаптама қандай да бір шектеусіз қарқынды көтергіш-көліктік өңдеуге және тасымалдау, сондай-ақ ашық сақтау кезінде экстремалды температуралардың, тұздар мен жауын-шашынның әсеріне төзуі тиіс. Қапталған жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын анықтау кезінде жеткізудің соңғы пунктінің қашықтығын және тауарлардың барлық жүру пункттерінде қуатты жүк көтергіш құралдардың болуын ескеру қажет.

12. Жәшіктерді орау мен таңбалау, сондай-ақ ішінен және сыртынан құжаттамалау Тапсырыс берушінің тендерлік құжаттамада белгілеген арнайы талаптарына қатаң түрде сәйкес келуге тиіс.

13. Жеткізуші тарапынан тауарларды жеткізу Тапсырыс берушінің сатып алынатын тауарлар тізімінде айтылған шарттарына (келісім-шартқа №1 қосымша) сәйкес болуы қажет.

14. Жеткізуші Тендерлік құжаттамада көрсетілген белгіленген пунктке дейін тауарды жеткізуі тиіс. Осы тауарларды белгіленген пунктке дейін тасымалдау және төлем жасау жеткізушімен жүзеге асырылады, ал осымен байланысты шығыстар шарттың бағасына

официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;

2) накладная;

3) электронная счет-фактура.

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

9. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

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

11. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения. Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения. При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

12. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком в тендерной документации.

13. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров (приложение № 1 к договору).

14. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в тендерной документации. Транспортировка этих

енгізіледі.

15. Осы Келісім-шарттың шеңберінде Жеткізуші тендерлік құжаттамада көрсетілген қосымша қызметтерді ұсынуы тиіс.

16. Қосымша қызметтердің бағалары Келісім-шарттың бағасына енгізілуі тиіс.

17. Жеткізуші медициналық бұйымдарды Тапсырыс берушіге жеткізу сәтінде жарамдылық мерзімі мыналарды құрайды: қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімі елу пайыздан кем болмауы қажет (екі жылдан кем жарамдылық мерзімі кезінде); қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімі он екі айдан кем болмауы қажет (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп мерзім кезінде).

18. Белгіленген стандарттарға жауап бермейтін медициналық бұйымдардың өндірісте қолданылуын болдырмау үшін, тауарды жеткізген кезде Тапсырыс беруші тарапынан кіріс бақылауы өткізіледі.

19. Кіріс бақылауын өткізу кезінде тауардың сәйкессіздігі анықталған жағдайда, Тапсырыс беруші сәйкессіздік себептерін көрсетіп рекламациялық актіні ресімдейді, оны 5 (бес) жұмыс күні ішінде Жеткізушіге жолдайды, рекламациялық актісін қабылдағаннан кейін Жеткізуші бір ай мерзімі ішінде тауарды ауыстырып беруге міндетті.

20. Жеткізушіге берілген Тауарларға ақы төлеу осы Келісім-шарттың 5 және 6-тармақтарында көрсетілген нысанда және мерзімде жүргізілетін болады.

21. Тауарды жеткізу Қазақстан Республикасының Салық кодексіне сәйкес басшының немесе ол уәкілеттік берген тұлғаның, бас бухгалтердің қолымен, сондай-ақ тауарды жіберген тұлғаның қолымен расталған тауарға ілеспе құжаттармен қоса беріледі.

22. Тауардың әрбір атауына, партиясына (сериясына) тауарға қосымша құжатта: атауы; буып-түю; саны, бірлік үшін бағасы; сомасы; сериясы; жарамдылық мерзімі; медициналық бұйымдардың қауіпсіздігі мен сапасы туралы қорытындының нөмірі мен қолданылу мерзімі көрсетіледі. Тауарға қосымша құжаттарда түзетуге, қосып жазуға, таңбалауға жол берілмейді.

23. Тауарды жеткізу кезінде Жеткізуші қауіпсіздік пен сапаны бағалау қағидаларында белгіленген нысан бойынша өнімнің қауіпсіздігі мен сапасы туралы қорытындының көшірмесін ұсынады.

24. Тапсырыс беруші Келісім-шартта көрсеткен бағалар жеткізуші оның тендерлік өтінімінде көрсеткен бағаларға сәйкес келуге тиіс.

товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

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

16. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.

17. 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).

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

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

20. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.

21. 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.

22. 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.

23. При поставке товара Поставщик предоставляет копию заключения о безопасности и качестве продукции по форме, установленной Правилами оценки безопасности и качества.

25. Екі тарап қол қойған жазбаша өзгерістерді қоспағанда, Келісім-шарттың құжаттарына (техникалық ерекшеліктер, тиеу, орау әдісі, жеткізушімен ұсынылатын жеткізу орны және т. б.) ешқандай ауытқуларға немесе өзгерістерге жол берілмейді.

26. Егер кез келген өзгеріс Жеткізушіге Келісім-шарт бойынша тауарлардың кез келген бөлігін беру үшін қажетті құнның немесе мерзімнің азаюына әкелетін болса, Келісім-шарт бағасы немесе беру кестесі немесе өзгелері тиісті түрде түзетіледі, ал Келісім-шартқа тиісті түзетулер енгізіледі. Осы бап бойынша түзетулер туралы Жеткізушінің барлық өтінімдері Жеткізуші Тапсырыс берушіден өзгерту туралы ұйғарымды алған күннен бастап 30 (отыз) күн ішінде берілуі керек.

27. Жеткізуші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз осы Келісім-шарт бойынша өзінің міндеттемелерін біреуге толық не ішінара бермеуге тиіс.

28. Тауарларды жеткізу және қызметтерді ұсыну жеткізуші баға кестесінде және Келісім-шартқа № 2 қосымшада көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асырылуы тиіс.

29. Жеткізуші тарапынан жеткізуді орындауды кешіктіру шарттың орындалуын қамтамасыз етуді ұстап қалуға және тұрақсыздық айыбын төлеуге әкеп соғады.

30. Егер Келісім-шартты орындау кезеңінде жеткізуші кез келген сәтте тауарларды уақтылы жеткізуге кедергі келтіретін жағдайларға тап болса, Жеткізуші Тапсырыс берушіге кідірту фактісі, оның болжамды ұзақтығы мен себебі (-тері) туралы дереу жазбаша хабарлама жіберуге тиіс. Жеткізушіден хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайды бағалауы тиіс және өз қалауы бойынша жеткізушінің Келісім-шартты орындау мерзімін ұзартуы мүмкін; бұл жағдайда мұндай ұзартуды тараптар Келісім-шарттың мәтініне түзету енгізу жолымен ратификациялауға тиіс.

31. Форс-мажорлық жағдайларды қоспағанда, егер Жеткізуші тауарларды Келісім-шартта көзделген мерзімде бере алмаса, Тапсырыс беруші өзінің басқа құқықтарына нұқсан келтірместен, шарт шеңберіндегі басқа құқықтарға нұқсан келтірместен, тұрақсыздық айыбы түрінде толық жеткізілмеген немесе мерзімі бұзыла отырып жеткізілген тауар сомасының 0,1% мөлшеріндегі соманы шегереді.

24. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.

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

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

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

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

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

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

31. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора

32. Жеткізуші өзінің шартты орындауды қамтамасыз етуінен айырылмайды және егер Келісім-шартты орындауды кешіктіру форс-мажорлық жағдайлардың нәтижесі болып табылса, оның талаптарын орындамауына байланысты тұрақсыздық айыбын төлеуге немесе Келісім-шартты бұзуға жауапты болмайды.

33. Осы Келісім-шарттың мақсаттары үшін «форс-мажор» Жеткізушінің қателігіне немесе ұқыпсыздығына байланысты емес және күтпеген сипаты бар жеткізуші тарапынан бақылауға бағынбайтын оқиғаны білдіреді. Мұндай оқиғалар әскери іс-қимылдар, табиғи немесе табиғи апаттар, эпидемия, карантин және тауарларды жеткізуге эмбарго сияқты іс-қимылдарды қамтуы мүмкін, бірақ олармен шектелмейді.

34. Форс-мажорлық жағдайлар туындаған кезде Жеткізуші Тапсырыс берушіге осындай жағдайлар мен олардың себептері туралы дереу жазбаша хабарлама жіберуге тиіс. Егер Тапсырыс берушіден өзге жазбаша нұсқаулықтар түспесе, Жеткізуші шарт бойынша өз міндеттемелерін қаншалықты орынды болса орындауды жалғастырады және форс-мажорлық жағдайларға байланысты емес Келісім-шартты орындаудың баламалы тәсілдерін іздейді.

35. Тапсырыс беруші, егер Жеткізуші банкрот немесе төлемге қабілетсіз болса, Жеткізушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Келісім-шартты кез келген уақытта бұза алады. Мұндай жағдайда, бұзу дереу жүзеге асырылады және Тапсырыс беруші, егер Келісім-шартты бұзу Тапсырыс берушіге келтірілген немесе кейіннен ұсынылатын іс-әрекеттерді жасауға немесе санкцияларды қолдануға залал келтірмесе немесе қандай да бір құқықтарды қозғамаса, Жеткізушіге қатысты ешқандай қаржылық міндеттемелер алмайды.

36. Тапсырыс беруші Жеткізушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Келісім-шартты одан әрі орындаудың орынсыздығына байланысты кез келген уақытта бұза алады. Хабарламада келісім-шартты бұзу себебі, күші жойылған шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ақ шартты бұзу күшіне енген күні көрсетілуі тиіс.

37. Келісім-шарт осындай жағдайларға байланысты жойылғанда, жеткізуші келісім-шарт бойынша бұзуға байланысты іс жүзіндегі шығындар үшін, бұзу күніне ақы төлеуді талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен жеткізуші тікелей келіссөздер процесінде келісім-шарт бойынша немесе оған байланысты олардың арасында

вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

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

33. Для целей настоящего Договора «форс-мажор» означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.

34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.

35. 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.

36. 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

туындайтын барлық келіспеушіліктерді немесе дауларды шешу үшін барлық күш-жігерін жұмсауға тиіс.

38. Егер осындай келіссөздер басталғаннан кейін 21 (жиырма бір) күн ішінде Тапсырыс беруші мен жеткізуші келісім-шарт бойынша дауды шеше алмаса, Тараптардың кез келгені бұл мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.

39. Келісім-шарт мемлекеттік және/немесе орыс тілдерінде жасалады. Егер Келісім-шарттың екінші тарапы шетелдік ұйым болып табылған жағдайда, онда екінші данасы Қазақстан Республикасының тіл туралы заңнамасына сәйкес тілге аударылуы мүмкін. Келісім-шартты төрелікте қарау қажет болған жағдайда келісім-шарттың мемлекеттік немесе орыс тілдеріндегі данасы қаралады. Келісім-шартқа қатысты барлық хат алмасу және тараптар алмасатын басқа да құжаттама осы шарттарға сәйкес келуге тиіс.

40. Келісім-шартқа сәйкес бір Тарап екінші Тарапқа жіберетін кез келген хабарлама кейіннен түпнұсқасын ұсына отырып, хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіледі.

41. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшіне енуінің көрсетілген күні (егер хабарламада көрсетілсе), осы күндердің қайсысы кешірек болуына байланысты күшіне енеді.

42. Салық және бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуі тиіс.

43. Жеткізуші келісім-шарттың орындалуын қамтамасыз етуді тендерлік құжаттамада көзделген нысанда, көлемде және шарттарда енгізуге міндетті

44. Егер сатып алу келісім-шартының жалпы сомасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, кепілдікті қамтамасыз ету енгізілмейді.

45. Осы Келісім-шарт Тараптар қол қойғаннан және жеткізуші Келісім-шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізгеннен кейін күшіне енеді.

46. Келісім-шарттың қолданылу мерзімі 2019 жылғы 31 желтоқсанға дейін.

47. Тараптардың мекенжайлары мен деректемелері:

Тапсырыс беруші:

Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының «Облыстық қан орталығы» КМК

обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.

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

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

39. Договор составляется на государственном и/или 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 арбитраже рассматривается экземпляр Договора на государственном или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

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

41. 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.

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

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

44. Гарантийное обеспечение не вносится, если общая сумма договора закупки не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

БСН 950540000500,
ЖСК KZ819650000071963625
«ForteBank» АҚ, БСК ІРТҮҚЗКА
Ock1@yandex.ru, т. 26-63-32

Директор: _____ Е.С. Иосипенко

Жеткізуші:

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

46. Срок действия договора до 31 декабря 2019 года.

47. Адреса и реквизиты Сторон:

Заказчик:

КГП «Областной центр крови» Управления здравоохранения акимата Костанайской области
БИН 950540000500,
ИИК KZ819650000071963625
АО «ForteBank», БСК ІРТҮҚЗКА
Ock1@yandex.ru, т. 26-63-32

Директор: _____ Е.С. Иосипенко

Поставщик:

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

**Сатып алынатын тауарлардың тізімі
Перечень закупаемых товаров**

№	Атауы Наименование	Өлшем бірлігі Ед.изм	Саны Кол-во	Бағасы Цена	Соммасы Сумма
1.					

Директор: _____ Иосипенко Е.С. Директор: _____

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

**Жеткізу кестесі
График поставки**

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

Директор: _____ Иосипенко Е.С. Директор: _____