

Утверждена
приказом № 3 от «09» января 2025 года

Директор _____ М.М. Ахметов

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам, для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу медицинских изделий для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2025 год.

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

Настоящая Тендерная документация разработана в соответствии Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года № 110, (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 аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупок 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;

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

2. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров

№ лота	Наименование товара	Технические и качественные характеристики
Реагенты и расходный материал к иммунохимическому анализатору ARCHITECT i1000Sr		
1.	ARCHITECT 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 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 р24 (мышинные моноклональные) в фосфатном буфере, содержащем белок.
2.	ARCHITECT Антитела к вирусу гепатита С, реагент 100 тестов Architect Anti- HCV (1X100)	Тест ARCHITECT Anti-HCV является хемилюминисцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМІА) для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Перед проведением теста на системе ARCHITECT iSystem необходимо установить файл теста ARCHITECT Anti-HCV с диска ARCHITECT iSystem Assay CD-ROM. Набор реагентов включает: Микрочастицы, сенсibilизированные антигеном HCV (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-HCV Assay Diluent, содержащий TRIS буфер с протеиновыми стабилизаторами. Консерванты: противомикробные препараты. Общая специфичность составила 100% (4996/4996) при 95% доверительном интервале от 99,45% до 99,71%. Общая чувствительность составила 100% с 95% доверительным интервалом от 99,18% до 100%. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации, а также входит гипохлорит не менее 5%. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев.
3.	ARCHITECT Поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 100 тестов Architect HBsAg Qualitative Реагент 100 тестов (1X100)	Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМІА) 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: ProClin 300 и ProClin 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: ProClin 300 и ProClin 950. Разбавитель образца: 1 или 4 флакона (флакон 5,9 мл на 100 тестов/флакон 26,3 мл

		<p>на 500 тестов) дополнительного промывочного буфера, содержащего MES-буфер. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. До проведения тестирования на системе ARCHITECT i System необходимо установить файл теста ARCHITECT HBsAg Qualitative II. Воспроизводимость: Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы погрешность составила $\leq 10\%$ (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 ARCHITECT HBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность $> 99,5\%$ для образцов, полученных из крови доноров. Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы чувствительность была больше или равна нижнему пределу 95% доверительного интервала коммерчески доступного теста на HBsAg для той же популяции образцов, положительных на HBsAg. При исследовании 402 образцов, положительных на HBsAg, полученных от пациентов с неизвестным статусом заболевания, нижний предел 95% доверительного интервала в коммерческом тесте HBsAg был 99,09%. В данном исследовании чувствительность теста ARCHITECT HBsAg Qualitative II составила 100,00% (402/402). Аналитическая чувствительность теста на HBsAg согласно 2-му стандарту ВОЗ (00/588) должна быть равна или меньше 0,022 МЕ / мл. Тест на HBsAg должен выявить наиболее распространенные мутанты, такие как G145R, и подтвердить это с помощью тестовой вставки. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации, а также входит гипохлорит не менее 5%. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев</p>
4.	<p>ARCHITECT Сифилис, реагент 100 тестов Architect Syphilis TR (1X100)</p>	<p>Тест ARCHITECT Syphilis TP является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMIA) 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 ARCHITECT Syphilis TP используется в качестве вспомогательного средства диагностирования 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 (<i>E.coli</i>, рекомбинантными), в MES буфере. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты. Конъюгат, содержащий меченные акридином мышинные 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: азид натрия и другие противомикробные препараты. Разбавитель теста Syphilis TP Assay Diluent, содержащий MES буфер. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты.</p>

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

		<p>требованию Заказчика Поставщик требует подтверждения проверки температуры на всех участках транспортировки продукции от склада Производителя до Заказчика. В случае непредставления (несвоевременного представления) размещения документов по поставке товара неисполненным. Микрочастицы, сенсibilизированные ядерным антигеном вируса гепатита В (E.coli, рекомбинантным) в TRIS буфере. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: ProClin 950 и азид 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 азид натрия. Дилуэнт теста, содержащий мышинные протеиновые стабилизаторы в MOPSO буфере. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия. Дилуэнт образца, содержащий восстановитель в MOPSO буфере. Были установлены рабочие характеристики теста для образцов трупной крови (образцы, забранные посмертно, после остановки сердца), собранных в период до 17,5 часов после наступления смерти. Рабочие характеристики теста были установлены при помощи 50 обогащенных и 50 не обогащенных образцов трупной крови. Специфичность. Тест ARCHITECT Anti-HBc II разработан так, чтобы иметь клиническую специфичность для доноров крови 99,71%, для доноров сыворотки плазмы 99,75%, для доноров плазмы крови 99,61%. Чувствительность. Всего было протестировано 406 образцов, положительных на анти-HBc, от пациентов с острой, хронической или вылеченной инфекцией HBV, а также признаками и симптомами инфекции HBV. В результате чувствительность составила 100% (406/406) при 95% доверительном интервале: 99,10% – 100%. Аналитическая чувствительность. Тест ARCHITECT Anti-HBc II разработан так, чтобы демонстрировать аналитическую чувствительность менее 1,0 PEI Ед/мл. Чувствительность теста ARCHITECT Anti-HBc II была оценена с использованием панели из четырех образцов, стандартизованной в соответствии с референсной сывороткой крови Института Пауля Эрлиха (PEI). Чувствительность теста ARCHITECT Anti-HBc II находится в диапазоне от 0,4 до 0,5 PEI Ед/мл.</p>
Реагенты и расходный материал для системы реал тайм ПЦР Cobas S201		
6.	Мультиплексный тест к аппарату Cobas s 201	<p>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</p>

		и реал-тайм ПЦР. Набор состоит из магнитных стеклочастиц, лизирующего реагента, раствора протеиназы, буфера для элюции, мастер микс реагента, и внутреннего контроля для мониторинга рабочих характеристик метода при каждом индивидуальном тестировании, а также фермент AmpErase для снижения риска контаминации ранее амплифицированным материалом (ампликоном).
7.	Набор контролей Cobas Tag Screen MPX	Набор контролей с нанесенными специфичными штрих-кодами на каждом контроле, которая содержит закодированную информацию для системы Cobas s 201. Контроли предназначены оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических отклонений при качественном 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, нереактивную при исследовании лицензированными FDA методами на антитела к ВГС, антитела к ВИЧ-1/2, HBsAg, HbсAg и p24 Ag ВИЧ и на РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при исследовании методами ПЦР, консервант ProClin® 300.
Реагенты и расходный материал к автоматическому раскапывателю Swing II Twin Samper		
8.	ID карты для определения групп крови АВО и резус фактора Rho D (прямой и непрямой метод)	ID-Card "ID DiaClon ABO/D + Reverse Grouping (monoclonal antibodies)" позволяет одновременно проводить определение группы крови по системе АВО как прямой, так и обратной реакцией, а также определение резус-фактора. ID-Card "ID DiaClon ABO/D + Reverse Grouping (monoclonal antibodies)" содержит моноклональные анти-А [клеточная линия А5], анти-В [клеточная линия G ¹ / ₂] 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 обратной реакцией с А1 и В стандартными эритроцитами. Консервант: < 0,1% NaN ₃ .
9.	Карты для идентификации антител Liss/Coombs	ID-Card "ID LISS/Coombs" может быть использована для ПАГТ, для проведения теста на совместимость, скрининга антител и идентификации с "ID-DiaCell" и "ID-DiaPanel". ID-Card "ID LISS/Coombs" с 6 микропробирками, содержащими полиспецифический АГР (кроличий анти-IgG, моноклональный анти-C3d, клеточная линия С139-9) в гелевом матриксе. Консервант: < 0,1% NaN ₃ .
10.	Карты для фенотипирования по системе RH/К: 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 К антигена. ID-Card "ID DiaClon Rh-subgroups + K" 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, MS-21, MS-63) и анти- К (клеточная линия MS-56) в гелевом матриксе. Микропробирка (Ctl) 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/плод при аллоиммунизированных беременностях. ID-Cards "Anti-K" и "Anti-k" позволяют тестировать 6 образцов одновременно.
Расходный материал к анализатору HemoCue Hb 201+		
13.	Микрокюветы Hb201+ в индивидуальной упаковке к анализатору HemoCue Hb 201+	Микрокювета для сбора и измерения образцов крови на системах HemoCue® Hb 201+, Микрокюветы поставляются в индивидуальной упаковке, 4x25.
Расходный материал к биохимическому экспресс-анализатору Mission C-100		
14.	Тест полоски для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ)	Тест-полоски (цельная, капиллярная кровь, плазма или сыворотка) представляют собой пластиковые полоски, на которые нанесены многослойные, сухие области реагентов и предназначены для считывания на биохимическом анализаторе Mission C-100 ACON. Тест предназначен для количественного определения АЛТ в цельной крови, плазме или сыворотке крови. Многослойные сухие области реагентов на каждой полосе функционируют для отделения клеточных компонентов в образце крови. Полностью совместимы с биохимическим анализатором Mission C-100 ACON. Характеристики: Методология, Тест-полоски для сухой химии, Диапазон 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 kat/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, Оксидаза пирувата не менее 125U/ml, TPP не менее 0.4% w/w FAD не менее 0.01 % w/w, Индикатор не менее 0.8% w/w, POD не менее 500U/ml, Буферный раствор не менее 92.8% w/w.

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

№ лота	Наименование и характеристика	Единица измерения	Кол-во	Цена	Сумма
1.	ARCHИТЕКТ ВИЧ Комбо, Architect HIV Ag/Ab Combo, реагент 100 тестов	упаковка	139,0	87 300,0	12 134 700,0
2.	ARCHИТЕКТ Антитела к вирусу гепатита С, реагент 100 тестов Architect Anti- HCV (1X100)	упаковка	133,0	218 250,0	29 027 250,0
3.	ARCHИТЕКТ Поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 100 тестов Architect HBsAg Qualitative Реагент 100	упаковка	126,0	70 104,52	8 833 169,52

	тестов (1X100)				
4.	ARCHИТЕКТ Сифилис, реагент 100 тестов Architect Syphilis TR (1X100)	упаковка	121,0	139 680,0	16 901 280,0
5.	Architect анти-НВс II (Реагент для качественного определения антител к ядерному антигену гепатита В (анти-НВс))	упаковка	127,0	70 104,52	8 903 274,04
6.	Мультиплексный тест к аппарату Cobas S 201	упаковка	24,0	1478481,0	35 483 544,0
7.	Набор контролей Cobas Tag Screen MPX	упаковка	31,0	407 320,0	12 626 920,0
8.	ID карты для определения групп крови АВО и резус фактора Rho D (прямой и непрямой метод)	упаковка	9,0	2564628,0	23 081 652,0
9.	Карты для идентификации антител Liss/Coombs	упаковка	5,0	2758930,0	13 794 650,0
10.	Карты для фенотипирования по системе RH/K: ID-карты Dia-Clon Rh-subgroups+K	упаковка	10,0	882 244,0	8 822 440,0
11.	Стандартные панели эритроцитов для скрининга антител: ID-DiaCell I-II-III	упаковка	120,0	44 110,0	5 293 200,0
12.	ID карта Anti-K	упаковка	80,0	40 557,0	3 244 560,0
13.	Микрокюветы Hb201+ в индивидуальной упаковке к анализатору HemoCue Hb 201+	упаковка	150,0	55 389,0	8 308 350,0
14.	Тест полоски для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ)	упаковка	600,0	31 000,0	18 600 000,0
Итого (тенге):				205 054 989,56	

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	Кол-во	График поставки
15.	ARCHИТЕКТ ВИЧ Комбо, Architect HIV Ag/Ab Combo, реагент 100 тестов	упаковка	139,0	февраль-23, март-23, май-23, июль-23, сентябрь-23, ноябрь-24
16.	ARCHИТЕКТ Антитела к вирусу гепатита С, реагент 100 тестов Architect Anti- HCV (1X100)	упаковка	133,0	февраль-22, март-22, май-22, июль-22, сентябрь-22, октябрь-23.
17.	ARCHИТЕКТ Поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 100 тестов Architect HBsAg Qualitative Реагент 100 тестов (1X100)	упаковка	126,0	Февраль-23, март-22, май-23, июль -22, сентябрь-23, ноябрь-13.
18.	ARCHИТЕКТ Сифилис, реагент 100 тестов Architect Syphilis TR (1X100)	упаковка	121,0	Февраль-20, апрель-20, июнь-20, август-20, октябрь-20, ноябрь-21.
19.	Architect анти-НВс II (Реагент для качественного	упаковка	127,0	Февраль-22, март-21, май-21, июль -21, сентябрь-21, ноябрь-21.

	определения антител к ядерному антигену гепатита В (анти-НВс))			
20.	Мультиплексный тест к аппарату Cobas S 201	упаковка	24,0	февраль-6, март-3, август-3, сентябрь-4, октябрь-4, ноябрь-4
21.	Набор контролей Cobas Tag Screen MPX	упаковка	31,0	Февраль-8, апрель-10, июнь-6, август-7.
22.	ID карты для определения групп крови АВО и резус фактора Rho D (прямой и непрямой метод)	упаковка	9,0	Февраль-2, март-2, май-2, август-2, октябрь-1.
23.	Карты для идентификации антител Liss/Coombs	упаковка	5,0	март-1, май-1, июль-1, сентябрь-1, ноябрь-1.
24.	Карты для фенотипирования по системе RH/K: ID-карты Dia-Clon Rh-subgroups+K	упаковка	10,0	Февраль-2, март-2, май-2, август-2, октябрь-2.
25.	Стандартные панели эритроцитов для скрининга антител: ID-DiaCell I-II-III	упаковка	120,0	Февраль-20, март-10, апрель-10, май-10, июнь-10, июль-10, август -10, сентябрь-10, октябрь-10, ноябрь-10, декабрь-10.
26.	ID карта Anti-K	упаковка	80,0	Февраль-20, апрель-20, июль-20, сентябрь-20.
27.	Микрокуветы Hb201+ в индивидуальной упаковке к анализатору HemoCue Hb 201+	упаковка	150,0	Февраль-25, март-25, май-25, июль-25, сентябрь-25, ноябрь-25.
28.	Тест полоски для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ)	упаковка	600,0	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 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 1 к настоящей Тендерной документации), утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения.

6. Валюта тендерной заявки и платежа

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

6.2. Фактическая оплата производится поставщикам в тенге в течение 30 календарных дней после подписания уполномоченными лицами

обеих сторон электронной счет-фактуры и акта приема-передачи.

7. Язык тендерной документации

7.1. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на государственном и/или русском языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально 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 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 прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;
- 5) копии сертификатов (при наличии):
о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

- о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);
о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);
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 закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

8.12. Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по запуску медицинских изделий в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи» и «**Не вскрывать до 15:30 часов «29» января 2025 года**».

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

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

9.2. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

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

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

9.3. Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

9.4. Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде гарантийного денежного взноса 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) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;
- 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;
- 5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

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

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

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

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

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

Окончательный срок предоставления тендерных заявок – **до 15:00 часов «29» января 2025 года.**

11. Возможность и порядок отзыва тендерной заявки

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

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

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

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

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

12.3. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о 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 закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

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

13.1. Конверты с тендерными заявками вскрываются в **15:30 часов «29» января 2025 года в конференц-зале на 3 этаже по адресу: г. Костанай, ул. Быковского, 4А, корпус Б**, с применением аудио и видеофиксации.

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

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

14. Процедура рассмотрения тендерных заявок

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

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с [Законом](#) «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с [Законом](#) «О разрешениях и уведомлениях», в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

- 5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
- 6) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;
- 8) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
- 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;
- 11) непредставления копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибуторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата 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) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 14) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему 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 закупа;
- 16) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;
- 17) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

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

14.4. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны 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) отсутствие тендерных заявок;
- 2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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

14.7. В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям Правил закупа.

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

15.1. В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС), представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

15.2. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов ЕАЭС, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

- 1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;
- 2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения» и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

15.4. Статус потенциального поставщика-производителя 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 дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;
- 3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

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

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

2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской 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 дистрибьюторской 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 предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

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

- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживаемом 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 или договора на оказание фармацевтических услуг 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 лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);
- 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

17. Порядок заключения договора закупа

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

17.2. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

17.3. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок рассмотрения отказа не превышает двух рабочих дней со дня представления отказа от заключения договора.

17.4. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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

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

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

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

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

17.8. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг с применением аудио- и видеофиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

18. Специальные положения закупа медицинских изделий

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

Приложение № 1 к Тендерной документации

<p>№ __ сатып алу келісім–шарты</p> <p>Костанай қ. 20__ ж. «__» _____</p> <p>Костанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының «Облыстық қан орталығы» КМК, оның атынан Жарғы негізінде әрекет етуші директор Ахметов Манарбек Молдағалиевич, бұдан әрі «Тапсырыс</p>	<p>Договор закупа №</p> <p>г. Костанай «__» _____ 20__ года</p> <p>КГП «Областной центр крови» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, именуемое в дальнейшем Заказчик, в лице директора Ахметова Манарбека Молдағалиевича, действующего на</p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

беруші» деп аталатын тарап, бір жағынан және _____ оның атынан Жарғы 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 сатып алу бойынша тендер тәсілімен сатып алу қорытындылары хаттамасы негізінде осы сатып алу туралы Келісім-шартты (бұдан әрі – Шарт) жасадық және мына төмендегілер туралы келісімге келдік:

1-тарау. Шартта қолданылатын терминдер

1. Осы Шартта төменде аталған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:

- 1) «Шарт» - жазбаша нысанды сақтай 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 бағасы - 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 ілеспе қызметтер;
- 4) ілеспе 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

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 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, 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 «__» _____ года, заключили 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, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;
- 5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;

оның контрагенті ретінде әрекет ететін және Шарттың талаптарында көрсетілген тауарларды жеткізуді жүзеге асыратын жеке немесе заңды тұлға.

2-тарау. 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 (егер сатып алу шартының жалпы сомасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, шарттың орындалуын кепілдікті қамтамасыз ету енгізілмейді).

3-тарау. Шарттың бағасы және ақы төлеу

4. Шарттың бағасы (142-ерекшелік)..... (.....) тенгені құрайды және өнім берушінің тендерлік өтінімінде көрсетілген бағаға сәйкес келеді.

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

- төлем нысаны қолма-қол ақшасыз есеп айырысу;

-Тапсырыс беруші тауарды **Қостанай қаласы, Быковский көшесі, 4а** мекен-жайы бойынша қабылдағаннан 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 қағидаларында белгіленген нысан бойынша өнімнің қауіпсіздігі мен сапасы туралы қорытындының көшірмесі)..

4-тарау. 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 қандай да бір ережелерінің, сондай-ақ Тапсырыс беруші немесе осы Шартты орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналды

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

Глава 2. Предмет Договора

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

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

- 1) настоящий Договор;
- 2) перечень закупаемых товаров;
- 3) техническая спецификация;
- 4) обеспечение исполнения Договора (гарантийное обеспечение исполнения Договора не вносится, если общая сумма договора закупы не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год).

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (специфика 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, предшествующие оплате:

- 1) копия договора или иные документы, представляемые 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,

қоспағанда, оның атынан басқа тұлғалар ұсынған техникалық құжаттаманың, ақпараттың мазмұнын ешкімге ашпауға тиіс.

Көрсетілген ақпарат бұл персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін қаншалықты қажет болса, сондай шамада берілуге тиіс.

9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз жоғарыда санамаланған қандай да бір құжаттарды немесе ақпаратты Шарттық іске асыру мақсатынан басқа мақсатта пайдаланбауға тиіс.

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

Қаптама қандай да бір шектеусіз қарқынды көтеру-тасымалдау өңдеуіне және тасымалдау кезінде экстремалды температуралардың, тұздар мен жауын-шашынның, сондай-ақ ашық сақтаудың әсеріне төзуі тиіс.

Буып-түйілген жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын айқындау кезінде жеткізудің соңғы пунктінің алыстығын және тауарларды алып жүрудің барлық пункттерінде қуатты жүк көтергіш құралдардың болуын ескеру қажет.

11. Жәшіктерді буып-түю және таңбалау, 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 баға 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

моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

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

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

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

12. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора 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 приложении № 2 к договору.

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

17. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине (ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик

беруші Тапсырыс берушіге кешіктіру фактісі, оның болжамды ұзақтығы және себебі(себептері) туралы жазбаша хабарламаны дереу жіберуге тиіс. Жеткізушіден хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайды бағалауы керек және бюджеттік бағдарлама әкімшісінің келісімі бойынша жеткізушінің шартты орындау мерзімін ұзарта 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 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 немқұрайлылығына байланысты емес оқиғаны білдіреді және Тараптардың кез келгенінің бақылауына бағынбайтын күтпеген сипатқа ие (дүлей зілзалалар, міндеттемелерді орындауға тыйым салатын немесе қандай 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 туындаған кезде олар туындаған Тарап екінші Тарапқа осындай мән-жайлар және олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және олардың басталуын форс-мажорлық мән-жайлар туындаған 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

должен оценить ситуацию и может, по согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

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

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

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

21. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Не уведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые 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.

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 қабілетсіз 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 қандай 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 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 бұзуға 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 күнтізбелік 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.

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 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 течении 5 (пяти) рабочих дней, после получения рекламационного акта Поставщик обязан заменить товар в течение одного месяца.

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

29. Тауарды жеткізу Қазақстан Республикасының Салық кодексіне сәйкес басшының 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-түю; бірлік саны, бағасы; сомасы; сериясы; жарамдылық мерзімі; медициналық бұйымдардың қауіпсіздігі мен сапасы туралы қорытындының нөмірі мен қолданылу мерзімі көрсетіледі. Тауарға ілеспе құжаттарда түзетулерге, тіркеулерге, таңбалауға жол берілмейді.

31. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес 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 ынталандырмайды, сондай-ақ Шартқа № 1 қосымшаға сәйкес сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтайды деп сендіреді.

6-тарау. Күпиялылық

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

- 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 ақпарат құпиялықты 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 ауыртпалығын жүктейді.

7-тарау. Қорытынды ережелер

34. Шарт қазақ және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші

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, пометки в товаросопроводительных документах не допускаются.

31. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, а также соблюдают антикоррупционные требования согласно приложению № 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 Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

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

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 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 Шарты Тапсырыс берушінің дәрілік 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 хаттамаға сәйкес келуге тиіс.

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

Тапсырыс беруші:

Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының

«Облыстық қан орталығы» КМК

Қостанай қаласы, Быковский көшесі, 4а

БСН 950540000500

ЖСК KZ819650000071963625

«ForteBank» АҚ, БСК IRTYKZKA

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

Директор: _____ М.М. Ахметов

М.О.

Өнім беруші:

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, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

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

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

Глава 8. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон

Заказчик:

**КГП «Областной центр крови» Управления
здравоохранения акимата Костанайской области**

город Костанай, ул. Быковского 4а

БИН 950540000500

ИИК KZ819650000071963625

АО «ForteBank», БИК IRTYKZKA

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

Директор _____ М.М. Ахметов

М.П.

Поставщик:

Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптар

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес 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 ақшалай қаражатты немесе құндылықтарды төлемейді, төлеуді ұсынбайды және төлеуге рұқсат бермейді деп сендіреді.
2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға 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 заңнамада қолданылатын пара беру/алу, коммерциялық сатып алу сияқты әрекеттерді, сондай-ақ Сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерді жүзеге асырмайтындығына сендіреді.
3. Осы Шарт Тараптарының әрқайсысы басқа Тараптың қызметкерлерін қандай да бір жолмен, оның ішінде ақшалай сомаларды, сыйлықтарды беру, олардың атына жұмыстарды (қызметтерді) өтеусіз орындау жолымен және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке қоятын және осы қызметкердің оны ынталандыратын тараптың пайдасына қандай да бір іс-әрекеттерді орындауын қамтамасыз етуге бағытталған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тартады.
4. Тараптардың әрқайсысы екінші Тараптан осы Шарттың орындалу барысын талдау мақсатында осы Шарттың орындалуы жөніндегі мәліметтерді қамтитын кез келген құжаттарды сұратады.

Антикоррупционные требования

1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.
2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.
3. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.
4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.
5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или

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.

6. Жазбаша хабарламада Тарап контрагенттің, оның үлестес тұлғаларының, жұмыскерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, делдалдардың және (немесе) қосалқы мердігерлердің (бірілесіп орындаушылардың) осы шарттардың қандай 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 ақылға қонымды күш-жігер жұмсайды, сондай-ақ сыбайлас жемқорлықтың алдын алу мақсатында бір-біріне өзара жәрдем 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 қолдары:

Тапсырыс беруші:

Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының

«Облыстық қан орталығы» КМК

Қостанай қаласы, Быковский көшесі, 4а

БСН 950540000500

ЖСК KZ819650000071963625

«ForteBank» АҚ, БСК IRTYKZKA

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

Директор: _____ М.М. Ахметов

М.О.

Өнім беруші:

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

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

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

9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон

Заказчик:

КГП «Областной центр крови» Управления

здравоохранения акимата Костанайской области

город Костанай, ул. Быковского 4а

БИН 950540000500

ИИК KZ819650000071963625

АО «ForteBank», БИК IRTYKZKA

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

Директор _____ М.М. Ахметов

М.П.

Поставщик:

20__ ж. «__» _____
№__ келісім-шартына
2-қосымша
Приложение 2
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 _____ 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.				

Директор _____ М.М. Ахметов

Директор: _____

Бекітілді
2025 жылғы «09» қаңтардағы № 3 бұйрықпен

Директор _____ М.М. Ахметов

2025 жылға арналған тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін беру үшін медициналық бұйымдарды сатып алу бойынша тендерлік өтінімдерді дайындау және тендерге қатысу үшін әлеуетті өнім берушілерге ұсынылатын тендер ұйымдастырушысының

ТЕНДЕРЛІК ҚҰЖАТТАМАСЫ

Тендерді ұйымдастырушы: Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының «Облыстық қан орталығы» коммуналдық мемлекеттік кәсіпорны

Осы Тендерлік құжаттама әлеуетті өнім берушілерге олардың тендерге қатысу шарттары туралы толық ақпарат беру мақсатында, Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен 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 қағидаларына (бұдан әрі - Қағида) сәйкес әзірленді.

Тендер **Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының «Облыстық қан орталығы» коммуналдық мемлекеттік кәсіпорны үшін медициналық бұйымдар** Өнім берушілерін анықтау мақсатында өткізіледі.

1. Тендерлік құжаттаманың мазмұны

1.1. Тендерге қатысу үшін әлеуетті өнім беруші келесі **біліктілік талаптарына** сәйкес болуы қажет:

- 1) құқық қабілеттілігі (занды тұлғалар үшін), азаматтық әрекет ету қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);
- 2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;
- 3) тендерлік комиссияның (комиссиялардың) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ тікелей және (немесе) жанама түрде шешім қабылдауға және (немесе) тендерлік комиссия (комиссиялар) қабылдайтын шешімдерге ықпал етуге құқығы бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілдерімен үлестес болмауы;
- 4) бюджетке берешектің, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешектің болмауы;
- 5) банкроттық не таратылу рәсіміне жатпауы;
- 6) өзінің үлестес тұлғасымен бір лот бойынша тендерге қатысушы болып табылмауы қажет.

1.2. Сатып алынатын медициналық бұйымдарға мынадай талаптар қойылады:

- 1) «Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы» Қазақстан Республикасы Кодексінің ережелеріне сәйкес және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіппен дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, орфандық препараттардың тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық мақсаттағы

бұйымдар құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықты қоспағанда, Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі;

3) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын, хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескере отырып, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен халықаралық патенттелмеген атауы және (немесе) сауда атауы (бар болса) бойынша шекті бағаларды көтермеу;

4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

5) Қазақстан Республикасына тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтыну қаптамасының және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкестігі;

6) тапсырыс берушіге өнім берушінің беру күніне дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

- қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

- қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде он екі айын (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

1.3. Сатып алуды ұйымдастырушы біртекті дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды жеткізу орны бойынша лоттарға, ал біртекті дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бірнеше түрлерін сатып алуды жүзеге асырған кезде олардың біртекті түрлері және (немесе) жеткізу орны бойынша лоттарға бөлуге жол береді.

2. Сатып алынатын тауарлардың техникалық және сапалық сипаттамасы

лот №	Тауардың атауы	Техникалық және сапалық сипаттамасы
ARCHITECT i1000Sr иммунохимиялық анализаторына реагенттер мен шығын материалдары		
1	ARCHITECT ВИЧ Комбо, Architect HIV Ag/Ab Combo, 100 тест реагент	ВИЧ Комбо, адамның сарысуындағы немесе плазмасындағы HIV p24 антигенін және 1 немесе 2 типтегі (HIV-1/HIV-2) адамның иммундық тапшылығы вирусына антиденелер сапалы түрде анықтауға арналған микробөлшектердегі хемилюминесцентті иммуноталдау (МХИТ) 100 тест реагенті. ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo HIV-1/HIV-2 инфекциясы диагнозын қою кезінде және HIV анықтау әдісі кезінде донорлардың қаны мен плазмасын тексеру кезінде көмекші әдіс ретінде қолданылады. ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo аталған маркерлердің қайсысы сәйкестендірілгендігін анықтауға мүмкіндік бермейді: p24 антигені немесе HIV-1 немесе HIV-2 антиденелеріне. Микробөлшектер: микробөлшектің 1 немесе 4 құтысы (құтыда 100 талдауға 6,6 мл /құтыда 500 талдауға 27 мл): Микробөлшектер АИТВ-1 / АИТВ-2 антигенімен (рекомбинантты) және TRIS буферлі тұзды ерітіндіде p24 антигеніне (тышқан моноклоналды) антиденелерімен сенсбилизацияланған. Минималды концентрация: 0,07%. Консервант: натрий азиді. Конъюгат: конъюгаттың 1 немесе 4 құтысы (құтыда 100 талдауға 5,9 мл /құтыда 500 талдауға 26,3 мл): АИТВ-1 (рекомбинантты) антигендері акридинмен таңбаланған, АИТВ-1/АИТВ-2 синтетикалық пептидтері және құрамында ақуызы бар фосфатты буферде p24

		(тышқан моноклоналды) антигеніне антиденелер акридинмен таңбаланған.
2	ARCHITECT C гепатиті вирусына қарсы антиденелер, Architect Anti-HCV (1X100) 100 тест реагенті	ARCHITECT Anti-HCV тесті адамның сарысуы мен плазмасындағы C гепатиті вирусына (анти-HCV) антиденелерді, сондай-ақ қайтыс болғаннан кейін (жүрек ұстамасынан кейін) алынған үлгілерді сапалы анықтауға арналған микробөлшектердегі (СМІА) хемилюминисцентті иммуноанализ болып табылады. ARCHITECT iSystem жүйесінде тест жасамас бұрын, ARCHITECT iSystem Assay CD-ROM дискісінен ARCHITECT Anti-HCV тест файлын орнату керек. Реагенттер жиынтығына мыналар кіреді: MES буферіндегі HCV (E. coli, ашытқы, рекомбинантты) антигенімен сенсбилизацияланған микробөлшектер. Минималды концентрация: қатты заттың 0,14%-ы. Консерванттар: микробқа қарсы препараттар. Конъюгат: MES буферінде адамның IgG/IgM-ге акридинмен таңбаланған тышқан антиденелері бар конъюгат. Ең төменгі концентрация: (IgG) 8 нг/мл/(IgM) 0,8 нг/мл. Консерванттар: микробқа қарсы препараттар. Құрамында протеин стабилизаторы мен TRIS буфері бар Anti-HCV Assay Diluent тестінің сұйылтқышы. Консерванттар: микробқа қарсы препараттар. Жалпы ерекшелігі 99,45% - дан 99,71% - ға дейінгі 95% сенімділік интервалында 100% (4996/4996) құрады. Жалпы сезімталдық 100% құрады, 95% сенімділік интервалы 99,18% - дан 100% - ға дейін. Барлық сұйық керек-жарақтар, калибраторлар мен бақылаулар дайындау кезінде лиофилизацияға жатпайтын адами факторды (медициналық персоналдың қандай да бір жанама іс-қимылдарынсыз, шараларынсыз немесе түзетулерінсіз) қоспағанда, пайдалануға дайын түрде болуға, сондай-ақ кемінде 5% гипохлорит енгізілуі тиіс. Реактивтердің бортындағы тұрақтылық анализаторға орналастырылғаннан кейін кемінде 30 күн болуы тиіс. Реагенттер, бақылау материалдары мен калибраторлар үшін жеткізу күніне жеткізілетін тауардың қалдық жарамдылық мерзімі кемінде 8 айды, ерітінділер үшін кемінде 12 айды құрауы тиіс.
3	ARCHITECT B гепатиті вирусының беткі а/г сапалы тесті, 100 тест реагенті Architect HBsAg Qualitative 100 тест реагенті (1X100)	ARCHITECT HBsAg Qualitative II тесті адамның қан сарысуы мен плазмасындағы B гепатиті вирусының (HBsAg) беткі антигенін, сондай-ақ қайтыс болғаннан кейін (жүрек ұстамасынан кейін) алынған үлгілерді сапалы анықтауға арналған микробөлшектерге (СМІА) хемилюминисцентті иммуноалдау болып табылады. Микробөлшектер: протеин стабилизаторлары бар МЕС-буферде HBs (тышқан, моноклоналды, IgM, IgG) антиденелерімен сенсбилизацияланған микробөлшектердің 1 немесе 4 құтысы (100 тест үшін 6,6 мл құтыдан/500 тест үшін 27,0 мл құтыдан). Минималды концентрация: 0,08% құрғақ заттар. Консерванттар: ProClin 300 және ProClin 950. Конъюгат: 1 немесе 4 құты (100 тестке 5,9 мл/500 тестке 26,3 мл) конъюгат: HBs-ке қарсы (ешкі, IgG) акридин-таңбаланған HBs антиденелері (тышқан, моноклоналды, IgG) және HBs-ке антиденелер (ешкі, IgG) фосфат буферінде адам қанының плазмасы және протеин стабилизаторлары бар (бұқа қан сарысуының альбумині, ұрық қан сарысуы, ешкі IgG, тышқан IgG). Ең төменгі концентрациясы: 0,35 мкг/мл. консерванттар: ProClin 300 және ProClin 950. Үлгіні сұйылтқыш: МЕС-буфері бар қосымша жуу буферінің 1 немесе 4 құтысы (100 тестке 5,9 мл құты/500 тестке 26,3 мл құты). Консерванттар: ProClin 300 және ProClin 950. Architect i System жүйесінде тестілеуді өткізер алдында Architect HBsAg Qualitative II тест файлын орнату қажет. Өнімділігі: ARCHITECT HBsAg Qualitative II тесті оң бақылау және төмен оң панель үшін зертхана ішіндегі кемшілік ≤ 10% (жалпы) КВ, ал жоғары теріс панель үшін стандартты ауытқу (СҚО) ≤ 0,10 S/CO болатындай етіп жасалған. ARCHITECT HBsAg Qualitative II тесті донорлардың қанынан алынған үлгілер үшін анықталған ерекшелігі > 99,5% болатындай етіп жасалған. ARCHITECT HBsAg Qualitative II тесті сезімталдық HBsAg-да оң үлгілердің бірдей

		<p>популяциясы үшін HBsAg үшін коммерциялық қол жетімді HBsAg тестінің сенімділік интервалының 95% - дан жоғары немесе төменгі шегіне тең болатындай етіп жасалған. Аурудың белгісіз мәртебесі бар пациенттерден алынған HBsAg-да оң 402 үлгіні зерттеу кезінде HBsAg коммерциялық тестіндегі сенім аралығының 95% төменгі шегі 99,09% болды. Бұл зерттеуде ARCHITECT HBsAg Qualitative II тестінің сезімталдығы 100,00% (402/402) құрады. ДДҰ-ның 2-ші стандартына (00/588) сәйкес HBsAg тестінің аналитикалық сезімталдығы 00,022 МЕ/мл. -ге тең немесе одан аз болуы керек. HBsAg тесті G145R сияқты ең көп таралған мутанттарды анықтап, оны тесттік ендіріме арқылы растауы керек. Барлық сұйық керек-жарақтар, калибраторлар мен бақылаулар дайындау кезінде лиофилизацияға жатпайтын адами факторды (медициналық персоналдың қандай да бір жанама іс-қимылдарынсыз, шараларынсыз немесе түзетулерінсіз) қоспағанда, пайдалануға дайын түрде болуға, сондай-ақ кемінде 5% гипохлорит енгізуге тиіс. Реактивтердің бортындағы тұрақтылық анализаторға орналастырылғаннан кейін кемінде 30 күн болуы тиіс. Реагенттер, бақылау материалдары мен калибраторлар үшін жеткізу күніне жеткізілетін тауардың қалдық жарамдылық мерзімі кемінде 8 айды, ерітінділер үшін кемінде 12 айды құрауы тиіс.</p>
4	<p>ARCHITECT мерез, 100 тест реагенті Architect Syphilis TR (1X100)</p>	<p>ARCHITECT Syphilis TP сынағы-бұл адамның қан сарысуы мен плазмасындағы <i>Treponema pallidum</i> (TP) антиденелерін, сондай-ақ өлімнен кейін алынған үлгілерді (жүрек ұстамасынан кейін) сапалы анықтауға арналған микробөлшектердегі (СМІА) химилюминесцентті иммуноталдау. ARCHITECT Syphilis TP сынағы мерезді диагностикалаудың қосалқы құралы ретінде, сондай-ақ <i>Treponema pallidum</i> қан мен оның компоненттерін, сондай-ақ жасушаларды, тіндерді және мүшелерді қабылдаушыларға берілуінің алдын алу мақсатында скринингтік тест ретінде қолданылады. MES буферінде TP (<i>E. coli</i>, рекомбинантты) антигендерімен сенсбилизацияланған микробөлшектер. Минималды концентрациясы: 0,08% қатты зат. Консерванттар: натрий азиді және басқа микробқа қарсы препараттар. Протеин (бұқа) стабилизаторы бар MES буферінде адамның IgG/IgM акрилинмен таңбаланған тышқан антиденелері бар конъюгат. Ең төменгі концентрация: (анти-IgG) 26,6 нг/мл/(анти-IgM) 1,34 нг/мл. консерванттар: натрий азиді және басқа да микробқа қарсы препараттар. MES буфері бар Syphilis TP Assay Diluent тестінің жұқаруы. Консерванттар: натрий азиді және басқа микробқа қарсы препараттар. ARCHITECT system жүйесінде тест жасамас бұрын, ARCHITECT Isystem Assay CD-ROM дискісінен ARCHITECT Syphilis TP тест файлы орнату керек. Расталған шынайы оң үлгілерді талдау кезінде ARCHITECT Syphilis TP сынағы $\geq 99,0\%$ сезімталдығын көрсетті. Оң бақылау үшін ARCHITECT Syphilis TP тест нәтижелерінің өндірушілігі $\leq 15\%$ құрайды. Өндірушілік клиникалық және зертханалық стандарттар институтының (CLSI) EP5-A2 хаттамасына сәйкес анықталды. ARCHITECT Syphilis TP тесті қан донорларының популяциясын тестілеуде $\geq 99,5\%$ және ауруханаға жатқызылған/амбулаториялық пациенттердің популяциясында $\geq 99,0\%$ жалпы ерекшелігі бар етіп жасалған. Барлық сұйық керек-жарақтар, калибраторлар мен бақылаулар дайындау кезінде лиофилизацияға жатпайтын адами факторды (медициналық персоналдың қандай да бір жанама іс-қимылдарынсыз, шараларынсыз немесе түзетулерінсіз) қоспағанда, пайдалануға дайын түрде болуға, сондай-ақ</p>

		<p>кемінде 5% гипохлорит енгізуге тиіс. Реактивтердің бортындағы тұрақтылық анализаторға орналастырылғаннан кейін кемінде 30 күн болуы тиіс. Реагенттер, бақылау материалдары мен калибраторлар үшін жеткізу күніне жеткізілетін тауардың қалдық жарамдылық мерзімі кемінде 8 айды, ерітінділер үшін кемінде 12 айды құрауы тиіс.</p>
5	<p>Architect анти-НВс II (В гепатитінің ядролық антигеніне антиденелерді сапалы анықтауға арналған реагент (анти-НВс)</p>	<p>ARCHITECT Anti-НВс II сынағы адам сарысуындағы және қан плазмасындағы В гепатитінің ядролық антигеніне (анти-НВс) антиденелерді, сондай-ақ өлімнен кейін алынған үлгілерді сапалы анықтау үшін микробөлшектердегі химиллюминесцентті иммуноанализ (СМІА) болып табылады (жүрек тоқтағаннан кейін). ARCHITECT Anti-НВс II сынағы В гепатиті инфекциясын диагностикалауға көмекші құрал ретінде, сондай-ақ қан мен оның компоненттерін, сондай-ақ жасушаларды, тіндерді және мүшелерді реципиенттерге В гепатиті вирусының (НВV) берілуін болдырмау үшін скринингтік сынақ ретінде қолданылады. ARCHITECT Anti-НВс II сынағы анти-НВс анықтау үшін В гепатиті вирусының рекомбинантты ядролық антигенімен (rНВсAg) сенсбилизацияланған микробөлшектерді пайдаланады. Анықталған анти-НВс ағымдағы немесе өткен НВV инфекциясының көрсеткіші ретінде пайдаланылуы мүмкін. Анти-Нbs жедел НВV инфекцияларында В гепатитінің беткі антигені (НВsAg) анықталғаннан кейін көп ұзамай қан сарысуында анықталады. Антиденелер НВsAg жойылғаннан кейін және анықталатын НВsAg антиденелері (анти-НВs) пайда болғанға дейін анықтала береді. Басқа НВV маркерлері туралы ақпарат болмаған жағдайда, анти-НВс деңгейі анықталған адам НВV-мен белсенді түрде жұқтырылуы мүмкін немесе пациент иммунитетті дамыта отырып, инфекция шешілді деп санауға болады. Анти-НВс НВV инфекциясының және ықтимал инфекциялық қанның жалғыз серологиялық маркері болуы мүмкін. ARCHITECT Anti-НВс II реагенттер жинағы тоңазытқышта 2-8°C температурада сақталуы керек және оны тоңазытқыштан шығарғаннан кейін бірден қолдануға болады (2 - 8°C). Реагенттер жиынтығын тік күйде сақтау керек. Тапсырыс берушінің тауарды жеткізуі өндірушінің талаптарын сақтай отырып, нұсқаулықтарды сақтай отырып, оның сақталуын қамтамасыз ете отырып, шарттарға сәйкес келуі тиіс. Тапсырыс берушінің талабы бойынша өнім беруші өнімді тасымалдаудың барлық учаскелерінде өндірушінің қоймасынан Тапсырыс берушіге дейінгі температураны тексеруді растауды талап етеді. Тауарды жеткізу жөніндегі құжаттарды орындамаған (уақтылы ұсынбаған) жағдайда. TRIS буферіндегі В гепатиті вирусының (E. coli, рекомбинантты) ядролық антигендеріне сенсбилизацияланған микробөлшектер. Минималды концентрация: 0,08% Қатты зат. Консерванттар: ProClin 950 және натрий азиді. Ақуыз тұрақтандырғыштары бар MES буферінде адамның иммуноглобулиндеріне акридинмен белгіленген тышқан антиденелерінің конъюгаты. Минималды концентрациясы: 0,04 мкг/мл. консерванттар: натрий алкил парабені және натрий азиді. MOPSO буферінде тышқан протеин тұрақтандырғыштары бар сынақ дилуэнті. Консерванттар: ProClin 950 және натрий азиді. MOPSO буферінде тотықсыздандырғыш бар үлгі дилуэнті. Өлім басталғаннан кейін 17,5 сағатқа дейін жиналған мәйіт қанының үлгілері</p>

		(өлгеннен кейін, жүрек тоқтағаннан кейін алынған үлгілер) үшін сынақтың жұмыс сипаттамалары анықталды. Тесттің жұмыс сипаттамалары 50 байытылған және 50 байытылмаған мәйіт қанының үлгілері арқылы анықталды. Ерекшелігі. ARCHITECT Anti-HBc II сынағы қан донорлары үшін 99,71%, плазма сарысуы донорлары үшін 99,75%, қан плазмасы донорлары үшін 99,61% клиникалық ерекшелікке ие болу үшін жасалған. Сезімталдық. Жедел, созылмалы немесе емделген HBV инфекциясы бар емделушілерден, сондай-ақ HBV инфекциясының белгілері мен белгілерінен барлығы 406 анти-HBc оң үлгілері сыналды. Нәтижесінде сезімталдық 95% сенімділік интервалында 100% (406/406) құрады: 99,10% – 100%. Аналитикалық сезімталдық. ARCHITECT Anti-HBc II сынағы 1,0 PEI бірлік/мл-ден аз аналитикалық сезімталдықты көрсетуге арналған. Architect Anti-HBc II сынағының сезімталдығы Пауль Эрлих институтының (PEI) анықтамалық қан сарысуына сәйкес стандартталған төрт үлгі панелі арқылы бағаланды. ARCHITECT Anti-HBc II тестінің сезімталдығы 0,4-тен 0,5 PEI бірлік / мл аралығында.
Cobas S201 реал тайм ПТР жүйесіне арналған реагенттер мен шығын материалы		
6	Cobas s 201 аппаратына мультиплексті тест	Cobas s 201 жүйесі үшін кодталған ақпаратты қамтитын әрбір кассетада арнайы штрих-кодтармен салынған тестілердің мультиплексті жиынтығы. Тест М тобының 1 (АИТВ-1) типті адамның иммунитет тапшылығы вирусының РНК, О тобының АИТВ-1 РНК, 2 типті адамның иммунитет тапшылығы вирусының РНК (АИТВ-2), С гепатиті вирусының РНК (СВГ) және адам қанының плазмасында В гепатиті вирусының ДНК полимеразды-тізбекті реакция әдісімен in vitro тікелей мультиплексті сапалы бір мезгілде табу үшін қызмет етеді. Бұл тест жаңа алынған қан донорларын, қан компоненттерін, плазма және басқа да тірі донорларды қоса алғанда, жеке донорлардан плазма үлгілерінің скринингіне арналған. Жаңа алынған қан мен қан компоненттерін донациялау кезінде плазма үлгілерін жеке немесе пулдарда зерттеуге болады. Зерттеу кезінде нуклеин қышқылдарын автоматты түрде бөлу және реал-тайм ПТР арқылы АИТВ, СВГ және ВВГ бір мезгілде анықтау және саралау жүргізіледі. Жиынтық магниттік шыны бөлшектерден, лизирлеуші реагенттен, протеиназа ерітіндісінен, элюцияға арналған буферден, микс реагент шеберінен және әрбір жеке тестілеуде әдістің жұмыс сипаттамаларын мониторингілеу үшін ішкі бақылаудан, сондай-ақ бұрын ампликацияланған материалмен (ампликонмен) контаминация қаупін төмендету үшін AmpErase ферментінен тұрады.
7.	Cobas Tag Screen MPX бақылаулар жинағы	Cobas s 201 жүйесі үшін кодталған ақпаратты қамтитын әрбір бақылауда арнайы штрих-кодтармен салынған бақылаулар жиынтығы. Бақылаулар тестінің өсімін бағалауға және сапалы мультиплексті бір мезгілде М-тобының РНК, О-1 тобының РНК, АИТВ-2 РНК, СВГ-2 РНК және ВВГ ДНК анықтағанда жүйелі аналитикалық ауытқуларды анықтауға арналған. 1.6 мл бақылаумен 4 құты мыналарды қамтиды: М-1 тобының инфекциялық емес синтетикалық РНК, ВВГ ДНК, СВГ РНК бар мультиполярлы бақылау; АИТВ-1 тобының инфекциялық емес синтетикалық РНК бар оң бақылау о; АИТВ-2 тобының инфекциялық емес синтетикалық РНК бар АИТВ-2 оң бақылау АИТВ-2; теріс бақылау. Бақылауда лицензияланған FDA әдістерімен зерттеу кезінде СВГ-ға антиденелер, АИТВ-1/2 антиденелер, HBsAg, HVCAG және P24 Ag АИТВ және ПТР әдістерімен зерттегенде АИТВ-1 РНК, АИТВ-2 РНК, СВГ-2 РНК және ВВГ ДНК-ға белсенді емес жағымсыз адам плазмасы бар, ProClin® 300 консерванты бар.

Swing II Twin Sampler автоматты тамызғышына реагенттер мен шығын материалдары		
8.	ABO қан топтарын және Rho D қан факторын анықтауға арналған ID карталар (тікелей және жанама әдіс)	ID-Card "ID DiaClon ABO/D + Reverse Grouping (monoclonal antibodies) қан тобын тікелей және кері реакциямен ABO жүйесі бойынша бір мезгілде анықтауға, сондай-ақ резус-факторды анықтауға мүмкіндік береді. ID-Card "ID DiaClon ABO/D + Reverse Grouping (monoclonal antibodies) құрамында гель матрицасында моноклоналды анти-A [A5 жасуша сызығы], анти-B [$g\frac{1}{2}$ жасуша сызығы] және анти-D [LHM 59 / 20 (LDM3) + 175-2] жасуша сызықтары бар. CTL микропробиркасы теріс бақылау болып табылады. Стандартты эритроциттермен A1 және B кері реакциясы бар қан тобын анықтауға арналған "бейтарап" гелі бар екі микропробирка. Консервант: < 0,1% NaN ₃ .
9.	Liss/Coombs антиденелерді сәйкестендіруге арналған карта	ID-Card ID LISS/Coombs ПАГТ үшін, үйлесімділік сынағын өткізу, антиденелерді скрининг және "ID-DiaCell" және "ID-DiaPanel" көмегімен сәйкестендіру үшін пайдаланылуы мүмкін. ID-Card ID Liss/Coombs құрамында гель матрицасында полиспецификалық АГР (IgG қоянға қарсы, моноклоналды анти-C3d, c139-9 жасуша сызығы) бар 6 микропробиркасы бар. Консервант: < 0,1% NaN ₃ .
10.	RH/K жүйесі бойынша фенотиптеуге арналған карталар: ID-карталар Dia-Clon Rh-subgroups+K	ID-Card "ID DiaClon Rh-subgroups + K" Rh фенотипіне толық анықтау жүргізуге мүмкіндік береді және K антигенін типтеуді қамтиды. ID-Card ID-Card "ID DiaClon Rh-subgroups + K" құрамында анти-C (жасушалық линия MS-24), anti-c (жасушалық желі MS-33), anti-E (жасушалық желі MS-260), anti-e (MS-16, MS-21, MS-63 жасуша сызығы) және анти-K (жасушалық желі MS-56) гельдік матрицада моноклоналды антиденелер бар. Микропробирка (CTL) теріс бақылау болып табылады. Консервант: < 0,1% NaN ₃ .
11.	Антиденелер скринингіне арналған эритроциттердің стандартты панельдері: ID-DiaCell I-II-III	Стандартты эритроциттердің реагенттері ID-System үшін арнайы жасалған. Барлық жасушалық реагенттер адамнан шыққан, 0,8% ($\pm 0,1\%$) суспензиясы буферленген ортада. Консерванттар: бактерияға қарсы құралдар триметоприм және сульфаметоксазол.
12.	Anti-K ID картасы	D-Cards Anti-K және Anti-k үйлесімділік үлгісін жасамас бұрын донордың антигендік күйін анықтау үшін, антиденелерді анықтағаннан кейін антигенді растау үшін, аллоиммундалған жүктілікте әке/ұрық антигендік типтеу үшін пайдаланылуы мүмкін. ID-Cards Anti-K және Anti-k бір уақытта 6 үлгіні сынауға мүмкіндік береді.
НемоСие Нв 201+ анализаторына шығын материалы		
13	НемоСие Нв 201+ анализаторына жеке қаптамадағы Нв201+ микрокуветтері	Немосие® НВ 201 + жүйелерінде қан үлгілерін жинауға және өлшеуге арналған микрокуветтер, Микрокуветтер жеке қаптамада жеткізіледі, 4x25.
Mission C-100 биохимиялық экспресс-анализаторына шығын материалы		
14	Аланинаминотрансферазаны (АЛТ) анықтауға арналған тест жолақтары	Тест жолақтары (жаңа алынған қан, капиллярлық қан, плазма немесе сарысу) - бұл реагенттердің көпқабатты, құрғақ аймақтарымен қапталған пластикалық жолақтар және олар Mission C-100 ACON биохимиялық анализаторында оқуға арналған. Тест жаңа алынған қандағы, плазма немесе қан сарысудағы АЛТ мөлшерін сандық анықтауға арналған. Әр жолақтағы көп қабатты құрғақ реагент аймақтары қан үлгісіндегі жасушалық компоненттерді бөлу үшін жұмыс істейді. Mission C-100 ACON биохимиялық анализаторымен толық үйлесімді. Сипаттамалары: әдістеме, құрғақ химияға арналған тест жолақтары, сызықтық диапазоны 0-500U / L кем емес, өлшеу диапазоны 0-2000U / L кем емес. Үлгі: жаңа алынған қан, плазма немесе сарысу, үлгі

	көлемі: 30 µL кем емес, өлшем бірлігі: U/L, µkat/L, жолақ өлшемі 6.0 mm × 80mm кем емес, жолақтың сақтау шарттары кемінде 2 - 30 °C артық емес, қаптамада жабық ыдыста сақтау керек. Тікелей күн сәулесінен аулақ ұстаңыз. Пайдалану шарты 15 - 30 °C кем емес Реагент құрамы, α-кетоглутарат 1 % w/w -дан кем емес, L-аланин 5% 5% w/w -дан кем емес, пируват оксидазасы 125U/ml -ден, TPP 0.4% w/w -дан кем емес. FAD 0.01 % w/w -дан кем емес, индикатор 0.8% w/w -дан кем емес, POD 500U/ml -ден кем емес, буферлік ерітінді кем дегенде 92.8% w/w
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

3. Сатып алынатын тауарлардың көлемі және әрбір лот бойынша оларды сатып алуға бөлінген сома.

ЛОТ №	Атауы және сипаттамасы	Өлшем бірлігі	Саны	Бағасы	Сомасы
1.	ARCHITECT ВИЧ Комбо, Architect HIV Ag/Ab Combo, 100 тест реагент	қаптама	139,0	87 300,0	12 134 700,0
2.	ARCHITECT C гепатиті вирусына қарсы антиденелер, Architect Anti- HCV (1X100) 100 тест реагенті	қаптама	133,0	218 250,0	29 027 250,0
3.	ARCHITECT B гепатиті вирусының беткі а/г сапалы тесті, 100 тест реагенті Architect HBsAg Qualitative 100 тест реагенті (1X100)	қаптама	126,0	70 104,52	8 833 169,52
4.	ARCHITECT мерез, 100 тест реагенті Architect Syphilis TR (1X100)	қаптама	121,0	139 680,0	16 901 280,0
5.	Architect анти-НВс II (B гепатитінің ядролық антигеніне антиденелерді сапалы анықтауға арналған реагент (анти-НВс)	қаптама	127,0	70 104,52	8 903 274,04
6.	Cobas s 201 аппаратына мультиплексті тест	қаптама	24,0	1478481,0	35 483 544,0
7.	Cobas Tag Screen MPX бақылаулар жинағы	қаптама	31,0	407 320,0	12 626 920,0
8.	ABO қан топтарын және Rho D қан факторын анықтауға арналған ID карталар (тікелей және жанама әдіс)	қаптама	9,0	2564628,0	23 081 652,0
9.	Liss/Coombs антиденелерді сәйкестендіруге арналған карта	қаптама	5,0	2758930,0	13 794 650,0
10.	RH/K жүйесі бойынша фенотиптеуге арналған карталар: ID-карталар Dia-Clon Rh-subgroups+K	қаптама	10,0	882 244,0	8 822 440,0
11.	Антиденелер скринингіне арналған эритроциттердің стандартты панельдері: ID-DiaCell I-II-III	қаптама	120,0	44 110,0	5 293 200,0
12.	Anti-K ID картасы	қаптама	80,0	40 557,0	3 244 560,0
13	HemoCue Hb 201+ анализаторына жеке қаптамадағы Hb201+ микрокуветтері	қаптама	150,0	55 389,0	8 308 350,0
14	Аланинаминотрансферазаны (АЛТ) анықтауға арналған тест жолақтары	қаптама	600,0	31 000,0	18 600 000,0
Барлығы (теңге):					205 054 989,56

4. Орны, мерзімі және тауарды жеткізудің ілеспе шарттары

4.1. Тауарды жеткізу орны: Қостанай қ., Быковский к-сі, 4а

Жеткізу кестесі:

ЛОТ №	Атауы және сипаттамасы	Өлшем бірлігі	Саны	Жеткізу мерзімі
1.	ARCHITECT ВИЧ Комбо, Architect HIV Ag/Ab Combo, 100 тест реагент	қаптама	139,0	ақпан-23, наурыз-23, мамыр-23, шілде-23, қыркүйек-23, қараша-24
2.	ARCHITECT С гепатиті вирусына қарсы антиденелер, Architect Anti- HCV (1X100) 100 тест реагенті	қаптама	133,0	ақпан-22, наурыз -22, мамыр-22, шілде -22, қыркүйек -22, қазан-23.
3.	ARCHITECT В гепатиті вирусының беткі а/г сапалы тесті, 100 тест реагенті Architect HBsAg Qualitative 100 тест реагенті (1X100)	қаптама	126,0	ақпан -23, наурыз -22, мамыр-23, шілде -22, қыркүйек-23, қараша-13.
4.	ARCHITECT мерез, 100 тест реагенті Architect Syphilis TR (1X100)	қаптама	121,0	ақпан -20, сәуір -20, маусым -20, тамыз-20, қазан -20, қараша -21.
5.	Architect анти-НВс II (В гепатитінің ядролық антигеніне антиденелерді сапалы анықтауға арналған реагент (анти-НВс)	қаптама	127,0	ақпан -22, наурыз -21, мамыр-21, шілде -21, қыркүйек -21, қараша -21.
6.	Cobas s 201 аппаратына мультиплексті тест	қаптама	24,0	ақпан -6, наурыз -3, тамыз -3, қыркүйек -4, қазан -4, қараша -4
7.	Cobas Tag Screen MPX бақылаулар жинағы	қаптама	31,0	ақпан -8, сәуір -10, маусым -6, тамыз -7.
8.	ABO қан топтарын және Rho D қан факторын анықтауға арналған ID карталар (тікелей және жанама әдіс)	қаптама	9,0	ақпан -2, наурыз -2, мамыр-2, тамыз -2, қазан -1.
9.	Liss/Coombs антиденелерді сәйкестендіруге арналған карта	қаптама	5,0	наурыз -1, мамыр-1, шілде-1, қыркүйек -1, қараша -1.
10.	RH/K жүйесі бойынша фенотиптеуге арналған карталар: ID-карталар Dia-Clon Rh-subgroups+K	қаптама	10,0	ақпан -2, наурыз -2, мамыр-2, тамыз -2, қазан -2.
11.	Антиденелер скринингіне арналған эритроциттердің стандартты панельдері: ID-DiaCell I-II-III	қаптама	120,0	ақпан -20, наурыз -10, сәуір -10, мамыр-10, маусым -10, шілде-10, тамыз -10, қыркүйек -10, қазан -10, қараша -10, желтоқсан-10.
12.	Anti-K ID картасы	қаптама	80,0	ақпан -20, сәуір -20, шілде-20, қыркүйек -20.
13	НемоСue Нb 201+ анализаторына жеке қаптамадағы Нb201+ микрокуветтері	қаптама	150,0	ақпан -25, наурыз -25, мамыр-25, шілде-25, қыркүйек -25, қараша -25.
14	Аланинаминотрансферазаны (АЛТ) анықтауға арналған тест жолақтары	қаптама	600,0	наурыз -100, сәуір-100, маусым-100, тамыз -100, қыркүйек -100, қараша -100.

4.2. Өнім беруші медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде ілеспе қызметтерді қамтамасыз етуге тиіс:

- 1) тұтынушының қоймасына тауар түскенге дейін медициналық бұйымдарды сақтау шарттарын қамтамасыз ету;
- 2) жеткізілетін тауарлардың Қазақстан Республикасында тіркелгенін растайтын құжаттардың болуы;
- 3) Қазақстан Республикасының заңнамалық және басқа да нормативтік құқықтық актілерінде көзделген жағдайларда тауардың кедендік тазартудан, сертификаттаудан, стандарттаудан өтуін қамтамасыз ету.

4.3. Ілеспе қызметтердің құны тауардың бағасында ескерілуі керек.

5. Төлем шарттары және тауарларды сатып алу шартының жобасы

5.1. Төлем шарты: Тапсырыс беруші тарапынан Өнім берушіге жеткізілген тауары үшін төлем жасауы нақты жеткізу фактісі бойынша толық көлемде жүргізіледі.

5.2. Әлеуетті өнім беруші төлемнің балама шарттарын немесе басқа да шарттарды және оларға байланысты нақты баға жеңілдіктерін ұсына алады. Сонымен бірге, әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімінде бұл жағдайда қандай бағалық жеңілдіктерді ұсына алатынын көрсетуі қажет.

5.3. Тауарларды сатып алу шартының жобасы денсаулық сақтау саласының уәкілетті органы бекіткен (осы Тендерлік құжаттаманың 1-қосымшасы) нысан бойынша жасалады.

6. Тендерлік өтінім және төлем жасау валютасы

6.1. Әлеуетті өнім берушілердің тендерлік өтінімдерінің бағасы **теңгемен** көрсетілуі қажет.

6.2. Әлеуетті өнім берушілерге нақты төлем жасау екі тараптың уәкілетті тұлғалары электрондық шот-фактурасына және қабылдау-тапсыру актісіне қол қойғаннан кейін теңгемен 30 күнтізбелік күн ішінде жүргізіледі.

7. Тендерлік құжаттаманың тілі

7.1. Әлеуетті өнім беруші дайындаған тендерлік өтінім, сондай-ақ хат-хабарлар және тендерлік өтінімге қатысты барлық құжаттар Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес мемлекеттік және/немесе орыс тілдерінде жасалады және ұсынылады. Әлеуетті өнім беруші ұсынатын ілеспе құжаттама мен баспа әдебиеті оларға тендерлік өтінім тіліндегі тиісті бөлімдердің дәл, нотариат куәландырған аудармасы қоса берілген жағдайда басқа тілде жасалуы мүмкін және бұл жағдайда тендерлік өтінімді түсіндіру мақсатында мемлекеттік немесе орыс тілінде жасалған құжаттар артықшылыққа ие болады.

8. Тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптар

8.1. Тендерге қатысуды қалаған әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін, тапсырыс берушіге немесе ұйымдастырушыға тендерлік құжаттаманың ережесіне сәйкес жасалған мөр басылған түрдегі тендерлік өтінімді ұсынады.

8.2. Тендерлік өтінімдерді қабылдау мерзімінің соңғы күні аяқталуынан кейін келіп түскен тендерлік өтінім ашылмайды және әлеуетті өнім берушіге кері қайтарылады.

8.3. Тендерлік өтінімнің мерзімі тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы күніне дейін саналатын **қырық бес күнтізбелік күннен кем емес** мерзімді құрайды. Қолданылу мерзімі неғұрлым қысқа Тендерлік өтінім кері қайтарылады.

8.4. Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөлік және кепілдікті қамтамасыз ету бөлігінен тұрады. Бірлесіп орындаушы тартылған жағдайда, әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге осы тендерлік құжаттаманың 8.5-тармағының 2), 3), 4), 5), 6) және 7) тармақшаларда көрсетілген құжаттарды қоса береді.

8.5. Тендерлік өтінімнің негізгі бөлігі мыналарды қамтиды:

- 1) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша тендерге қатысуға арналған өтінім (электрондық жеткізгіште денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша өтінімге қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі ұсынылады);
- 2) заңды тұлға үшін жарғының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмеген жағдайда, сондай-ақ құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірме немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күнінен кейін акциялардың қолданыстағы ұстаушыларының тізілімінен үзінді көшірме ұсынылады);
- 3) заңды тұлға құрмастан кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін, тиісті мемлекеттік орган берген құжаттың көшірмесі, жеке басын куәландыратын құжаттың көшірмесі;
- 4) медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия көшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған көшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады (жіберіледі). Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған жағдайда әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;
- 5) сертификаттардың көшірмелері (бар болса):
 - объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы;
 - объектінің тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы;
 - объектінің тиісті дәріханалық практика (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы;
- 6) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысы;
- 7) тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасы.

8.6. Тендерлік өтінімнің техникалық бөлігі мыналарды қамтиды:

- 1) мәлімделген дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің нақты техникалық сипаттамасы көрсетілген қағаз жеткізгіштегі техникалық ерекшелікті (медициналық техниканы, сондай-ақ "docx" форматында электрондық жеткізгіште мәлімдеген кезде);
- 2) дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың немесе Қазақстан Республикасына әкелуге және қолдануға денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган қорытындысының (рұқсатының) көшірмесін.
Тіркеу куәлігінің қолданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және өндірілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелінгенін, оны әлеуетті өнім берушінің кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері; отандық тауар өндірушінің өндіруі, "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызметін көрсету және дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету қағидаларына сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды ұсынылады;
- 3) егер әлеуетті өнім беруші тиісті дистрибуторлық практика (GDP) немесе тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дәріханалық практика (GPP) сертификатын ұсынбаса, өтінімдер салынған конверттерді ашу күніне дейін бір және одан аз жыл бұрын берілген «салқындату тізбегінің» бар болуы туралы санитариялық-эпидемиологиялық тексеру актісін қамтиды.

- 8.7. Әлеуетті өнім беруші қажет болған жағдайда өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін жазбаша нысанда кері қайтарып алады.
- 8.8. Тендерлік өтінімдерді ұсыну мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімдерге өзгерістер енгізуге жол берілмейді.
- 8.9. Тендерлік өтінім басылып шығарылады не өшірілмейтін сиямен жазылады, тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің қолтаңбасымен бекітіледі. Грамматикалық немесе арифметикалық қателерді түзету қажет болатын жағдайларды қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасына қосымша жазулар, сөздерді өшіруге немесе толықтырулар енгізуге жол берілмейді.
- 8.10. Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің қолтаңбасымен бекітіледі.
- 8.11. Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алуды кепілдікті қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге бөлек қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке салынып жабылады.
- 8.12. Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы қамтылады, ол тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға жіберілуге тиіс және «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету шеңберінде медициналық бұйымдарды сатып алу бойынша тендер» және «**2025 жылғы «29» қаңтар күнгі сағат 15.30-ға дейін ашпаңыз**» деген сөздер қамтылады.

9. Тендерлік өтінімге кепілдікті қамтамасыз етуді енгізу тәртібі, нысаны және мерзімі

- 9.1. Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтініммен бірге дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу үшін бөлінген сомадан **бір пайыз мөлшерде** кепілдікті қамтамасыз етуді енгізеді.
- 9.2. Тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету (бұдан әрі – кепілдікті қамтамасыз ету) мынадай:
- 1) тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының банктік шотына не мемлекеттік органдар және мемлекеттік мекемелер болып табылатын сатып алуды ұйымдастырушылар үшін Қазақстан Республикасының Бюджет кодексында көзделген шотқа енгізілетін кепілдікті ақшалай жарна;
 - 2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша банк кепілдігі түрінде ұсынылады.
- 9.3. Кепілдікті қамтамасыз етудің қолданылу мерзімі тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімінен кем болмайды.
- 9.4. Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімді кепілдікті ақшалай жарна түрінде қамтамасыз етуді тендерді ұйымдастырушының мынадай шотына енгізеді: **БСН 950540000500, ЖСК KZ819650000071963625 «ForteBank» АҚ, БСК IRTYKZKA.**
- 9.5. Кепілдікті қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге бес жұмыс күні ішінде мынадай:
- 1) тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін әлеуетті өнім беруші оны кері қайтарып алған;
 - 2) тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінім қабылданбаған;
 - 3) басқа әлеуетті өнім беруші тендердің жеңімпазы деп танылған;
 - 4) сатып алу рәсімдері тендердің жеңімпазын айқындамай тоқтатылған;
 - 5) сатып алу шарты күшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартын орындауды кепілдікті қамтамасыз етуді енгізген жағдайларда қайтарылады.
- 9.6. Кепілдікті қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге, егер:
- 1) ол тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімді кері қайтарып алса немесе өзгертсе;
 - 2) тендердің жеңімпазы деп танылғаннан кейін жеңімпаз сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт жасаудан жалтарса;
 - 3) ол жеңімпаз деп танылса және сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдікті қамтамасыз етуді енгізбесе не уақтылы енгізбесе, қайтарылмайды.

10. Тендерлік өтінімдерді қабылдау орны мен соңғы мерзімі және олардың қолданылу мерзімі.

10.1. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес жасалған тендерлік өтінімді мөрленген түрде ұсынады.

10.2. Тендерлік өтінімдер мынадай мекенжай бойынша ұсынылады: Қостанай қ., Быковский көшесі, 4А, Б корпусы, № 214 кабинет.

Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі – **2025 жылғы «29» қаңтар күнгі сағат 15:00-ге дейін.**

11. Тендерлік өтінімді кері қайтарып алу мүмкіндігі мен тәртібі

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

11.2. Әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімді қайтарып алу туралы хабарламасы ұйымдастырушыға жазбаша нысанда, бірақ тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімінен кешіктірілмей жіберілуге тиіс.

12. Әлеуетті өнім берушілердің тендерлік құжаттаманың мазмұны қажет болған кезде олармен кездесу өткізу тәртібі бойынша түсініктеме алу үшін жүгіну нысандары

12.1. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін күнтізбелік он күннен кешіктірмей әлеуетті өнім беруші қажет болған кезде тапсырыс берушіге, сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттама бойынша түсініктеме беруге жүгінеді, оларға тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы сұрау салуды алған күннен бастап үш жұмыс күнінен кешіктірмей сұрау салу авторын көрсетпей түсініктеме береді, ол сұрау салу келіп түскен күнге тендерлік құжаттама алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберіледі.

12.2. Әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттама бойынша түсініктеме сұрақтарды мына: **8 (714 2) 26-63-32** телефоны немесе **oksgosz@mail.kz** электрондық поштасы арқылы жолдай алады.

12.3. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін күнтізбелік жеті күннен кешіктірмейтін мерзімге тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажеттілік болған кезде өз бастамасымен немесе әлеуетті өнім берушілердің сұрау салуларына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізеді, бұл туралы тендерлік өтінімдер ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарланады. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде күнтізбелік бес күнге ұзартылады.

12.4. Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажет болған кезде тендерлік құжаттамада айқындалған жерде және уақытта тендер шарттарын түсіндіру үшін әлеуетті өнім берушілермен кездесу өткізеді, бұл туралы кездесудің барысы және мазмұны туралы мәліметтер қамтылатын хаттама жасалады, ол тендерлік өтінімдер ұсынған немесе тендерлік құжаттама алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберіледі.

13. Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу рәсімі мен орны, күні, уақыты

13.1. Тендерлік өтінімдер бар конверттер **2025 жылғы «29» қаңтар күні сағат 15.30-да** мына мекенжай бойынша: **Қостанай қ., Быковский к-сі, 4А, Б корпусы, 3-қабаттағы конференц-залда** аудио және видео тіркеуді қолдана отырып ашылады.

13.2. Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады.

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

14. Тендерлік өтінімдерді қарау рәсімі

14.1. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді бағалауды және салыстыруды жүзеге асырады. Әлеуетті өнім берушілердің банкроттық не тарату рәсімдеріне қатыстылығы бөлігінде олардың біліктілік талаптарына сәйкестігін нақтылау мақсатында конкурстық комиссия банкроттық немесе тарату рәсімдерінің жүргізілуіне бақылауды жүзеге асыратын уәкілетті органның интернет-ресурсына орналастырылған ақпаратты қарайды.

14.2. Тендерлік комиссия мынадай жағдайларда:

- 1) осы Тендерлік құжаттама талаптарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету ұсынылмағанда;
- 2) жарғының немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірменің немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірменің немесе осы Қағидаларда көзделген жағдайларда құрылтай шартының көшірмесі ұсынылмағанда;
- 3) тиісті мемлекеттік орган берген заңды тұлғаны құрмай, кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі, жеке басын куәландыратын құжаттың көшірмесі ұсынылмағанда (кәсіпкерлік қызметпен айналысатын жеке тұлға үшін);
- 4) «Рұқсаттар және хабарламалар туралы» Заңға сәйкес алынған, мәліметтері мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталатын медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткінің, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның көшірмелері электрондық құжат түрінде не ұсынылмаған не «Рұқсаттар және хабарламалар туралы» Заңға сәйкес алынған, мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткінің, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмелері ұсынылмағанда;
- 5) тиісті мемлекеттік кірістер органының мәліметтерінде бюджетке берешегі, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешек (олар бойынша төлем мерзімдері өзгертілген, берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген сомаларды қоспағанда) туралы ақпарат болғанда;
- 6) осы Қағида талаптарына сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмағанда;
- 7) әлеуетті өнім берушінің тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынса;
- 8) біліктілік талаптары және осы Қағида шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдар мен көрсетілетін қызметтерге қойылатын талаптар бойынша дәйексіз ақпарат ұсыну фактісі анықталса;
- 9) банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы болса;
- 10) ұсынылған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің осы Қағиданың 4-тарауында көзделген талаптарға сәйкестігін растайын құжаттар ұсынылмағанда;
- 11) фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде әлеуетті өнім беруші – тиісті дистрибьюторлық практика сертификатын (GDP), отандық тауар өндіруші – объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты, тиісті дәріханалық практика сертификатын (GPP) ұсынған жағдайларды қоспағанда, қажет болған кезде «салқындату тізбегінің» болуы туралы санитариялық-эпидемиологиялық зерттеп-қарау актісінің көшірмесі ұсынылмағанда;
- 12) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен неғұрлым қысқа болса;
- 13) баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысанда ұсынылмағанда;

14) әлеуетті өнім беруші тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағадан және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауына шекті бағадан және саудалық атауы бойынша шекті бағадан жоғары дәрілік зат және (немесе) медициналық бұйым бағасын ұсынғанда;

15) тендерлік өтінім тігілмеген түрде, беттері нөмірленбей, қолтаңбамен бекітілмей, конвертте әлеуетті өнім берушінің, тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауы немесе заңды мекенжайы көрсетілмей ұсынылғанда;

16) әлеуетті өнім беруші және (немесе) бірлесіп орындаушы қойылатын біліктілік талаптарына сәйкес келмегенде;

17) осы Қағида талаптарын бұза отырып үлестес болу фактісі анықталғанда тендерлік өтінімді қабылдамайды.

14.3. Егер тендер тұтастай алғанда немесе оның қандай да бір лотына өтпеді деп танылса, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендер мазмұны мен шарттарын өзгертеді және сатып алу Қағидаларының 9-1-тарауына сәйкес қайта тендер өткізеді.

14.4. Егер тендер тұтастай немесе оның қандай да бір лоты тендерлік құжаттама талаптарына сәйкес келетін бір ғана өтінімнің берілуі негіздемесі бойынша өткізілмеді деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден сатып алуды бір көзден сатып алу тәсілімен жүзеге асырады.

14.5. Тендер тәсілімен сатып алу немесе оның қандай да бір лоты мынадай негіздемелердің бірі бойынша:

1) тендерлік өтінімдер болмаса;

2) әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдері қабылданбаса, өткізілмеді деп танылады.

14.6. Тендер жеңімпазы тендерлік өтінімдері тендерлік комиссия ең төмен баға ұсынысы негізінде хабарландыру шарттарына және осы Қағиданың талаптарына сәйкес деп танылған әлеуетті өнім берушілердің арасында айқындалады.

14.7. Лот бойынша бәсекелестік болмаған немесе лот бойынша бәсекелестердің тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде тендерлік өтінімін тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағиданың талаптарына сәйкес келетін жалғыз өтінім деп таныған әлеуетті өнім беруші тендер жеңімпазы болып танылады.

15. Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің тауар өндірушілерін және (немесе) өндірушілерін қолдау, кәсіпкерлік бастаманы ұсыну шарттары

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

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

15.3. Сатып алуды өткізу кезінде әлеуетті өнім берушінің отандық тауар өндіруші мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) Қазақстан Республикасының рұқсаттар және хабарламалар туралы заңнамасына сәйкес алынған дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру бойынша фармацевтикалық қызметке лицензия;

2) «Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы» Қазақстан Республикасы кодексінің ережелеріне сәйкес берілген дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға тіркеу куәлігімен және отандық тауар өндірушіні өндіруші ретінде көрсете отырып, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіппен.

15.4. Әлеуетті өнім беруші Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттер өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған лицензия;

2) Еуразиялық экономикалық одақтың тіркеу және сараптама қағидаларына сәйкес келетін тіркеу куәлігі (Еуразиялық экономикалық комиссия кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 және 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешімдеріне сәйкес).

15.5. Шарттар жасасуға Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес объектінің талаптарға сәйкестігі туралы сертификат алған әлеуетті өнім берушілердің артықшылығы бар:

- 1) дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды жеткізудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде тиісті өндірістік практика (GMP);
- 2) тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша дәрілік заттар мен фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезіндегі тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) ;
- 3) фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дәріхана практикасы (GPP).

15.6. Сатып алу шартын немесе өнім беру шартын жасасуға артықшылық алу үшін өтінімге:

- 1) отандық тауар өндірушілер дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды берудің ұзақ мерзімді шарттарын жасау кезінде объект пен өндірістің Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;
- 2) әлеуетті өнім берушілер дәрілік заттарды сатып алу кезінде Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған объектінің тиісті дистрибьюторлық практикаға (GDP) сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;
- 3) әлеуетті өнім берушілер және (немесе) олардың бірлесіп орындаушылары фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дәріханалық практикаға сәйкестігі (GPP) туралы сертификатты қоса береді.

15.7. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінім мен объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты берген бір әлеуетті өнім беруші ғана қатысса, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

15.8. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін тендерлік өтінім және объектілердің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарды берген екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, олардың арасында жеңімпаз ең төменгі баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

15.9. Егер лот бойынша сатып алуға дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық әрі дәл сәйкес келетін тіркеу куәлігін немесе дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган рұқсатының (қорытындысының) нөмірін ұсынған екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, басым құқық тіркеу куәлігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге беріледі, бұл ретте олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

16. Сатып алу шартының кепілдікті қамтамасыз етуді енгізу шарттары, нысаны, көлемі мен тәсілі

16.1. Сатып алу шартын кепілді қамтамасыз ету сатып алу шарты бағасының үш пайызын құрайды және:

- 1) тапсырыс берушіге қызмет көрсетілетін банкке енгізілетін ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна;
- 2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген банк кепілдігі түрінде ұсынылады.

16.2. Кепілдік қамтамасыз етуді ақша қаражатының кепілдік жарнасы түрінде әлеуетті өнім беруші тендерді ұйымдастырушының тиісті шотына енгізеді: **БСН 950540000500, ЖСК KZ819650000071963625 «ForteBank» АҚ, БСК IRTYKZKA.**

16.3. Егер сатып алу шартының бағасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, кепілдікті қамтамасыз ету енгізілмейді.

16.4. Сатып алу шартының орындалуын кепілдікті қамтамасыз етуді өнім беруші, егер өзі өзгешені көздемесе, **шарт күшіне енген күннен бастап он жұмыс күнінен кешіктірмей** енгізеді.

16.5. Сатып алу шартының орындалуын кепілдікті қамтамасыз етуді тапсырыс беруші өнім берушіге мынадай:

- 1) өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт бұзылған;
- 2) өнім беру шарты бойынша өзінің міндеттемелерін орындамаған немесе тиісінше орындамаған (беру мерзімдерінің бұзылуы, сапасыз дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды беру және шарттың басқа да талаптарының бұзылуы);
- 3) орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін сатып алу шартында немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартта көзделген айыппұл санкцияларын төлемеген жағдайларда қайтармайды.

17. Сатып алу туралы шартты жасау тәртібі

17.1. Тапсырыс беруші тендердің қорытындылары шығарылған күннен бастап күнтізбелік бес күн ішінде әлеуетті өнім берушіге 1-қосымшадағы нысан бойынша жасалған қол қойылған сатып алу шартын жібереді.

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

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

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

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

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

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

- 1) тараптардың өзара келісімі бойынша дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға бағаны және тиісінше шарттың бағасын төмендету бөлігінде;
- 2) дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің көлемін азайту бөлігінде тараптардың өзара келісімі бойынша жүзеге асырылады.

17.8. Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының аудио және бейне тіркеуді қолдана отырып, сатып алу шартына қол қойғанға дейін дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын азайту мақсатында тендер жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен келіссөздер жүргізуіне жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші қалауы бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық

бұйымдардың бағасын азайтуға келісетіні немесе келіспейтіні туралы шешім қабылдайды, бұл тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендер жеңімпазы болып танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.

18. Медициналық бұйымдарды сатып алудың арнайы ережелері.

18.1. Әлеуетті өнім берушілер тендерлік өтінімді ресімдеу кезінде Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 12 қарашадағы № ҚР ДСМ -113 «Сатып алу үшін құжаттар нысандарын бекіту және Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің кейбір бұйрықтарының күші жойылды деп тану туралы» бұйрығын басшылыққа алады.