#### «Утверждаю»Директор ГКП на ПХВ «Алматинский областной кожно-венерологический диспансер» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Г. Калдыбаева № 13 - п от «02» февраля 2022 года

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу
реагентов для клинико-диагностической лаборатории на 2022 год

Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупу реагентов для клинико-диагностической лаборатории на 2022 год (**далее - Тендерная документация),** разработана в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее - Правила).

Организатором и заказчиком закупа медицинских изделий является ГКП на ПХВ «Алматинский областной кожно-венерологический диспансер» ГУ «Управление здравоохранения Алматинской области» акимата Алматинской области (далее ГКП на ПХВ «АОКВД») Юридический адрес: Алматинская область, Илийский район, п. Отеген батыра, ул. Титова, д. 30, Фактический адрес: 050019, г. Алматы, ул. Демченко, 83, тел. 8 (727) 385 87 47, БИН 031 140 004 473, ИИК KZ40998CTB0001035564 в АО «First Heartland Jusan Bank», БИК TSESKZKA.

Электронный адрес интернет-ресурса, на котором размещается информация по закупу товаров, подлежащая опубликованию: [www. almaty-okvd.kz](http://www.amkb.kz).

**1. Состав тендерной документации, перечень документов, которые должны быть представлены потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия:**

**Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику:**

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует 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 тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);

4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности 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.

Требования настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей, международных фармацевтических организаций и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

При закупе не предъявляются требования, не предусмотренные настоящими Правилами.

Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.

**Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования:**

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса 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; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

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

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

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

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

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

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

Требования, предусмотренные [подпунктами 4)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z131), [5)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z132), [6)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z133) подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям требований, не предусмотренных настоящими Правилами.

**2. Технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, включая технические спецификации:**

1) Перечень и объемы закупаемых медицинских изделий указаны в Приложении 1 к настоящей Тендерной документации;

2) Технические спецификации указаны в Приложении 2к Тендерной документации.

**3. Объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту** указаны в Приложении 1 к настоящей Тендерной документации.

**4. Место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий –** 3 календарных дня после заявки заказчика по мере необходимости. Поставка должна осуществляться в соответствии с DDP ИНКОТЕРМС 2010.

 **5. Условия платежа и проект договора закупа товаров** указаны в Приложении 7 к настоящей Тендерной документации.

**6. Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа**: Тендерная документция, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан «О языках». 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.

1. **Требования к оформлению и содержание тендерной заявки:**

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

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

3) Потенциальный поставщик запечатывает тендерную заявку в конверт. На конверте должны быть указаны наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт должен быть адресован организатору тендера по адресу, указанному в тендерной документации и содержать слова **«Тендер по закупу реагентов для клинико-диагностической лаборатории на 2022 год» и «Не вскрывать до 10:00 часов 23 февраля 2022 года».**

**Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок**

Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока представления тендерных заявок представляет организатору тендера в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с тендерной документацией.

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

Срок действия тендерной заявки составляет не менее сорока пяти календарных дней, исчисляемый со дня окончательного приема тендерных заявок.

Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях тендера отклоняется.

Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также представляет к тендерной заявке разрешение, подтверждающее права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры в соответствии с законодательством Республики Казахстан, договор, заключенный между потенциальным поставщиком и его привлекаемым соисполнителем.

Основная часть Тендерной заявки потенциального поставщика, изъявившего желание участвовать в тендере, должна содержать:

1) заявку на участие в тендере по форме в соответствии с Приложением 3 к настоящей Тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме согласно Приложению 4 к настоящей Тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;

5) копии 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](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) «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](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) "О разрешениях и уведомлениях";

6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) 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);

8) ценовое предложение, согласно Приложению 5 к настоящей Тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затрат потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, медицинских изделий, медицинских изделий и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;

9) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;

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 его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

1. при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GМP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

1. **Порядок, форма, сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки:**

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

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 согласно приложению 6 к тендерной документации.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера:

**ГКП на ПХВ «Алматинский областной кожно-венерологический диспансер», Юридический адрес: Алматинская область, Илийский район, п. Отеген батыра, ул. Титова, д. 30, Фактический адрес: 050019, г. Алматы, ул. Демченко, 83, тел. 8 (727) 385 87 47, БИН 031 140 004 473, ИИК KZ40998CTB0001035564 в АО «First Heartland Jusan Bank», БИК TSESKZKA.**

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

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

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их 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.

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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.

Потенциальный поставщик представляет, как часть своей тендерной заявки оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки или оригинал банковской гарантии вместе с тендерной заявкой. Все тендерные заявки, не имеющие гарантийного обеспечения тендерной заявки, будут отклонены тендерной комиссией как не отвечающие требованиям тендерной документации.

1. **Возможность и порядок отзыва тендерной заявки до истечения окончательного срока представления тендерной заявки:**

1) Потенциальный поставщик вправе изменить или отозвать свою тендерную заявку до истечения срока представления тендерной заявки. При этом он имеет право на возврат гарантийного обеспечения своей тендерной заявки.

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

2) Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

1. **Место и окончательный срок представления тендерных заявок и срок их действия:**

1) Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, ГКП на ПХВ «Алматинский областной кожно-венерологический диспансер», г. Алматы, ул. Демченко, 83, отдел государственных закупок. Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее **17 часов 00 минут «22» февраля 2022 г.**

1. Все тендерные заявки, полученные секретарем тендерной комиссии после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются потенциальным поставщикам.
2. Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем конкурсной комиссии в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.
3. Не подлежат приему и регистрации конверты с заявками на участие в тендере с нарушением требований к оформлению конвертов с тендерными заявками на участие в тендере, предусмотренными настоящей тендерной документацией.
4. Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть не менее сорока пяти календарных дней. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях тендера, отклоняется.
5. **Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними:**

1) Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора тендера разъяснения тендерной документации, но не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок. Организатор тендера не позднее трех рабочих дней со дня получения заявки должен направить соответствующее разъяснение всем потенциальным поставщикам без указания автора запроса, которым была предоставлена тендерная документация.

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

3) Заказчик при необходимости может провести встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в отделе государственных закупок, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

1. **Место, дата и время и процедура вскрытия конвертов с тендерными заявками:**

1) Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, ГКП на ПХВ «Алматинский областной кожно-венерологический диспансер», г. Алматы, ул. Демченко, 83, отдел государственных закупок. Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее **17 часов 00 минут «22» февраля 2022 г.**

2) Все тендерные заявки, полученные организатором тендера (его ответственным лицом) после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, отклоняются, не вскрываются и возвращаются представившим их потенциальным поставщикам.

3) Тендерная комиссия вскрывает конверты с тендерными заявками в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей **«23» февраля 2022 г.** **в 10 часов 00 минут** по адресу: г. Алматы, ул. Демченко, 83, отдел государственных закупок с применением аудио - и видеофиксации.

4) 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.

5) По процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками секретарем тендерной комиссии составляется протокол вскрытия, который подписывается председателем тендерной комиссии, его заместителем, членами и секретарем тендерной комиссии.

6) Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей Тендерной документации

1. **Процедура рассмотрения тендерных заявок:**

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.

**Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случае:**

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;

2) непредставления справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справки об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;

4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

5) непредставления копий 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](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) «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](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) «О разрешениях и уведомлениях», в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) 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);

8) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

9) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;

10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;

11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

14) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

15) несоответствия требованиям [пункта 16](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z119) настоящих Правил;

16) установленных [пунктами 22](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z154), [29](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z173) настоящих Правил;

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

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

19) 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;

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

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

22) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

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.

Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с [разделом 2](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z175) настоящих Правил.

При этом, 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.

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

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

Тендерная комиссия подводит итоги тендера в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками путем оформления протокола итогов тендера.

1. **Условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами:**

### Поддержка отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов Евразийского экономического союза:

1. В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
2. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
3. Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям настоящих Правил, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.
4. 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](https://adilet.zan.kz/rus/docs/K2000000360#z5) и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения «СТ KZ».

1. 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).

**Поддержка предпринимательской инициативы**:

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

1) надлежащей 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.

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

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.

1. 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.
2. 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.

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, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

1. **Условия внесения, форма, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа:**

Обеспечение исполнения договора о закупе может быть предоставлено в виде:

1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, согласно Приложению 6 к настоящей Тендерной документации.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на следующий банковский счет: **БИН 031 140 004 473, ИИК KZ40998CTB0001035564 в АО «First Heartland Jusan Bank», БИК TSESKZKA.**

Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа.

Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двух тысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

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

 Порядок заключения договора закупа в соответствии с Правилами.

|  |
| --- |
| *Приложение 1**к Тендерной документации***Перечень закупаемых товаров** |
| **№ лота** | **Наименование заказчика** | **Наименование товара\*** | **Ед. изм.** | **Кол-во**  | **Цена за ед.** | **Условия поставки (в соответсвии с Инкотермс 2010)** | **Срок поставки товаров** | **Место поставки товаров** | **Размер авансового платежа, в%** | **Сумма, выделенная для закупа способом тендера (по лоту №), тенге** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** |
| 1 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Изотонический разбавитель - Diluent, 20 л | кан | 6 | 49 800 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 298 800 |
| 2 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Лизирующий реагент - Lyse CF | фл | 6 | 65 540 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 393 240 |
| 3 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Чистящий раствор - Cleaner, 1 л. | фл | 8 | 22 650 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 181 200 |
| 4 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Контрольная кровь | наб | 6 | 145 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 870 000 |
| 5 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | A.F.Genital system (патогенные и условно-патогенные урогенитальные микроорганизмы) 20 тестов | наб | 60 | 233 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 13 980 000 |
| 6 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Биохимические реагенты (для тест-системы A.F.Genital system) | наб | 10 | 48 800 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 488 000 |
| 7 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Одноканальный дозатор переменного объема 20-100 мкл | шт | 2 | 62 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 124 000 |
| 8 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Дозатор лабораторный механический одноканальный фиксированого объема 20 µl | шт | 3 | 45 500 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 136 500 |
| 9 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Дозатор лабораторный механический одноканальный фиксированого объема 10 µl | шт | 3 | 45 500 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 136 500 |
| 10 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Дозатор лабораторный механический одноканальный фиксированого объема 50 µl | шт | 2 | 55 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 110 000 |
| 11 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Покровные стекла 18х18 100 шт. в уп. | уп | 50 | 500 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 25 000 |
| 12 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Масло иммерсионное 100 мл. | фл | 5 | 900 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 4 500 |
| 13 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Вакуумные пробирки с разделительным гелем (100 шт в уп.) | уп | 60 | 7 800 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 468 000 |
| 14 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Пробирка центрифужная с винтовой крышкой 10 мл (100 шт в уп.) | уп | 10 | 6 500 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 65 000 |
| 15 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Предметные стекла | шт | 10000 | 100 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 1 000 000 |
| 16 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Пробирки одноразовые | уп | 20 | 17 200 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 344 000 |
| 17 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Антиген кардиолипиновый РМП (1000 опр) | уп | 30 | 42 400 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 1 272 000 |
| 18 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Наконечники желтые 0-200 мкл (1000 шт в уп.) | уп | 150 | 4 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 600 000 |
| 19 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Пипетка Пастера 3 млв инд,уп (пипетки трансферные) | шт | 7000 | 50 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 350 000 |
| 20 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Предметные стекла 26\*52\*1,2мм (50 шт в уп) | уп | 50 | 1 500 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 75 000 |
| 21 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Ланцет Sterilance 100 шт/уп | уп | 70 | 5 500 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 385 000 |
| 22 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Петли бактериологические, одноразовые (синий) | уп | 10 | 400 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 4 000 |
| 23 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Микропробирки Eppendorf 1,5 мл (1000шт в упаковке) | уп | 2 | 3 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 6 000 |
| 24 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Serodia TP PA на 220 определений | уп | 10 | 178 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 1 780 000 |
| 25 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Комплект № 1/1 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика, содержащие антитела к Treponema pallidum (положительные), 10 флаконов по 1,0 мл | наб | 3 | 36 300 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 108 900 |
| 26 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Комплект № 1/2 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика, содержащие антитела к Treponema pallidum (слабоположительные), 10 флаконов по 1,0 мл. | наб | 3 | 31 500 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 94 500 |
| 27 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Комплект № 1/3 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика, не содержащие антитела к Treponema pallidum (отрицательные), 10 флаконов по 1,0 мл. | наб | 3 | 31 500 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 94 500 |
| 28 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Пипетка Панченкова к СОЭ-метру | шт | 200 | 200 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 40 000 |
| 29 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Азур-Эозин по Романовскому с буфером | фл | 1 | 3 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 3 000 |
| 30 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | АЛАТ 12011 | уп | 6 | 21 890 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 131 340 |
| 31 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | АСАТ 12011 | уп | 6 | 21 890 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 131 340 |
| 32 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Билирубин 10740 | шт | 4 | 35 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 140 000 |
| 33 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Глюкоза 10260 | уп | 5 | 21 890 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 109 450 |
| 34 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Креатинин 10051 | уп | 4 | 21 890 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 87 560 |
| 35 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Мочевина 10505 | уп | 6 | 19 800 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 118 000 |
| 36 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Общий белок 157004 | уп | 4 | 17 900 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 71 600 |
| 37 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Холестерин 10017 | уп | 6 | 17 890 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 107 340 |
| 38 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Тесто полосы Combina -13 yf 13 параметров | уп | 15 | 50 100 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 751 500 |
| 39 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Калибровочные растворы: Humatrol N 6x5 мл Humatrol | уп | 4 | 39850 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 159 400 |
| 40 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Щелочная фосфатаза 12017 | уп | 4 | 15 866 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 63 464 |
| 41 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | ГГТ 12013 | уп | 4 | 20 621 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 82 484 |
| 42 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Калибровочные растворы: Humatrol P 6x5 мл Humatrol | уп | 4 | 45 248 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 180 992 |
| 43 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | ВИЧ 57004P | уп | 5 | 135 990 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 679 950 |
| 44 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | ДАТ-Хлами- IgG \IgА на 96 определений | уп | 60 | 34 400 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 2 064 000 |
| 45 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | ДАТ –Мико- IgG\IgM на 96 определений | уп | 20 | 35 900 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 718 000 |
| 46 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | ДАТ –Уреаплазмоз – IgG\IgM на 96 определений | уп | 20 | 36 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 720 000 |
| 47 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | ДАТ - Трихомоно- IgG\IgMи на 96 определений | уп | 10 | 37 500 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 375 000 |
| 48 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | ДАТ- Гарднерелла- IgG \IgА на 96 определений | уп | 10 | 36 600 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 366 000 |
| 49 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | D-2154Векто ВПГ-IgМ-стрип на 96 определений | уп | 10 | 42 800 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 428 000 |
| 50 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | D-2152 Векто ВПГ-IgG-стрип на 96 определений | уп | 10 | 40 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 400 000 |
| 51 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | D-1552 Векто ЦМВ-IgМ-стрип на 96 определений | уп | 10 | 42 800 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 428 000 |
| 52 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | D-1554 Векто ЦМВ-IgG-стрип на 96 определений | уп | 10 | 40 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 400 000 |
| 53 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | D-1756 Векто Токсо-IgM-стрип на 96 определений | уп | 10 | 42 800 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 428 000 |
| 54 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | D-1752 Векто Токсо- IgG –стрип на 96 определений | уп | 10 | 40 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 400 000 |
| 55 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | CAMOMAILE-КАНДИДА–IgМ- стрип на 96 определений | уп | 4 | 42 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 168 000 |
| 56 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | CAMOMAILE-КАНДИДА – IgG –стрип на 96 определений | уп | 5 | 42 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 210 000 |
| 57 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | ДАТ- Лямблиоз- IgG\IgM на 96 определений | уп | 2 | 44 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 88 000 |
| 58 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | ДАТ – Аскаридоз - IgG – стрип на 96 определений | уп | 2 | 53 300 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 106 600 |
| 59 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | CAMOMAILE–ХЕЛИКОIgG/A- стрип на 96 определений | уп | 2 | 46 500 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 93 000 |
| 60 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Описторхоз –IgG-ИФА-БЕСТ | уп | 2 | 46 700 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 93 400 |
| 61 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Инвитролоджик HbsAg (комплект 1) | уп | 10 | 19 600 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 196 000 |
| 62 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | ВГС-ДСМ (комплект 2) | уп | 10 | 19 600 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 196 000 |
| 63 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Люмибест антипаллидум | уп | 5 | 58 000 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 290 000 |
| 64 | ГКП на ПХВ «АОКВД» | Инвитролоджик ВИЧ-1,2-ФТ на 96 определении | уп | 3 | 30 600 | DDP | в течение 3 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика в течении года до 31.12.2022 г. | г.Алматы, ул. Демченко, 83 | 0% | 91 800 |
|  | **Итоговая сумма:** | **34 511 860** |
| ***\* Полное описание товаров указывается в технической спецификации.*** |
|  |  |   |   |   |   |   |   |   |  |
| **Организатор и Заказчик:** **Директор \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Г. Калдыбаева** **М.П.** |

*Приложение 2*

*к Тендерной документации*

# Техническая спецификация закупаемых товаров

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование лота** | **Тех.спец.** |
| 1 | Изотонический разбавитель - Diluent, 20 л | Изотонический разбавитель HC - Diluent, 20 л. для Анализатора автоматического Гематологического. HumaСount 60ts HC-DILUENT 20 л, в пластиковом контейнере, закрытый белой винтовой крышкой, этикетка с полоской зеленого цвета.Изотонический солевой раствор, применяемый для разбавления образцов цельной крови и промывки системы рабочей жидкости между процедурами измерения. Натрия сульфат (1 %), неорганический фосфатный буфер (< 0,6 %), хлорид натрия (< 0.3 %), азид натрия (<0.05 %) |
| 2 | Лизирующий реагент - Lyse CF | Лизирующий реагент HC - Lyse CF, 1 л. для Анализатора автоматического Гематологического. HumaСount 60ts HC-LYSE CF 2x1 л, в пластиковом контейнере по 1 л, закрытый белой винтовой крышкой, этикетка с полоской желтого цвета. Создает гемолизат для 3-компонентного дифференциала WBC и для общих значений WBC и HGB. Четвертичные аммониевые соли (2.7 %), поверхностно-активные вещества (< 0.05 %). |
| 3 | Чистящий раствор - Cleaner, 1 л. | Чистящий раствор HC - Cleaner, 1 л для Анализатора автоматического Гематологического HumaСount 60ts HC-CLEANER 1 л, в пластиковом контейнере, закрытый белой винтовой крышкой, этикетка с полоской синего цвета. Для очистки жидкостей Натрия фосфат (<1%), натрия хлорид (<1%), поверхностно-активные вещества (< 2%), натрия азид (<0.05 %), бромокрезоловый зеленый (< 0.001%). |
| 4 | Контрольная кровь | Контрольная кровь Гематологический контроль HC Control (3 флакона по 2,5 мл) для Анализатора автоматического Гематологического HumaСount 60ts. |
| 5 | A.F.Genital system (патогенные и условно-патогенные урогенитальные микроорганизмы) 20 тестов | Система для выявления, подсчета и определения чувствительности к антибиотикам урогенитальных патогенных микроорганизмов. A.F.GENITALSYSTEM–24-луночная система, содержащая сухие биохимические субстраты и антибиотики для детекции, предварительной и дентификации и определения чувствительности к антибиотикам микроорганизмов урогенитальных образцов. Система также обеспечивает полуколичественную оценку присутствия урогенитальных микоплазм (Mycoplasmahominis и Ureaplasma urealyticum). Система инокулируется суспензией клинического образца и инкубируется при t =36+/- 1оС18-24 часа. Тесты, используемые для выявления, подсчета и идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антибиотикам урогенитальных микоплазм из образца интерпретируются оценкой изменения цвета в различных лунках и выполнением микроскопического исследования. |
| 6 | Биохимические реагенты (для тест-системы A.F.Genital system) | Реагент для выращивания микроорганизмов в анаэробных условиях, инкубируется при t =36+/- 1оС18-24 часа. |
| 7 | Одноканальный дозатор переменного объема 20-100 мкл | Удобная рукоятка с эргономичной опорой для пальца. Снижен риск контаминации благодаря защитным фильтрам для моделей. |
| 8 | Дозатор лабораторный механический одноканальный фиксированного объема 20 µl | Большая центральная клавиша пипетирования и отдельная клавиша сброса наконечников. Эргономичный упор для пальца, который даёт возможность руке производить нажим без усилий. Управление одной рукой — установка объёма левой или правой рукой. Предохранитель смены объёма. |
| 9 | Дозатор лабораторный механический одноканальный фиксированного объема 10 µl | Большая центральная клавиша пипетирования и отдельная клавиша сброса наконечников. Эргономичный упор для пальца, который даёт возможность руке производить нажим без усилий. Управление одной рукой — установка объёма левой или правой рукой. Предохранитель смены объёма. |
| 10 | Дозатор лабораторный механический одноканальный фиксированного объема 50 µl | Удобная рукоятка с эргономичной опорой для пальца. Снижен риск контаминации благодаря защитным фильтрам для моделей. |
| 11 | Покровные стекла 18х18 100 шт. в уп. | Тонкое стекло квадратной формы для защиты образцов |
| 12 | Масло иммерсионное 100мл | Иммерсионная система в микроскопии при работе с биологическими микроскопами |
| 13 | Вакуумные пробирки с разделительным гелем (100 шт в уп.) | Активатором свертывания и гелем для разделения. Пробирка вакуумная ссыворотки |
| 14 | Пробирка центрифужная с винтовой крышкой 10 мл (100 шт в уп.) |  Емкость - от 1 мл до 10 мл. Наличие градуировки. Форма основания - коническая или круглая. Поле для записей. |
| 15 | Предметные стекла  | 75х50хl mm |
| 16 | Пробирки одноразовые | 3мл12х75 mm, пластик.500 шт. в уп. |
| 17 | Антиген кардиолипиновый РМП (1000 опр) | Антиген кардиолипиновый для РМП - готовый к применению (модернизированный). Набор применяется при диагностики сифилиса для исследования плазмы (сыворотки) крови или спинно-мозговой жидкости (СМЖ) человека в реакции микропреципитации (РМП). Срок годности набора после вскрытия в течение срока годности набора. Суммарное время постановки реакции 8 минут. Предназначен для качественного и полуколичественного определения.В состав набора входит: взвесь АгКЛ в 10 % растворе холин-хлорида, содержащая кардиолипина – 0,033 %; лецитина – 0,27 %, холестерина – 0,9 %, ЭДТА (стабилизатор) в конечной концентрации 0,0125 моль/л и тимеросал (консервант) в конечной концентрации 0,1 %. Набор укомплектован сыворотками контрольными для диагностики сифилиса (положительной и отрицательной).(7 флакона по 10,0 мл. + контрольные сыворотки К+ и К- по 1,0 мл.). |
| 18 | Наконечники желтые 0-200 мкл (1000 шт. в уп.) | Наконечники предназначены для рутинной работы в лаборатории. Объем 0 - 200 мкл, 1000 шт/уп, желтые, подходят для пипеток разных производителей. |
| 19 | Пипетка Пастера 3 млв инд,уп (пипетки трансферные) | Пипетки Пастера нестерильные предназначены для дозирования растворов при проведении серологических и бактериологических исследований. Пипетки изготовлены из полиэтилена низкого давления (ПЭНД). На каждую пипетку нанесена рельефная градуировка. Постоянный диаметр носика позволяет всегда получать каплю заданного объема. Замкнутый резервуар для заполнения обеспечивает безопасность работы. |
| 20 | Предметные стекла 26\*52\*1,2мм (50 шт в уп) | Стекло предметное со шлифованными краями с матовыми и без матового поля для надписей |
| 21 | Ланцет Sterilance 100 шт/уп | Одноразовый безболезненный автоматический стерильный с глубиной прокола 1,8 мм. |
| 22 | Петли бактериологические, одноразовые (синий) | Для посева биологического материла одноразовый, пластиковый. |
| 23 | Микропробирки Eppendorf 1,5 мл (1000шт в упаковке) | Патентованная крышка с замком, что позволяет безопасно работать с токсичными пробами, а также с радиоактивными веществами. |
| 24 | Serodia TP PA на 220 определений | Тест предназначен для проведения профессиональной диагностики сифилиса. Обследуемая группа - это пациенты с подозрением на сифилис. Набор реагентов SERODIA TP-PA для качественного и полуколичественного определения антител к TREPONEMA PALLIDUM методом пассивной агглютинации желатиновых частиц в сыворотке или плазме крови человека в комплекте на 220 определений. SERODIA-TPPA (100, 220, 550 и 600 исследований) - это набор для проведения реакции пассивной агглютинации для обнаружения антител к Treponema Pallium в сыворотке или плазме образцов, на различных стадиях сифилиса. НАБОР SERODIA-TPPA на 220 исследовании содержит:а) Восстанавливающий раствор (Reconstituting Solution) (жидкий): 1 фл по 8 мл или 1 фл по 18 мл или 2 фл по 18 мл, 2 фл по 18 млб) Разбавитель образцов (Sample Diluent) (жидкий): 1 фл по 29 мл или 1 фл по 60 мл, или 2 фл по 60 мл, или 2 фл по 60 млв) Сенсибилизированные частицы (Sensitized Particles) (лиофилизированные): 5 фл по 0,6 мл или 4 фл по 1,5 мл или 5 фл по 3,0 мл или 2 фл по 8,0 мл |
| 25 | Комплект № 1/1 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика, содержащие антитела к Treponema pallidum (положительные), 10 флаконов по 1,0 мл. | Набор контрольных реагентов содержащие антитела к Treponema pallidum (положительные) 10 флаконов по 1,0 мл. |
| 26 | Комплект № 1/2 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика, содержащие антитела к Treponema pallidum (слабоположительные), 10 флаконов по 1,0 мл. | Набор контрольных реагентов содержащие антитела к Treponema pallidum (слабоположительные) 10 флаконов по 1,0 мл. |
| 27 | Комплект № 1/3 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика, не содержащие антитела к Treponema pallidum (отрицательные), 10 флаконов по 1,0 мл. | Набор контрольных реагентов не содержащие антитела к Treponema pallidum (отрицательные) 10 флаконов по 1,0 мл. |
| 28 | Пипетка Панченкова к СОЭ-метру | Пипетка Панченкова используется при анализе крови для определения скорости оседания эритроцитов к СОЭ-метру. |
| 29 | Азур-Эозин по Романовскому с буфером | Состав предназначен для окраски форменных элементов крови. |
| 30 | АЛАТ 12011 | Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови «GPT (ALAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test», фасовка 10x10ml не более ,R1 - Реагент 1, ферментативный реагент ТРИС буфер (рН 7,5)-100 ммоль/л L-аланин- 500 ммоль/л Лактатдегидгогеназа (ЛДГ) > 1200 Е/л R2 - Реагент 2, стартовый реагент 2-оксоглурат 15 ммоль/л NADH 0.18 ммоль/л. Пробы Сыворотка или плазма, обработанная гепарином или ЭДТА плазма. Не допускать гемолиза! Потеря активности за 3 дня составляет: при +4оС ~ 10%, при 20-25оС – 17% Условия измерения Длина волны Hg 365 нм, 340нм или Hg 334 нм Оптический путь 1 см Температура 25оС, 30оС или 37оС Измерение. Против воздуха (или дист.воды), реакция с уменьшением оптической плотности Вычисление Для вычисления изменение опт. плотности за 1 минуту (dA/мин) в пределах 0.06-0.08 (Hg 365 нм) или 0.12-0.16 (Hg 334 нм, 340 нм) (процедуры 1+2), используйте только результаты измерения первых 2 минут (1 минута инкубации, 2 минуты измерения). |
| 31 | АСАТ 12011 | Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АCАТ в сыворотке и плазме крови «GPT (ASAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» фасовка 10x10ml не более ,R1 - Реагент 1, ферментативный реагент ТРИС буфер (рН 7,8) 80 ммоль/л L-аспартат 240 ммоль/л Лактатдегидгогеназа (ЛДГ) > 600 Е/л Малатдегидрогеназа (МДГ) > 600 E/л R2 - Реагент 2, стартовый реагент 2-оксоглурат12 ммоль/л NADН 0.18 ммоль/л ПробыСыворотка или плазма, обработанная гепарином или ЭДТА плазма. Не допускать гемолиза! Потеря активности за 3 дня составляет: при +4оС ~ 10%, при 20-25оС – 17% Условия измерения Длина волны Hg 365 нм, 340нм или Hg 334 нм Оптический путь 1 см Температура 25оС, 30оС или 37оС Измерение. Против воздуха (или дист. воды), реакция с уменьшением оптической плотности Вычисление Для вычисления изменение опт. плотности за 1 минуту (dA/мин) в пределах 0.06-0.08 (Hg 365 нм) или 0.12-0.16 (Hg 334 нм, 340 нм) (процедуры 1+2), используйте только результаты измерения первых 2 минут (1 минута инкубации, 2 минуты измерения). |
| 32 | Билирубин 10740 | Bilirubin D+T Test - Билирубин прямой/общий, полный тестовый набор, 2x100 ml Непрямой билирубин высвобождается под действием детергента. Билирубин прямой/общий, взаимодействует с диазокомплексом 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборатом (DPD) с образованием азобилирубина. Величина оптической плотности азобилирубина при 546 нм прямо пропорциональна концентрации общего билирубина в пробе RGT 1. Детергент (зеленая крышка) 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборат 0,9 ммоль/л Кофеин 5,2 ммоль/л Детергент Консервант RGT 2. Окрашивающий реагент (черная крышка) для определения общего билирубина Нитрит натрия 390 ммоль/л Подготовка и стабильность реагентов. Реагенты готовы к использованию. До вскрытия реагенты стабильны вплоть до указанной даты при температуре хранения 2…8°С. После вскрытия реагенты сохраняют стабильность в течение 30 дней при хранении «на борту» анализатора при 2…12°С. Окрашивающий реагент следует защищать от света. Сыворотка, гепаринизированная плазма. Избегать гемолиза! Пробы должны быть защищены от света. Билирубин в пробе стабилен при хранении в защищенном от света месте в течение 3 дней при температуре 2…8°С или 3 месяцев при –20°С. Условия измерения Длина волны 546 нм (520-560 нм) Оптический путь 1 см Температура 20оС или 37ос Измерение против холостой пробы по реагенту, реакция с возрастанием оптической плотности. |
| 33 | Глюкоза 10260 | Энзиматический колориметрический тест для определения глюкозы без депротеинизации в сыворотке и плазме крови «GLUCOSE liquicolor» фасовка 4x100 ml не менее МЕТОД: Глюкоза ферментативно окисляется в присутствии глюкозооксидазы. Образующаяся в процессе реакции перекись водорода реагирует в присутствии пероксидазы с фенолом и 4-аминофеназоном и образует красно-фиолетовый хинон-иминовый продукт, который фотометрируется. Ферментативный реагент Фосфатный буфер (рН 7.5) 0.1 моль/л 4-аминофеназон 0.25 ммоль/л Фенол 0.75 ммоль/л Глюкозооксидаза (ГО)> 15 кЕ/л Пероксидаза (П) > 1.5 кЕ/л Мутаротаза > 2.0 кЕ/л Стабилизаторы Депротеинизирующего раствор Уранил ацентат 1.6 г/л Хлорид натрия 9 г/л СТАБИЛЬНОСТЬ РЕАГЕНТОВ Реагенты стабильны вплоть до указанной даты (Exp. Date) при температуре хранения 2..8ºС. После вскрытия флаконов избегайте бактериального заражения реагентов. Ферментный реагент стабилен в течение 2 недель при температуре 15-25ºС. ЛИНЕЙНОСТЬ реагента. Тест линеен до концентрации глюкозы 700 мг/дл или 38.85 ммоль/л. Если концентрация глюкозы в пробе превышает указанные величины, разбавьте депротеинизированную надосадочную жидкость депротеинизирующим раствором в соотношении 1:1 и повторите исследование. Полученный результат умножьте на 2 (коэффициент разведения). |
| 34 | Креатинин 10051 | Кинетический метод без депротеинизации для проведения измерения креатинина в сыворотке, плазме и моче «CREATININE liquicolor» фасовка 200 ml не менее Комплекность Гидроксид натрия Xi, (R36/38) (S 26-37/39-45) 2×100 мл не менее Пикриновая кислота 1×50 мл Стандарт Креатенин 1×5 мл Область применения Тест применяется в клинико-диагностических лабораториях медицинских организаций и предназначен для количественного определения креатинина в сыворотке, гепаринизированной плазме и моче человека. Принцип метода1,2 Креатинин взаимодействует с пикриновой кислотой в щелочной среде с образованием комплекса оранжево-красного цвета. Оптическая плотность образующегося комплекса пропорциональна концентрации креатинина в пробе.Схема реакции Креатинин + пикриновая кислота ------> Комплекс креатинин-пикратСтабильность реагентов Реагенты стабильны даже после вскрытия упаковки вплоть до указанной даты истечения срока годности [ ⌛ ], если они хранились в закрытом контейнере при температуре [ 🌡 ] от +15°С до +25°С. Следует избегать контаминации реагентов.Рабочий реагент сохраняет стабильность в течение 4 недель при температуре от +15°С до +25°C в закрытом контейнере в защищенном от света месте.Определение Длина волны:Hg 492 нм (490-510 нм) Оптический путь: 1см Температура: +37°С Измерение: против воздуха (возрастание оптической плотности). Прогрейте реагенты и кюветы до желаемой температуры и поддерживайте её постоянной (± 0,5°С) на протяжении выполнения теста. |
| 35 | Мочевина 10505 | Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче «Urea liquicolor» Фасовка 2x100 ml Метод. Мочевина гидролизуется в присутствии воды и уреазы с образованием аммиака и диоксида углерода. В модифицированной реакции Бертелота ионы аммиака вступают в реакцию с гипохлоритом и салицилатом с образованием зеленого цвета. Повышение абсорбции при 578 нм пропорционально концентрации мочевины в исследуемом образце. Реагент 1 Фосфатный буфер (pH 7.0) 120 ммоль/л Салицилат натрия 60 ммоль/л Нитропруссид натрия 5 ммоль/л ЭДТА 1 ммоль/л Реагент 2. Фосфатный буфер (pH < 13) 120 ммоль/л Гипохлорит ≈ 0.6 г/л Cl Фермент Уреаза > 500 KЕ/л Стандарт 3 мл Мочевина Стандарт 3 мл Мочевина Эквивалент к BUN 37.28 мг/дл или 6.2 ммоль/л Азид натрия 0.095 % Стабильность реагентов. Реагенты стабильны до истечения их срока годности при условии, что они хранятся в запечатанном виде при температуре 2…8°С. [RGT1], [RGT2] и [ENZ] после открытия стабильны в течение 6 недель при условии, что они хранятся при температуре 2…8°С или 2 недели при 15…25°С. Стандарт стабилен до истечения срока годности, даже после открытия.Ферментный реагент 1а стабилен в течение 4 недель при температуре 2…8°С или 2 недели при температуре 15…25°С. |
| 36 | Общий белок 157004 | Фотометрический колориметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови «TOTAL PROTEIN liquicolor» фасовка 1000 мл Метод Ионы меди вступают в реакцию с протеином в щелочном растворе с образованием комплекса фиолетового цвета. Абсорбция этого комплекса пропорциональна концентрации протеина в исследуемом образце Цветной Реагент Гидроксид натрия 200 mmol/l Тартрат калия и натрия 32 mmol/l Сульфат меди 18 mmol/l Йодид калия 30 mmol/l Стандарт Протеин 8 g/dl или 80 g/l Азид натрия 0.095%. |
| 37 | Холестерин 10017 | Набор реагентов для определения холестерина в сыворотке или плазме крови «CHOLESTEROL liquicolor» фасовка 4 x 30 ml Метод. Холестерин определяется после ферментативного гидролиза и окисления. Образующаяся в результате этих реакций перекись водорода взаимодействует под действием пероксидазы с 4-аминоантипиоином и фенолом с образованием окрашенного продукта – хинонимина Ферментативный реагент Фосфатный буфер (рН 6.5) 100 ммоль/л 4- аминоантилирин 0.25 ммоль/л Фенол 5 ммоль/л Пероксидаза >5000 Е/л Холестерингидролаза > 150 Е/л Холестериноксидаза > 100 Е/л Азид натрия > 0.05% STD - Стандартный раствор холестерина 200 мг/дл или 5.17 ммоль/л Пробы Сыворотка или плазма, обработанная гепарином или ЭДТА. Условия измерения Длина волны 500 нм, Hg 546 нм Оптический путь 1 см. Температура 20оС-25оС или 37оС Измерение против холостой пробы по реагенту. Нужна одна холостая проба на серию. |
| 38 | Тесто полосы Combina -13 yf 13 параметров | Тест полосы «Combina 13» на 13 параметров в упаковке № 100 для анализатора мочи Combilyzer |
| 39 | Калибровочные растворы: Humatrol N 6x5 мл Humatrol | Калибровочные растворы: Humatrol N 6x5 мл Humatrol N - сыворотка для контроля качества клинических биохимических исследований CONTROL. Каждый набор содержит реагент в количестве 6Í5,0 мл для выполнения диагностических набор 1 39 850. Исследований in vitro IVD. Номер по каталогу продукции REF 13511. Humatrol N Лиофилизат, приготовленный из бычьей сыворотки с установленным содержанием всех важных компонентов сыворотки человека. |
| 40 | Щелочная фосфатаза 12017 | Колориметрический тест для определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови «Alkaline Phosphatase liquicolor» фасовка 10x10ml. |
| 41 | ГГТ 12013 | Колориметрический тест для определения активности Гамма Глутамилтрансферазы в сыворотке и плазме крови «g-GT liquicolor Humazym Test» фасовка 10x10ml. |
| 42 | Калибровочные растворы: Humatrol P 6x5 мл Humatrol | Калибровочные растворы: Humatrol P 6x5 мл Humatrol P - сыворотка для контроля качества клинических биохимических исследований. Каждый набор содержит реагент в количестве 6Í5,0 мл для выполнения диагностических исследований in vitro IVD. Номер по каталогу продукции REF 13512. Humatrol P Лиофилизат |
| 43 | ВИЧ 57004P | Иммунохроматографический экспресс-тест 3-го поколения для определения антител к вирусу иммунодефицита человека 1 и 2 типа (ВИЧ 1+2) «HEXAGON HIV» набор №100. |
| 44 | ДАТ-Хлами- IgG \IgА на 96 определений | Набор реагентов для выявления антител классов IgG \IgА Chlamydia.trachomatis методом иммуноферментного анализа (ИФА) для использования в клинических и эпидемиологических исследованиях, 96 определений. |
| 45 | ДАТ –Мико- IgG\IgM на 96 определений | Набор реагентов для выявления антител класса G и M к Mycoplasma hominis методом иммуноферментного анализа, число определений 96 |
| 46 | ДАТ –Уреаплазмоз – IgG\IgM на 96 определений | Набор реагентов для выявления антител классов G и М к Ureaplasma urealyticum методом иммуноферментного анализа. Число определений 96 |
| 47 | ДАТ - Трихомоно- IgG\IgMи на 96 определений | Набор реагентов «CAMOMILE -ТРИХО-G/М» для выявления антител классов G и M к Trichomonas vaginalis методом иммуноферментного анализа, число определений 96 |
| 48 | ДАТ- Гарднерелла- IgG\IgА на 96 определений | Набор реагентов для выявления антител классов G и М к Gardnerella vaginalis методом иммуноферментного анализ, число определений 96 |
| 49 | D-2154Векто ВПГ-IgМ-стрип на 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов, число определений 12х8. |
| 50 | D-2152 Векто ВПГ-IgG-стрип на 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) кров, число определений 12х8. |
| 51 | D-1552 Векто ЦМВ-IgМ-стрип на 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови, число опеделений 12х8 |
| 52 | D-1554 Векто ЦМВ-IgG-стрип на 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови, число определений 12х8 |
| 53 | D-1756 Векто Токсо-IgM-стрип на 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii, число определений 12х8 |
| 54 | D-1752 Векто Токсо- IgG –стрип на 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii, число определений 12х8 |
| 55 | CAMOMAILE-КАНДИДА–IgМ- стрип на 96 определений | Набор реагентов для выявления антител класса М к антигенам Candida albicans методом иммуноферментного анализ, число определений 96 |
| 56 | CAMOMAILE-КАНДИДА – IgG –стрип на 96 определений | Набор реагентов для выявления антител класса G к антигенам Candida albicans методом иммуноферментного анализ, число определений 96 |
| 57 | ДАТ - Лямблиоз- IgG\IgM на 96 определений | Набор реагентов для выявления антител классов G и А к Lamblia intestinalis методом иммуноферментного анализа, число определений 96 |
| 58 | ДАТ – Аскаридоз - IgG – стрип на 96 определений | Набор реагентов для выявления антител класса G к Ascaris lumbricoides методом иммуноферментного анализа, число определений 96 |
| 59 | CAMOMAILE–ХЕЛИКОIgG/A- стрип на 96 определений | Набор реагентов для выявления антител классов IgG \IgА Helicobacter pylori методом иммуноферментного анализа, 96 определений |
| 60 | Описторхоз –IgG-ИФА-БЕСТ | Описторхоз –IgG-ИФА-БЕСТ. Набор реагентов для выявления антител. |
| 61 | Инвитролоджик HbsAg (комплект 1) | Набор реагентов для иммуноферментного определения поверхностного антигена HbsAg вируса гепатита В, число определений 192 |
| 62 | ВГС-ДСМ (комплект 2) | Тест-система иммуноферментная для выявления антител к вирусу гепатита , число определений 192. Для ручной постановки анализа. |
| 63 | Люмибест антипаллидум | Набор реагентов для выявления антител к Treponema pallidum методом иммунофлюоресценции, число определений 80 |
| 64 | Инвитролоджик ВИЧ-1,2-ФТ на 96 определении | Набор для выявления антител к ВИЧ первого (ВИЧ-1) и второго (ВИЧ-2) типов в сыворотке (плазме)крови человека методом иммуноферментного анализа (ИФА)для использования в клинических и эпидимиологических исследованиях,число определений 192 |

**Организатор и Заказчик:**

**Директор \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Г. Калдыбаева**

**М.П.**

*Приложение 3*

*к Тендерной документации*

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

**Заявка на участие в тендере**

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

(наименование потенциального поставщика), рассмотрев объявление/ тендерную

документацию по проведению тендера № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

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

(название тендера) получение которой настоящим удостоверяется (указывается,

если получена тендерная документация), настоящей заявкой выражает согласие

осуществить поставку лекарственных средств/медицинских изделий

/фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной

документацией по следующим лотам:

1)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер лота)

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

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг)

2)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер лота)

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

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических

услуг) в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами

организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и

специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема

бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального

медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными

постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375

(далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и

условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности

за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей

правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки

медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим

законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке

и прилагаемых к ней документов:

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

      Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

      Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия

подписать тендерную заявку от имени и по поручению

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование потенциального поставщика)

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

*Приложение 4*

*к Тендерной документации*

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

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

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

*Приложение 5*

*к Тендерной документации*

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

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

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

Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Подпись \_\_\_\_\_\_\_\_\_

Печать (при наличии)

*Приложение 6*

*к Тендерной документации*

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

**Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)**
**Наименование банка (филиала банка)**
**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**
**(наименование, БИН и другие реквизиты банка)**
**Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

      "\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ года

      Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование) (далее – Банк) проинформирован,

что \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование) в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие

в тендере/конкурсе по закупу \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

объявленном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование заказчика/организатора закупа),

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления) и готов осуществить оказание

услуги (наименование услуги)/поставку \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и объем товара) на общую сумму\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прописью) тенге.

В связи с этим Банк \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить организатору закупа/заказчику

по первому требованию, включая требование в электронном виде на веб-портале

закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента от суммы,

выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или

фармацевтических услуг равную \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью)

по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренными Правилами

организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и

специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема

бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального

медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными

постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной/конкурсной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу

в соответствии с Правилами, а в случае признания Потенциального поставщика

победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного

обеспечения по заключенному договору.

|  |  |
| --- | --- |
| Подписи уполномоченных лиц Банка(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии) | Печать Банка |

*Приложение 7*

*к Тендерной документации*

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

г. Алматы «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2022 г.

**Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Алматинский областной кожно – венерологический диспансер» государственного учреждения «Управление здравоохранения Алматинской области»**, именуемое в дальнейшем «Заказчик», в лице Директора Калдыбаевой Г. А., действующего на основании Устава с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (полное наименование поставщика – победителя тендера) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указать способ) по закупу (указать предмет закупа) № \_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

**Глава 1. Термины, применяемые в Договоре**

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

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

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

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

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

5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;

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

**Глава 2. Предмет Договора**

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

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

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

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

**Глава 3. Цена Договора и оплата**

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

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

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

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

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

2) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (счет-фактура или акт приемки-передачи).

**Глава 4. Условия поставки и приемки товара**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**Глава 6. Ответственность Сторон**

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

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

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

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

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

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

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

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

35. 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.

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

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

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

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

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

**Глава 7. Конфиденциальность**

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

1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;

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

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

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

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

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

**Глава 8. Заключительные положения**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

|  |  |
| --- | --- |
| Заказчик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БИН Юридический адрес:Банковские реквизитыТелефон, e-mailДолжность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Подпись,Ф.И.О. (при его наличии)Печать (при наличии) | Поставщик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БИН Юридический адрес:Банковские реквизитыТелефон, e-mailДолжность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Подпись,Ф.И.О. (при его наличии)Печать (при наличии) |
|   | Приложениек Типовому договорузакупа лекарственных средстви (или) медицинских изделий(между Заказчикоми Поставщиком) |

**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 любые документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.

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.