

Утверждаю:

Директор  
КГП на ПХВ «Центральная районная  
больница Сарысуского района управления  
здравоохранения акимата Жамбылской  
области»



Кыдырбаев Б.Д.

Приказ о проведении закупа медицинских  
изделий способом тендера  
№231-Ө от «10» августа 2022 года

## ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

Настоящая тендерная документация, предоставляемая заказчиком/организатором тендера – КГП на ПХВ «Центральная районная больница Сарысуского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области» потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере (далее - Тендерная документация), разработана в соответствии с 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).

### 1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по запуску медицинских изделий разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.
2. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в **Приложении 1** к Тендерной документации.
3. Заказчиком/организатором тендера выступает КГП на ПХВ «Центральная районная больница Сарысуского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области».

### 2. Базовые условия платежа

4. Базовые условия платежа:
  - 1) аванс в размере 0% процентов от общей суммы Договора;
  - 2) все последующие платежи оплачиваются Заказчиком за фактически поставленный объем товара, на основании подписанных уполномоченными представителями Сторон Актов приема-передачи товара. Оплата производится Заказчиком в течение **30 (тридцати) календарных дней** со дня подписания сторонами Акта приема-передачи товара при условии, что товар без дефектов, недостатков и предоставления Поставщиком счета-фактуры и счета на оплату.
5. Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки. При этом потенциальный поставщик в своей тендерной заявке должен указать, какую ценовую скидку он может предложить в этом случае.

### 3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

6. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанным в технической спецификации (**Приложение 2** к Тендерной документации).
7. Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям (п. 14 глава 3 Правил):

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 закупок 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;

8. Потенциальный поставщик в подтверждение его соответствия квалификационным требованиям может представить организатору тендера копии аттестатов, свидетельств, патентов, лицензий, сертификатов, дипломов, справок и иных документов.

9. Организатор тендера не вправе устанавливать к потенциальному поставщику иные квалификационные требования, не предусмотренные пунктом 14 главы 3 Правил.

10. К закупаемым в рамках настоящего тендера Товарам для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования предъявляются следующие требования п. 18 глава 4 Правил):

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 закупки медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.;

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

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

При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

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);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в подпункте 9) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.

Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 18 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

11. Организатор закупа не вправе устанавливать к закупаемым Товарам иные требования, не предусмотренные п. 18 главы 4 Правил.

#### **4. Содержание тендерной документации**

12. Тендерная документация содержит следующую информацию:

1) состав тендерной документации, перечень документов, которые должны быть представлены потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям Правил;

2) перечень закупаемых товаров, количество (объем) закупаемых товаров, суммы, выделенные для закупа по каждому лоту, место и требуемые сроки поставки;

3) описание закупаемых товаров, их необходимые технические и качественные характеристики, включая технические спецификации и описание сопутствующих услуг согласно приложению 2 к настоящей Тендерной документации;

4) условия поставки;

5) условия платежа и проект договора о закупе;

6) валюту или валюты, в которых должна быть выражена цена тендерной заявки, и курс, который будет применен для приведения цен тендерных заявок к единой валюте в целях их сопоставления и оценки;

7) требования к языку составления и представления тендерной заявки, договора о закупе в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках;

8) требования к оформлению тендерной заявки;

9) порядок, форму, сроки внесения обеспечения тендерной заявки;

10) указание на возможность изменять или отзывать тендерную заявку до истечения окончательного срока представления тендерной заявки;

11) место и окончательный срок представления тендерных заявок, и срок их действия;

12) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;

13) место, дату и время вскрытия конвертов с тендерными заявками;

14) процедуры, используемые при вскрытии конвертов с тендерными заявками и рассмотрении тендерных заявок;

15) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;

16) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа;

17) требования к товарам, установленные главой 4 Правил.

13. Потенциальный поставщик вправе запросить у КГП на ПХВ «Центральная районная больница Сарысуского района Управления здравоохранения акимата Жамбылской области» 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.

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

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

#### **5. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок**

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

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

18. Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть не менее 45 календарных дней со дня вскрытия тендерных заявок.

19. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 58 Правил

20. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется описание прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) 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, удостоверяющего 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 "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

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 по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

21. 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;

3) 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 (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

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

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

#### **6. Валюта тендерной заявки и платежа**

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

25. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге за фактически поставленный товар.

#### **7. Гарантийное обеспечение тендерной заявки**

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

27. Гарантийное обеспечение тендерной заявки может представляться в виде:

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

2) банковской гарантии по форме утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения согласно **приложению 7** к Тендерной документации.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на следующий счет:

**БИН 050240003921**

**ИИК KZ95998ТТВ0000763625**

**БИК TSESKZKA**

**АО "First Heartland Jusan Bank"**

28. Срок действия обеспечения тендерной заявки не должен быть менее срока действия тендерной заявки.

29. 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.

30. 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.

### **8. Язык тендерной документации**

31. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языках.

### **9. Оформление и визирование тендерной заявки**

32. 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 скреплению подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

33. 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.

34. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит следующей адресации и в содержании:

1) **Жамбылская область, Сарыуский район, г.Жанатас, Микрорайон 3, 7В.**

2) слова «Тендер по закупу медицинских изделий» согласно объявления от «15» август 2022 года и «Не вскрывать до 11 часов 30 мин. «05» сентября 2022 года»

### **10. Место и окончательный срок представления тендерных заявок**

35. Тендерные заявки представляются (направляются) КГП на ПХВ «Центральная районная больница Сарыуского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области» нарочно или по почте по адресу: Жамбылская область, Сарыуский район, г.Жанатас, Микрорайон 3, 7В. **Окончательный срок предоставления тендерных заявок – до 10.00 часов «05» сентября 2022 года.**

### **11. Представление тендерных заявок**

36. Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей Тендерной документации.

### **12. Вскрытие конвертов с тендерными заявками**

37. Конверты с тендерными заявками вскрываются **в 11 часов 30 мин. «05» сентября 2022 года,**

Расположенный по адресу – Жамбылская область, Сарыуский район, г.Жанатас, Микрорайон 3, 7В.

38. Потенциальные поставщики либо их представители вправе присутствовать при вскрытии тендерных заявок.

39. При вскрытии конвертов с тендерными заявками, 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.

### 13. Оценка и сопоставление тендерных заявок

40. 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.

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

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

2) непредставления 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 "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

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 настоящих Правил;

16) установленных пунктами 22, 29 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 непрономерованными 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.

42. При необходимости тендерная комиссия вправе привлечь эксперта или экспертов профильных специальностей. Эксперт дает экспертное заключение по технической спецификации (характеристике) товаров на соответствие предлагаемых потенциальными поставщиками товаров, положениям тендерной документации. Эксперт не участвует в голосовании при принятии тендерной комиссией решения. Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии. Экспертное заключение рассматривается комиссией при оценке и сопоставлении тендерных заявок, определении победителя. В целях проведения экспертизы потенциальным поставщикам на момент вскрытия конвертов необходимо представить образцы товаров.

43. 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.

44. 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.

#### **14. Подведение итогов тендера**

45. Итоги тендера подводятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

- 1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;
- 2) сумма закупа;
- 3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
- 4) цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
- 5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
- 6) основания отклонения тендерных заявок;
- 7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
- 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;
- 9) основания, если победитель тендера не определен;
- 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
- 11) информация о привлечении экспертной комиссии.

46. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера, КГП на ПХВ «Центральная районная больница Сарыусуского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области» письменно уведомляет потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на своем интернет-ресурсе.

#### **15. Поддержка отечественного товаропроизводителя**

47. Содержание и условия организации закупа с учетом поддержки отечественных товаропроизводителей определяются в соответствии с положениями главы 5 Правил.

#### **16. Поддержка предпринимательской инициативы**

48. Преимущества и условия организации закупа с учетом поддержки предпринимательской инициативы определяются в соответствии с положениями главы 6 Правил.

#### **17. Заключение договора закупа**

49. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику, подписанный договор закупа Товаров, составляемый по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения согласно **Приложению 8** к тендерной документации.

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

Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не превышает двух рабочих дней.

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

52. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера,

соответствующим требованиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

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

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

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

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

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

#### **18. Порядок внесения обеспечения исполнения договора закупа**

56. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее – гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

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

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке КГП на ПХВ «Центральная районная больница Сарысуского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области»;

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

58. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет КГП на ПХВ «Центральная районная больница Сарысуского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области».

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

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

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

1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

#### **19. Заключительные положения**

62. В случае обнаружения нарушений в проводимых закупках заказчик/тендерная комиссия обязана до момента заключения договора закупа отменить итоги, уведомить о данном решении всех потенциальных поставщиков, принимавших участие в закупках, путем публикации соответствующего протокола на интернет-ресурсе, на котором опубликована информация о проведении данных закупок без возмещения потенциальным поставщикам каких-либо убытков.

63. Потенциальные поставщики вправе обжаловать в установленном законодательством порядке действия (бездействия) тендерной комиссии, эксперта(ов), если их действия (бездействия), нарушают права и законные интересы потенциального поставщика.

64. Не подлежит обжалованию решение заказчика об отказе осуществления закупок.

---

Перечень закупаемых товаров

Наименование заказчика КПП на ПХВ «Центральная районная больница Сарыуского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области», Жамбылская область, Сарыуский район, г.Жанатас, Микрорайон 3, 7В.

Место поставки товаров КПП на ПХВ «Центральная районная больница Сарыуского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области», Жамбылская область, Сарыуский район, г.Жанатас, Микрорайон 3, 7В

№ лота	Наименование товара*	Ед. изм.	Кол-во	Условия поставки и (в соответствии с Инкотермс 2010)	Срок поставки товаров	Размер авансового платежа, %	Сумма, выделенная для тендера (по лоту №), тенге
1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Прибор для неинвазивного измерения уровня билирубина у новорожденных	шт	1	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	4 000 000,00
2.	Детектор вен	шт	2	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	5 800 000,00
3.	Тест набор для определения тропонина I (сTnI)	уп	6	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	390 000,00
4.	Тест набор для определения D-Dimer	уп	6	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	372 000,00
5.	Тест набор для определения прокальцитонина (PCT)	уп	3	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	210 000,00
6.	Тест набор для определения высокочувствительного с-реактивного белка (hs-CRP+CRP)	уп	7	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	322 000,00

7.	Тест набор для определения тиреотропного гормона (TSH)	уп	2	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	120 000,00
8.	Тест набор для определения трийодтиронина (Т3)	уп	1	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	53 000,00
9.	Тест набор для определения тироксина (Т4)	уп	1	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	53 000,00

\* Полное описание товаров указывается в технической спецификации

## Приложение 2 к тендерной документации

- 1) Товар должен быть зарегистрирован в Республике Казахстан и готов к применению в соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 7 июля 2020 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» №360-VI (далее – Кодекс) и порядком государственной регистрации, установленным уполномоченным органом в области здравоохранения;
  - 2) Товары, требующие хранения при низких температурах и защиты от замораживания, должны храниться и перевозиться в специальных емкостях для обеспечения сохранности от пункта до пункта конечного назначения, а также обеспечения эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;
  - 3) Маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению Товаров должны соответствовать требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
  - 4) Остаточный срок годности Товаров должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет), а также не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
  - 5) Наличие разрешения, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры (правоспособность Поставщика).
  - 6) Лекарственные средства или медицинские изделия не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.
- Сопутствующие услуги:** доставка, разгрузка товара на склад Заказчика, обучение персонала по правильному использованию (в случае необходимости).

№ лота	Наименование товара	Полная характеристика (описание) товара
1.	<p>Прибор для неинвазивного измерения уровня билирубина у новорожденных</p>	<p>Прибор для неинвазивного измерения уровня билирубина у новорожденных, использующий верхнюю часть уха пациента (ладьевидную ямку) как участок измерения.</p> <p>Метод измерения основан на измерении трансмиссии света.</p> <p>Цвет кожи: все цвета кожи</p> <p>Диапазон измерения: 0 -20 мг/дл, 0-340 мкмоль/л</p> <p>Корреляция: r=0,90</p> <p>Воспроизводимость результатов: ±0.7 мг/дл или ±12 мкмоль/л</p> <p>Точность: ±1.5 мг/дл, ±26 мкмоль/л за % бб времени или 1 стандартное отклонение</p> <p><b>Прибор:</b></p> <p>Размеры: 57мм x 150мм x 23мм</p> <p>Вес (включая аккумуляторную батарею): 160 г (5.64 унции)</p> <p>Устройство для считывания штрих-кодов (2D): есть</p> <p>Дисплей: цветной сенсорный экран.</p> <p>Клавиатура: сенсорная</p> <p>Язык интерфейса: русифицирован</p> <p>Память: 40 тестов</p> <p>Распечатка результатов: через внешний принтер, подключенный к компьютеру.</p> <p><b>Аккумуляторная батарея:</b></p>

	<p>Тип: литиево-ионная аккумуляторная батарея  Напряжение: 3.7В  Емкость: 1050 мА·ч  Количество измерений на полностью заряженной батарее: 100 тестов (минимум).  Ожидаемый срок службы батарей: 1 год (минимум)  Время подзарядки (максимальное): 4 часа  <b>Зарядный стенд:</b>  Размеры: 80мм x 80мм x 67мм  Вес: 100 г.  <b>Источник света:</b>  Тип: Светодиоды зеленого и синего света  Срок службы: &gt; 200 000 измерений  <b>Напряжение источника питания:</b>  На входе: 100-240В переменного тока, 50-60 Гц, 150 мА  На выходе: 5.5В, 1100 мА  <b>Соединение:</b>  Соединение с ПК: Разъем USB  Соединение с МИС (HIS): Протокол HL7 через ПК (специальная программа)  <b>Условия хранения и эксплуатации:</b>  Рабочая температура: от 0°C до +40°C  Относительная влажность: от 30 % до 85%, без конденсации влаги  Температура хранения: от -10°C до +65°C  <b>Стартовая комплектация:</b> портативный прибор 1 шт., зарядный стенд 1 шт., источник электропитания с четырьмя адаптерами 1 шт., насадка для проверки калибровки 3 шт., CD диск с программным обеспечением, соединительный кабель с разъемом USB.  Срок гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники должен составлять не менее 37 (тридцати семи) месяцев с даты ввода в эксплуатацию.  <b>Сервисное обслуживание медицинской техники осуществляется:</b>  - сервисными службами производителя медицинской техники;  - сервисными службами, имеющими документальное подтверждение от производителя медицинской техники на право проведения сервисного обслуживания согласно Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан»</p>
<p>2.</p>	<p>Проекторный источник света: инфракрасный свет с использованием технологии DLP (технология цифровой обработки света).  Глубина: до 15мм  Точность положения: ≤0.2мм  Расстояние проекции: 250 мм~350мм  Длина волны инфракрасного диапазона: 850нм  Метод подачи инфракрасного излучения: переключаемый между верхним и нижним диапазоном инфракрасного излучения.  Основная длина волны источника света: 750нм~940нм  Яркость проектора: 1В 20 люмен (регулируемая)  Виды цвета проекции: переключаемые: белый, зеленый, красный.  Распознавание глубины: отметка трех видов глубины  Рабочие режимы проекции: стандартный режим, детский режим и режим инвертирования цветов</p>



Режим работы прибора: непрерывный  
Трансформация фонового цвета: черный и белый  
Разрешение камеры:  $\geq 600$  Lin.  
Разрешение изображения 824\*480  
Частота кадров:  $> 30$  кадров в секунду  
Процессор: Intel® Atom, 4-х ядерный процессор  
Рабочая среда: Операционная система Windows 8.1  
Инфракрасный усилитель: Есть  
Длина волны усилителя: 850 нм  
Зарядное устройство усилителя: DC+12V,  
Емкость аккумулятора усилителя: 1000 mAh, 12.6W  
Размер усилителя: 19см\*30см\*33см  
Вес усилителя: меньше чем 0.3 кг  
Зарядное устройство: DC +12V 4A.  
Время автономной работы от батареи: до 3,5 часов.  
Время работы в режиме ожидания:  $\geq 180$  мин  
Зарядка: базовое зарядное устройство (хост и зарядное устройство могут быть разделены)  
Размеры базового зарядного устройства: ширина – 8 см; длина – 8 см; высота – 10 см.  
Потребляемая энергия: 25 В-А  
Атмосферное давление: 86 kPa~106 kPa.  
Продолжительность зарядки: 3 часа (выключенное состояние).  
Источник питания: DC+12V, 10W.  
Условия рабочей среды: температура 10□~40□; влажность  $\leq 80\%$ .  
Условия при транспортировке: температура 5□~40□; влажность  $\leq 80\%$ .  
Условия хранения: температура 5□~40□; влажность  $\leq 80\%$ .  
Класс безопасности: класс I тип B.  
Вес прибора: 0,53 кг.  
Размеры прибора: 22 см\*5 см\*7 см.  
Размеры упаковки с принадлежностями: 61\*52\*29 см  
В комплектацию входят: детектор вен 1 шт., зарядное устройство 1 шт., усилитель 1 шт., колесная база 1 шт. и набор инструментов, кабель питания и адаптер питания, хирургический маркер 1 шт.  
Прибор крепится на колёсную базу с пятью колёсами с возможностью поворота на 360 градусов.  
Характеристики колёсной базы:  
высота от пола каждой лапки колёсной базы – 10,5 см;  
длина лапки основания каждого колеса – 23 см;  
длина плеча телескопического держателя – 27 см;  
изменяемая длина трубы базы от основания до телескопического держателя от 72 до 116 см;  
наличие на колёсной базе корзины для медицинских принадлежностей.

**Срок гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники составляет не менее тридцати семи месяцев с даты ввода в эксплуатацию.**

**Сервисное обслуживание медицинской техники осуществляется:**

- сервисными службами производителя медицинской техники;

сервисными службами, имеющими документальное подтверждение от производителя медицинской техники на право проведения сервисного обслуживания согласно (Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года

№ КР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан»

3.	Тест набор для определения тропонина I (сTnI)	Тест набор для определения тропонина I (сTnI) для Анализатора GeteIn 1100 с закрытой системой. В комплекте: Тестовые карты в запечатанном пакете с осушителем 25 шт., Одноразовая пипетка 25 шт., Буфер для цельной крови 1 фл. SD карта 1 шт., Руководство пользователя 1 шт. Хранение при 4~30°срокомнеболее 24 месяцев
4.	Тест набор для определения D-Dimer	Тест набор для определения определения D-Dimer для Анализатора GeteIn 1100 с закрытой системой. В комплекте: Тестовые карты в запечатанном пакете с осушителем 25 шт., Одноразовая пипетка 25 шт., Буфер для цельной крови 1 фл. SD карта 1 шт., Руководство пользователя 1 шт. Хранение при 4~30°срокомнеболее 24 месяцев
5.	Тест набор для определения прокальцитонина (PCT)	Тест набор для определения прокальцитонина (PCT) для Анализатора GeteIn 1100 с закрытой системой. В комплекте: Тестовые карты в запечатанном пакете с осушителем 25 шт., Одноразовая пипетка 25 шт., Буфер для цельной крови 1 фл. SD карта 1 шт., Руководство пользователя 1 шт. Хранение при 4~30°срокомнеболее 24 месяцев
6.	Тест набор для определения высокочувствительного с-реактивного белка (hs-CRP+CRP)	Тест набор для определения высокочувствительного с-реактивного белка (hs-CRP+CRP) для Анализатора GeteIn 1100 с закрытой системой. В комплекте: Тестовые карты в запечатанном пакете с осушителем 25 шт., Одноразовая пипетка 25 шт., Буфер для цельной крови 1 фл. SD карта 1 шт., Руководство пользователя 1 шт. Хранение при 4~30°срокомнеболее 24 месяцев
7.	Тест набор для определения тиреотропного гормона (TSH)	Тест набор для определения тиреотропного гормона (TSH) для Анализатора GeteIn 1100 с закрытой системой. В комплекте: Тестовые карты в запечатанном пакете с осушителем 25 шт., Одноразовая пипетка 25 шт., Буфер для цельной крови 1 фл. SD карта 1 шт., Руководство пользователя 1 шт. Хранение при 4~30°срокомнеболее 24 месяцев
8.	Тест набор для определения трийодтиронина (Т3)	Тест набор для определения трийодтиронина (Т3) для Анализатора GeteIn 1100 с закрытой системой. В комплекте: Тестовые карты в запечатанном пакете с осушителем 25 шт., Одноразовая пипетка 25 шт., Буфер для цельной крови 1 фл. SD карта 1 шт., Руководство пользователя 1 шт. Хранение при 4~30°срокомнеболее 24 месяцев
9.	Тест набор для определения тироксина (Т4)	Тест набор для определения тироксина (Т4) для Анализатора GeteIn 1100 с закрытой системой. В комплекте: Тестовые карты в запечатанном пакете с осушителем 25 шт., Одноразовая пипетка 25 шт., Буфер для цельной крови 1 фл. SD карта 1 шт., Руководство пользователя 1 шт. Хранение при 4~30°срокомнеболее 24 месяцев

(Кому)

\_\_\_\_\_  
 (наименование заказчика, организатора закупы)  
 (От кого)

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

**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 закупы 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.

**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 засвидетельствованная копия (указать нужное)	Номер страницы

**Выписка о текущем составе участников или акционеров потенциального поставщика,  
влияющих на принятие решений исполнительным органом**

Наименование потенциального поставщика \_\_\_\_\_  
БИН \_\_\_\_\_

№	Полное наименование/имя участника/акционера потенциального поставщика	БИН/ИИН участника/акционера потенциального поставщика
1		
2		

**Ценовое предложение потенциального поставщика**  
**(наименование потенциального поставщика)**  
**на поставку лекарственного средства или медицинского изделия**  
№ закупа \_\_\_\_\_ Способ закупа \_\_\_\_\_ Лот № \_\_\_\_\_

№	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 единого дистрибьютора	
2.	Характеристика согласно Перечню единого дистрибьютора	
3.	Единица измерения согласно Перечню единого дистрибьютора	
4.	Цена закупа согласно Перечню единого дистрибьютора	
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/цена с наценкой Единого дистрибьютора	*
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	

\* указывается цена потенциальным поставщиком и автоматически веб-порталом формируется цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

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

Подпись \_\_\_\_\_

Печать (при наличии)

Исх. № \_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_

Кому: \_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты  
организатора закупа, заказчика)

**Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)**

**Наименование банка (филиала банка)**

Наименование банка \_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты банка)

\_\_\_\_\_ (наименование, БИН и другие  
реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_

"\_\_" \_\_\_\_ 20\_\_ года \_\_\_\_\_ «\_\_» \_\_\_\_\_ г.

Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован,

что

(наименование) в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере/конкурсе по запусу \_\_\_\_\_, 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