

Приложение 1 к приказу
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от 15 ноября 2021 года №113

ПРИКАЗ №98 от 02 марта 2022 г.

**Объявление о проведении закупки
лекарственного средства, диагностических реагентов и медицинских изделий
способом проведения тендера согласно гл. 8 Правил организации и проведения
закупки 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 от 04 июня 2021 года №375.**

КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО расположенный по адресу: ВКО, г.Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, объявляет о проведении тендера по закупу реагентов. Полный перечень закупаемых товаров, их количества и подробное описание указано в технической спецификации.

№ Лота	Наименование закупаемых товаров	Ед. изм.	Кол-во	Цена, выделенная для закупа, тг.	Сумма, выделенная для закупа, тг.	Способ оплаты	Место и сроки поставки
1	Набор реагентов для выявления вируса SARS-CoV-2 в биологическом материале методом ПЦР в реальном времени в комплекте с набором для экстракции РНК на 96 тестов	набор	200	280 000,00	56 000 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	Поставка осуществляется по предварительной заявке Заказчика в заявлении количестве, DDP

К тендера допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в п.14 гл.3 Правил.

Пакет тендерной документации можно получить в срок до 12:00 часов 22 марта 2022 года, включительно по адресу: Республика Казахстан, ВКО, г.Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, отдел государственных закупок с 08:00 до 17:00 (с 12:00 – 13:00 обеденный перерыв) местного времени, по электронной почте по адресу: (tanitov93@gmail.com) или на сайте КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО (<http://04med.kz/городская-больница-4-города-усть-каменогорска/объявления>).

Окончательный срок представления тендерных заявок до 08 часов 15 минут 23 марта 2022 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 08 часов 30 минут 23 марта 2022 года по следующему адресу: Республика Казахстан, ВКО, г.Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, 3 этаж, кабинет государственных закупок.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону 8 (7232) 74-18-95.

Главный врач

С. Попов



Техническая спецификация

№ Лота	Наименование	Ед. изм.	Техническая спецификация.
1	Набор реагентов для выявления вируса SARS-CoV-2 в биологическом материале методом ПЦР в реальном времени в комплекте с набором для экстракции РНК на 96 тестов	набор	<p>Комплектация набора не менее:</p> <p>1). Набор реагентов для качественного выявления SARS-CoV-2 методом ОТ-ПЦР в реальном времени . Набор должен быть предназначен для <i>in vitro</i> качественного определения SARS-CoV-2 (также известного как 2019-nCoV) в орофарингеальных мазках или образцах мокроты человека методом мультиплексной ПЦР с обратной транскрипцией в режиме реального времени. Количество тестов в наборе должно быть не менее 96 тестов, включая контрольные образцы. Выявление не менее 3 генов (ORF1ab, E и N) коронавируса SARS-CoV-2, рекомендованных протоколами ВОЗ</p> <p>Используется в качестве системы для проведения мультиплексной ПЦР с обратной транскрипцией в режиме реального времени, содержащей специфические праймеры и зонды с флуоресцентной детекцией ORF1ab, E и N генов SARS-CoV-2. Нагрузка вирусной нуклеиновой кислоты определяется при помощи мониторинга интенсивности флуоресценции ORF1ab, E и N генов в режиме реального времени. Для отслеживания присутствия ингибитора ПЦР в каждый образец должен добавляться экзогенный внутренний контроль в объеме не более 2 мкл , что эффективно предотвращает ложные результаты.</p> <p>Набор должен обеспечивать обнаружение всех новых мутаций (штаммов) SARS-CoV-2 (2019-nCoV), в том числе Индийского, «Дельта», «Дельта+», Омикрон, что должно быть подтверждено документом от производителя</p> <p>Требования к содержанию набора:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Реакционная смесь для ПЦР Объем -не менее 1632 мкл ×1 <p>Состав- Праймер, зонд, dNTP, Mg2+, буфер</p> <ul style="list-style-type: none"> -Ферментная смесь для ПЦР Объем -не менее 288мкл×1 <p>Состав-Тац-полимераза, урацил-ДНК-гликозилаза</p> <ul style="list-style-type: none"> Отрицательный контроль Объем -не менее 1350мкл ×1 <p>Состав-ДЕРС-обработанная вода</p> <ul style="list-style-type: none"> Положительный контроль Объем -не менее 1350мкл×1 <p>Состав- Армированная РНК, содержащая фрагмент гена-мишни</p> <ul style="list-style-type: none"> Внутренний контроль Объем -не менее 192мкл×1 <p>Состав- Армированная РНК, содержащая фрагмент гена внутреннего контроля</p> <ul style="list-style-type: none"> Обязательная совместимость набора с амплификаторами: роторного типа - Rotor-Gene Q.

Rotor-Gene 3000, Rotor-Gene 6000 и аналогичными, планшетного типа- CFX96, iQ5, ДТпрайм, ДТлайт Gentier-96 и аналогичными.

Предел обнаружения (LOD): до 200 копий/мл.

Диагностическая чувствительность выявления РНК коронавируса человека SARS-CoV-2: не менее 100%.

Диагностическая специфичность выявления РНК коронавируса человека SARS-CoV-2: не менее 100%.

Детекция по 4 каналам. Каждый канал привязан к определенному гену. По каналу FAM- ORF1ab ген, ROX- E ген, Cy5 - N ген, HEX или VIC-внутренний контроль

Наличие подробной инструкции по применению .

Суммарное время циклов по инструкции – не более 13 минут

Длительность амплификации 55 минут – не более 1 часа

Не более 3 шагов протокола цикличности

1. Обратная транскрипция при температуре 55°C ,не более 2 мин.,не более 1 цикла

2. Активация Таф-полимеразы, предварительная денатурация при температуре 95°C не более 10 сек ,не более 1 цикла

3. Денатурация при температуре 95°C не более 1 сек. ,не более 40 циклов.

Отжиг, удлинение, получение флуоресценции при температуре 58°C.не более 15 сек, не более 40 циклов

Отсутствие перекрестной реактивности с положительных образцов человеческих коронавирусов (HKU1, OC43, NL63 и 229E), HCoV-SARS, HCoV-

MERS; H1N1, сезонный H1N1, сезонный H3N2, сезонный H5N1, сезонный H7N9, B/Yamagata, B/Victoria,

Респираторно-синцитиальные типы вирусов А и В, Типы вирусов парагриппа 1, 2, и 3, Типы риновирусов А, В, С, Типы аденоизировусов 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 55, Типы энтеровирусов А, В, С, D, метапневмовирус человека, вирус Эштейна-Барра, вирус кори, цитомегаловирус, ротавирус, норовирус, вирус свинки, вирус ветряной оспы; микоплазма пневмонии, хламидия пневмонии; легионелла, коклюшная палочка, гемофилический

грипп, золотистый стафилококк, пиогенный стрептококк, стрептококк, пневмонии, палочка

Фридлендера, туберкулезная микобактерия; аспергиллус фумигатус, кандида, дрожжевидный грибок, синегнойная палочка и геномная ДНК человека.

Условия хранения: Реагенты должны быть стабильны до даты истечения срока годности, указанной на упаковке, хранение при температуре -10-30°C в герметичном

состоянии. Допускается не менее 6 циклов замораживания - оттаивания. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя , допускается температурный режим +2 +8 °C не более 7 дней. Общий срок годности набора реагентов с даты производства на упаковке не менее двенадцати месяцев.Наличие сертификатов FDA US,

CE, NMPA. Система управления качеством производства: сертификат ISO 13485

2). Набор реагентов для экстракции РНК. Набор реагентов должен быть предназначен для экстракции нуклеиновой кислоты из биологического

материала для последующего анализа получаемого образца с помощью полимеразной цепной реакции (ПЦР) и полимеразной цепной реакции с обратной транскрипцией (OT-ПЦР).

Материал для проведения процедуры экстракции - биологический материал (клинические образцы), в том числе: мазки, соскобы, мокрота.

Набор реагентов должен быть предварительно разлит на заводе-изготовителе по глубокодувочным планшетам, предназначенным для работы на станции автоматического выделения ДНК/РНК ALLSHENG AutoPure 96 на 96 образцов, герметично запакован и готов к работе.

В комплект должны входить гребенка наконечников для магнитных стержней и 6 заполненных планшетов для станции автоматического выделения ДНК/РНК на 96 образцов

Требования к содержанию набора:

- 1) Реагент для экстракции
Состав -Протеиназа К
- 2) Предварительно заполненный планшет магнитными нано частицами
Состав-Магнитные нано частицы
- 3) Предварительно заполненный планшет буфером для лизиса
Состав– Буфер для лизиса
- 4) Предварительно заполненный планшет промывочным буфером 1
Состав-Промывочный Буфер 1
- 5) Предварительно заполненный планшет промывочным буфером 2
Состав-Промывочный Буфер 2
- 6) Предварительно заполненный планшет буфером для элюирования
Состав-Буфер для элюирования
- 7) Планшет с гребенкой наконечников для магнитных частиц
Состав- Гребенка наконечников для магнитных частиц

Набор реагентов должен быть совместим со станцией автоматического выделения ДНК/РНК ALLSHENG AutoPure 96 и рассчитан для выделения не менее , чем 96 образцов за одну процедуру выделения

Время проведения процедуры выделения не более 15 минут.

Для обеспечения бесперебойной работы лаборатории поставщик должен иметь специалиста, авторизованного письмом завода-производителя станции выделения ALLSHENG AutoPure 96 , который

будет закреплен за Заказчиком 24/7. Специалист Поставщика должен установить протоколы выделения и провести настройки оборудования.

Наборы должны транспортироваться и храниться при температуре от +2 до +35 °C. Отсутствие необходимости хранения наборов в холодильных камерах.

Наличие сертификатов FDA US, CE NMPA. Система управления качеством производства: сертификат ISO 13485

Каждый набор реагентов дополнительно должен быть укомплектован транспортным раствором в количестве 96 пробирок, предназначенным для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки горлани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Транспортный раствор должен представлять собой изотонический водно-солевой буферный раствор с добавлением консерванта, способствующий сохранности биопроб. Фасовка - 200 мкл. пробирок по 1000 мкл. раствора. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 24 месяца. Зондами в количестве 192 штуки. Зонд одноразовый стерильный универсальный - тип А. Зонд урогенитальный предназначен для забора биологического материала с целью исследования его методами: бактериологическими, ПИФ, ИФА, ПЦР. Зонд изготовлен из полипропилена. Состоит из головки (рабочая часть), изготовленной из вискозы с напылением волокон микроцеллюлозы и ручки. Рабочая часть зонда с напылением сложных эфиров целлюлозы. Длина зонда (рабочая часть + ручка): 174 ± 3 мм. Диаметр ручки 6+-1 мм. Диаметр рабочей части (с ворсовым покрытием): 2 мм. Длина рабочей части (с ворсовым покрытием): 22 ± 2 мм. Упакован в пакет из полизтиленовой пленки и газонпроницаемой бумаги + стерилизован оксидом этилена.

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. 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) не превышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибутора, 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) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

8) 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;

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

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

УТВЕРЖДАЮ
Главный врач
КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО
С. Попов
Приказ № 98 от 02 марта 2022 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок на участие в тендере по закупу лекарственных средств, медицинских изделий и диагностических реагентов согласно гл. 8 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 от 04 июня 2021 года №375.

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в закупе реагентов. 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 от 04 июня 2021 года №375 (далее – Правила).

Организатор и заказчик тендера:

КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, Восточно-Казахстанская область, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбасова, 1/4, БИН 140840015573, ИИК KZ5596504F0007607146, БИК IRTYKZKA, АО «ForticBank», КБе 16.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

1. Общие положения

1.1. Тендер проводится с целью выбора поставщика для закупа медицинских изделий.

1.2. Настоящая тендерная документация включает в себя:

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий - главе 4 настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;

- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантиного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 17) перечень и количество медицинской техники (при закупе медицинской техники);

2. Перечень документов, подлежащих представлению потенциальному поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых товаров - главе 4 Правил

2.1. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантиного 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 настоящих Правил.

2.2. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно *приложения 2* к тендерной документации. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, согласно *приложения 5* к тендерной документации.

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 дистрибуторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

8) ценовое предложение по форме, согласно *приложения 8* к тендерной документации;

9) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки по форме, согласно *приложения 9* к тендерной документации.

2.3. 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 дистрибуторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

2.4. Требования к потенциальным поставщикам:

Потенциальные поставщики, желающие принять участие в тендере, должны соответствовать следующим квалификационным требованиям:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилированность с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибутора, 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 подлежать процедуре банкротства либо ликвидации.

3. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации

3.1. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, указаны в *Приложении 1 (объявление о проведении тендера)* к настоящей тендерной документации.

4. Место, сроки и другие условия поставки товара

4.1. Место, сроки и другие условия поставки, указаны в *Приложении 1 (объявление о проведении тендера)* к настоящей тендерной документации.

5. Условия платежей и проект договора закупа

5.1. Оплата за поставленный товар производится по факту поставки в количестве, предварительно заявленным Заказчиком. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) подписанный оригинал Договора закупа;
- 2) накладная на отпуск товара в сторону;
- 4) счет-фактура с описанием, указанием количества, цены единицы и общей суммы поставленных товаров, предоставленная Поставщиком Заказчику.

5.2. Проскт договора закупа согласно приложению 22 к настоящей тендерной документации.

Цена тендерной заявки потенциального поставщика должна быть выражена в национальной валюте Республики Казахстан (тенге).

6. Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа

6.1. Заявка на участие в тендере, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы, касательно заявки на участие в тендере составляются и представляются на языке, на котором составлена настоящая тендерная документация. В случае их составления и представления потенциальным поставщиком на другом языке, к ним прилагается точный перевод.

7. Требования к оформлению тендерной заявки

7.1. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантиного обеспечения закупа прислаиваются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по закупу _____ (указывается название тендера)» и «Не вскрывать до _____ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)».

8. Порядок, форма и сроки внесения гарантиного обеспечения тендерной заявки

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

8.2. Гарантиное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантиное обеспечение) представляется в виде:

1) Гарантиное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантинное обеспечение) представляется в виде:

- гарантинного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика/организатора закупа: КПП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, Восточно-Казахстанская область, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, БИН 140840015573, БИК КСУВКZKX, КБе 16, ИИК KZ698562203105210462, АО "Банк ЦентрКредит".

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 9 к тендерной документации.

8.3. Гарантиное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

1) отзыва тендерной заявки потенциальному 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 гарантиного обеспечения исполнения договора закупа.

8.4. Гарантиное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

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

9. Указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки

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

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

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

10.1. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику/организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации в КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, по адресу: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, отдел государственных закупок, 3- этаж, в срок до 08 часов 15 минут 23 марта 2022 года.

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

10.3. Срок действия тендерной заявки составляет до подведения итогов тендера, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

11. Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации

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

11.2. 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 вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

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

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

12.1. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает двух часов.

12.2. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в 08:30 часов 23 марта 2022 года по адресу: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, отдел государственных закупок, 3- этаж, с применением аудио- и видеофиксации.

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

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.

13. Процедура рассмотрения тендерных заявок

13.1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

2) непредставления 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 дистрибуторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей антчной 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 (в случае закупа медицинской техники);

15) несоответствия требованиям пункта 16 Правил;

16) установленных пунктами 22, 29 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 непрощитом 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.

14. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза и Поддержка предпринимательской инициативы

Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза

14.1. 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.

14.2. 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.

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 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 КZ».

14.3. 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

14.4. 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 дистрибуторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

14.5. 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 дистрибуторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

14.6. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибуторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

14.7. 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 дистрибуторской 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.

15. Условия, форма, объем и способ внесения гарантийного обеспечения договора закупа

15.1. 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.

15.2 Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

- 1) гарантиного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;
- 2) банковской гарантии по форме, согласно Приложения 19 к Тендерной документации.

Гарантийное обеспечение в виде гарантиного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

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

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

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 неподлежащим 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.

16. Перечень и количество закупаемого товара

Перечень и количество закупаемого товара указаны в *приложении 1* к настоящей тендерной документации.

17. 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

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

8) 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;

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

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

Приложение 2 к приказу
Форма
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от 12 ноября 2021 года №113

(Кому)

(наименование заказчика, организатора
закупа или единого дистрибутора)

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

Подпись, дата, должность, фамилия, имя, отчество
(при его наличии)

Печать

(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

(наименование потенциального поставщика)

Форма

Заявка на участие в конкурсе на заключение долгосрочного договора поставки

1. Сведения о юридическом лице Республики Казахстан	
1	Наименование потенциального поставщика
2	Информация о прохождении регистрации(перерегистрации) юридического лица Республики Казахстан
3	Местонахождение: юридический адрес/местожительство, фактическое местонахождение
4	Бизнес-идентификационный номер (БИН)
5	Руководитель юридического лица Республики Казахстан (должность, Ф.И.О. (при его наличии)) (телефон, электронная почта)
2. Сведения о проекте	
6	Наименование проекта
7	Место реализации проекта
8	Объем инвестиций в фиксированные активы юридического лица (учитываются инвестиции текущего и будущих периодов) (тенге)
9	Источники финансирования проекта собственные заемные средства, в том числе вложенные в проект на дату подачи заявки (документ, подтверждающий наличие собственных средств) (документ, подтверждающий наличие собственных средств)
10	Информация о наличии земельного участка
11	Информация о наличии заключения государственной экспертизы проектно-сметной документации на строительство (указывается при намерении на создание производства лекарственных средств и (или) медицинских изделий)
12	Наименование лекарственных средств и (или) изделий медицинского назначения планируемых к созданию и (или) модернизации производства лекарственных средств и (или) изделий медицинского назначения
3. Научно-технологическое обоснование	
13	Информация о наличии технологического оборудования для производства лекарственных
	Информация о наличии технологического оборудования для производства

	средств и (или) изделий медицинского назначения	лекарственных средств и (или) изделий медицинского назначения
14	Наименование собственной разработки/ трансфер технологии/ наличие соглашения и (или) меморандума с научно-исследовательскими институтами, с указанием статуса (освоено организацией / планируется к освоению / планируется к разработке / иное)	(документ подтверждающий научно-технологическую инициативу на заявленную продукцию)
4. Экспортный потенциал продукции		
15	Наименование лекарственных средств и (или) изделий медицинского назначения выведенных на экспорт	

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия	Стр.

Приложение к заявке:
 (потенциальный поставщик) заявляет и гарантирует правильность (достоверность)
 содержащейся в заявке и прилагаемых документах информации и ознакомлен
 с условиями расторжения долгосрочного договора поставки.
 Ф.И.О. (при его наличии) руководителя юридического лица
 Республики Казахстан/индивидуальный предприниматель

Подпись, печать (при наличии)

Приложение 4 к приказу
Форма

Кому:

(наименование единого
дистрибутора)

От кого:

(наименование потенциального
Поставщика)

Заявка на участие в конкурсе на заключение долгосрочного договора поставки медицинской техники

Сведения о потенциальном поставщике:

Полное наименование потенциального поставщика	
Номер и дата свидетельства о государственной регистрации юридического лица	
Бизнес-идентификационный номер (БИН)	
Юридический, почтовый адрес и адрес электронной почты, контактные телефоны потенциального поставщика	
Банковские реквизиты юридического лица (включая полное наименование банка или его филиала)	
Ф.И.О. (при его наличии) первого руководителя юридического лица	

(полное наименование потенциального поставщика) настоящей заявкой выражает желание принять участие в конкурсе на заключение долгосрочных договоров поставки медицинской техники в качестве потенциального поставщика и выражает согласие поставить медицинскую технику, по следующим лотам:

- 1) _____ (номер лота) _____ (наименование медицинской техники);
2) _____ (номер лота) _____ (наименование медицинской техники),

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 конкурса.
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия
подписать конкурсную заявку от имени и по поручению
(наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии)	"__" ____ 20__ г.
----------------------	-------------------

Приложение 5 к приказу
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от 12 ноября 2021 года №113

Форма

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 нужно)	Номер страницы

Приложение 6 к приказу
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от 12 ноября 2021 года №113

Форма

**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		

Форма

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)
на оказание фармацевтической услуги)

№ закупка _____ Способ закупки _____ Лот № _____

№ п/ п	Наименование с лекарственного средства (международное название пепатентованое наименование или состав)	Характеристика терапевтического средства (Лекарственное средство внешний вид, форма, доза, объем)	Характеристика товара наименование аппаратуры лекарственных средств	Пределы налога на лекарственное средство	Пределы налога на лекарственную услугу (в процентах)	Пределы налога на лекарственную услугу (в процентах)	Сумма фармацевтиче- ской услуги по предложению поставщика по ценовому предложению и возможности размещения заказа	Ценовое предложение поставщика по ценовому предложению и возможности размещения заказа
a	b	c	d	e	f	g	h	i
								k

Итого сумма
по логу в
тенге

0,00

Примечание: ценовое предложение потенциального поставщика заявлено
с учетом всех затрат.

Подпись, должность, Ф.И.О. (при его наличии)
Печать (при наличии) _____
" " 20 г.

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 единого дистрибутора	
2	Характеристика согласно Перечню единого дистрибутора	
3	Единица измерения согласно Перечню единого дистрибутора	
4	Цена закупа согласно Перечню единого дистрибутора	
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 дистрибутора	
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, штрафов и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

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

Дата " " 20 г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Подпись _____

Печать (при наличии) _____

Приложение 9 к приказу
Форма
для организатора закупа,
заказчика

Исх. № _____
Дата _____

Кому _____

(наименование и реквизиты,
организатора 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, предусмотренным 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 19 к приказу
Форма

Исх. № _____
Дата _____

Кому _____

(наименование и реквизиты,
Единого дистрибутора
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения исполнения договора)

Наименование банка:

(наименование, бизнес-идентификационный номер и другие реквизиты банка)

Гарантийное обязательство № _____

_____ (местонахождение)

" ____ " _____ г.

Принимая во внимание, что
(наименование Поставщика/ Исполнителя), (далее – Поставщик/Исполнитель)
заключил Договор/Дополнительное соглашение № _____ от " ____ " ____ г.
(далее – Договор/Дополнительное соглашение) на поставку (оказание)

(описание товаров или услуг)

и Вами было предусмотрено в Договоре/Дополнительном соглашении, что
Поставщик/Исполнитель внесет обеспечение его исполнения в виде банковской
гарантии на общую сумму _____
(сумма в цифрах и прописью) тенге.

Настоящим Банк

(наименование банка)

подтверждает, что является гарантом по вышеуказанному Договору и берет на себя
безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную

(сумма в цифрах и прописью),
по получении Вашего письменного требования на оплату, по основаниям,
предусмотренным Договором и 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, а также письменного
подтверждения того, что Поставщик/Исполнитель не исполнил или исполнил
неподлежащим образом свои обязательства по Договору.

Данная гарантия вступает в силу со дня ее подписания и действует до момента
полного исполнения Поставщиком своих обязательств по Договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка

(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))

Печать Банка

Типовой договор на оказание фармацевтических услуг (между заказчиком и поставщиком)

(местонахождение)	"___" ___ г.
-------------------	--------------

, именуемый (ое), (ая) (полное наименование администратора бюджетных программ) в дальнейшем "Заказчик", в лице _____ (должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица), действующий на основании _____, с одной стороны и _____ (полное наименование Поставщика) _____ именуемый (ое), (ая) в дальнейшем "Поставщик", в лице _____ (должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица), действующего на основании _____ (Устава, Положения) с другой стороны, на основании Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения", 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), итогов закупа фармацевтических услуг, проведенного "___" ____ 20__ года, заключили настоящий Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) о нижеследующем:

1. Предмет Договора

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 закупке и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

Глава 2. Предмет Договора

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

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

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

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 дистрибутора 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 удаленность 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, изготавляемых 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, проскты 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 делятся 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 неподесообразности 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, высыпается 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:

Приложение № 1
к Договору о закупке № _____
от « ____ » января 2022 г.

Перечень закупаемых товаров

№ п/п	Наименование	Ед. изм	Кол-во	Цена за ед./тенге	Сумма
1		шт	1		
2		шт	1		
ИТОГО					

Сумма договора: 5 100 (сто тысяч) тенге.

Срок поставки товара: После подписания договора по устной заявке Заказчика, в течении двух дней.

Место поставки товара: КГП на ПХВ "Городская больница №4 г.Усть-Каменогорск" УЗ ВКО, ВКО, г.Усть-Каменогорск, ул.Серикбасова 1/4

Заказчик:

КГП на ПХВ " Городская больница №4
г.Усть-Каменогорска "
УЗ ВКО

Поставщик:

ТОО « _____ »

Директор _____
(подпись)
М.П.

Директор _____
(подпись)
МП

Вашего письменного требования на оплату, по основаниям, предусмотренным пунктами 98, 282, 472 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375, а также письменного подтверждения того, что Поставщик не исполнил или исполнил ненадлежащим образом свои обязательства по Договору.

Данная гарантия вступает в силу с момента его подписания и действует до момента полного исполнения Поставщиком своих обязательств по Договору.

Подпись и печать гарантов Дата и адрес