

**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 закупке медицинской техники. Полный перечень закупаемых товаров, их количества и подробное описание указано в технической спецификации.

№ Лога	Наименование закупаемых товаров	Ед. изм.	Кол- во в тг.	Цена, выделенная для закупа, тг.	Сумма, выделенная для закупа, тг.	Способ оплаты	Место и сроки поставки
1	Видео-эндоскопическая стойка в комплекте для хирургических и гинекологических операций (Full HD)	штука	1	19 900 000,00	19 900 000,00	Оплата за полученный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке закупчики в течение 15 календарных дней, DDP

К тендеру 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 июня 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:

(tanimov93@mail.com) или на сайте КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорска» УЗ ВКО (<http://04med.kz/gorodskaya-bolnitsa-4-uchrada-ust-kamennogorsk/obyavleniya>).

Окончательный срок представления тендерных заявок по 09 часов 15 минут 24 июня 2022 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 09 часов 30 минут 24 июня 2022 года по следующему адресу: Республика Казахстан, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаса, 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

№ п/п	Критерии	Описание	
		Написование	Состав
1	Написование медицинской техники	Написование комплектующих медицинской техники	Система видеодиагностики Full HD с принадлежностями. В комплекте с видеокамерой
		Написование комплектующих медицинской техники	Краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике
		Основные комплектующие:	Требуемое количество
		Видокамера эндоскопическая (Full HD эндоскопическая панорамная видеокамера с цифровой обработкой и встроенным устройством записи)	Прибор предназначен для преобразования оптического изображения, созданного эндоскопом при всех видах эндоскопических исследований и операций, в полный телевизионный сигнал цветного изображения в формате Full HD 1080р и сохранения видеофайлов и снимков экрана на подключенный к устройству устройству записи USB-Ethernet накопитель. Тип камеры - цифровая Full HD с встроенным устройством записи. Формат кадра, пиксели: не менее 1920 x 1080
		Разрешающая способность по горизонтали не менее 900 ТВ – линий. Тип матрицы: КМОП-матрица 1/3 Система развертки изображения: прогрессивная	1 шт.
		Соотношение сторон: H16V9	

	<p>Чувствительность F10 / 3200К: не менее 2000 лк.</p> <p>Отношение сигнал / шум: не более 50 дБ.</p> <p>Время готовности к работе: после включения: не более 10 сек</p> <p>Настройка баланса белого:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>автоматическая/ручная</li> <li>режим автоматического усиления: в зависимости от яркости спектра наблюдения</li> </ul> <p>Настройка параметров видеокамеры осуществляется через экранное меню</p> <p>Камерная головка с двумя кнопками</p> <p>Время непрерывной работы: не более 8 час.</p> <p>Видеовыходы: DVI-D- 2 шт. HD-SDI - 2 шт. Video- 1 шт. S-Video-1 шт.</p> <p>Мощность потребления прибора не более 20 Вт.</p> <p>Масса:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>камерной головки с объективом не более 0,4 кг,</li> <li>блока управления не более 3,5 кг,</li> <li>длина кабеля камерной головки не менее 2,5 м.</li> </ul> <p>Габариты:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>блока управления (ШхГхВ) не более 323 х261 х90 мм.</li> </ul> <p>Комплект поставки:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>блок управления, камерная головка с дополнительным кабелем и объективом,</li> <li>кабель сетевой 220 В, USB-Flash</li> <li>накопитель 32 Гб(FAT 32), кабель</li> </ul>
--	---

		сигналы DVI-D DVI-D, кабель сигнальный S-Video, кабель сигнальный RCA-RCA, адаптер BNC-RCA, вставка плакат, эксплуатационная документация, паспорт, руководство по эксплуатации.
2	Монитор для медицинской визуализации	Следополиэтиленовый монитор для эндоскопии и хирургии Технология: цветной жилкокристаллический Очистка и лецинифекция Диагональ экрана, дюйм не менее 24 Рабочее разрешение, пикс не менее 1920 x 1080 Размер пикселя: не менее 0,2715мм x 0,2715 мм Поддержка штата, кол-во цветов не менее 1,07 милли Коэффициент контрастности ис мелес 1000:1 Яркость, кд/м <sup>2</sup> не менее 400 Углы обзора, градус не менее 178 Руководство по эксплуатации
3	Аспиратор-ирригатор эндоскопический	Прибор предназначен для промывания физиологическим раствором внутренних полостей человека и отсасывания из них жидкостей при проведении эндохирургических операций на внутренних органах и операционных отделениях медицинских учреждений. Давление погнетания при пульпом расходе, не менее 100 кПа.

Разрежение при пусковом расходе, не  
более 10 кПа.

Производительность при пооче-  
физиологического раствора на высоту 1,5  
м, не менее 1 л/мин.

Производительность отсоса  
отработанного физиологического  
раствора, не менее 2 л/мин.

Уровень шума, не более 62 дБА.  
Режим работы: повторно-

кратковременный с циклом не менее 50  
мин. включел, не более 10 мин. перерыв.

Наружные поверхности прибора  
устойчивы к многократной дезинфекции.  
Мощность потребления не более 100 ВА.  
Средняя наработка на отказ аппарата, не  
менее 1500 ч.

Габаритные размеры прибора не более  
323 x 137 x 302 мм

Масса аппарата не более 10 кг.

Комплект поставки аппарата: системный  
блок, кабель сетевой 220 В, педаль  
ножная одноклавишная,  
приадлежности: инструмент для забора  
стерильной жидкости, банка  
аспирационная с клапаном, трубы  
силиконовые медицинские (диам. 6x11  
мм дл. 0,7±0,02 м; диам. 4x7 мм дл.  
0,7±0,02 м; диам. 4x7 мм дл. 3±0,02 м  
(2шт.); 8x14 мм дл. 3±0,02 м; диам. 6x11  
мм дл. 0,2±0,02 м(2шт.); переходник б/7-  
4,5/6 соединительный полизиплевый к  
лрелажам, фильтр гидрофобный

	одноразовый, пакетная вставка (Лигт), паспорт, руководство по эксплуатации/ Срок службы не менее 5 лет.	
4	<p>Прибор предназначен для погашения углекислого газа от баллона с жидким диоксидом углерода высокого давления во внутренние полости человека и автоматического поддержания давления в полости при пронедении эндохирургических операций на внутренних органах в операционных отделениях медицинских учреждений. Входное давление не более 0,4 Мпа. Диапазон поддерживаемых давлений не менее от 1 до 30 мм рт.ст.</p> <p>Индикация входного давления в диапазоне не менее от 0 до 0,3 МПА с дискретностью 0,1 МПА, в диапазоне не менее от 0,3 до 0,65 МПА с дискретностью 0,05 МПА.</p> <p>Максимальная скорость подачи газа не менее 40 л/мин.</p> <p>Счетчик израсходованного газа в диапазоне не менее от 0,01 до 999 л.</p> <p>Система форсированной подачи газа при предвиденной потере до достижения заданного давления.</p> <p>Система сброса при превышении давления выше установленного на 3 мм.рт.ст. не менее 10 сск.</p> <p>Цифровая индикация установленного давления в диапазоне не менее от 1 до 30 мм.рт.ст</p>	1 шт.

	<p>Цифровая индикация абсолютного давления в диапазоне не менее от 1 до 99 мм.рт.ст.</p> <p>Цифровая индикация установленного потока газа, (% от установленного значения) в диапазоне не менее от 0 до 100.</p> <p>Цифровая и звуковая индикация отрицательного давления в диапазоне не менее от -1 до -9 мм рт.ст.</p> <p>Индикация текущего расхода газа в процентах от установленного в диапазоне не менее от 0 до 100%.</p> <p>Звуковая сигнализация разрежения в брюшной полости с уровнем срабатывания не менее минус 3 мм. рт.ст.</p> <p>Сигнализация об аварийной ситуации производится загоранием соответствующего светового индикатора и голосовым сообщением</p> <p>Световая индикация и голосовое информирование аварийных ситуаций:</p> <p>отсутствие газа на входе висуффлятора, обрыв шланга подачи газа в брюшную полость, пережим шланга подачи газа в брюшную полость, превышение давления выше установленного, не более, на 3 мм рт.ст.</p> <p>Управление функцией «грушевой информатор» с рабочей панели аппарата.</p> <p>Мощность потребления не более 40 ВА.</p> <p>Время непрерывной работы, не менее 8 часов.</p>
--	---

		<p>Наружные поверхности прибора устойчивы к миотократной инфекции. Габаритные размеры прибора не более (ШхВхГ) 323 x 132 x 329 мм.</p> <p>Масса не более 9 кг.</p> <p>комплект поставки: электронный блок, кабель сетевой 220 В, соединительный рукав, трубы силиконовые; Трубка силиконовая медицинская ГМС, О внурт. = 4 мм, О наруж. = 7 мм, L = (340,02) м., Трубка силиконовая мед-диинская ТМС, О внутр. = 4 мм, О пар. = 7 мм, L = (100 ± 10) см.; наконечник гладкая, паспорт, руководство по эксплуатации.</p> <p>Срок службы не менее 5 лет.</p>
5	Фильтр для инсуффляции высокопоточная	<p>Фильтр газовый, антибактериальный для инсуффлятора. Конструктивная особенность: Прямой</p> <p>Тип фильтра: Электростатический</p> <p>Количество комплекторов: 2 коннектора</p> <p>Материал корпуса: бутидиен-стирольный сополимер марки Стиролюкс</p> <p>Материал фильтрующей части:</p> <p>Электростатическое сметанное синтетическое волокно (полиэфирное смешанное волокно)</p> <p>Стрела фильтрации: Газ (воздухоуглекислый газ)</p> <p>Эффективность бактериальной и вирусной фильтрации: не менее 99,9999%.</p> <p>Область эффективной фильтрации: не менее 24,6 см<sup>2</sup>.</p>

	<p>Пирогенность: не более 0,25 ЕДЭ/мл Сопротивление при 30V/мин: не менее 1204 Га Сопротяжение при 60V/мин: не менее 2534 ГА</p> <p>Размеры:</p> <p>Длина: не более 56 мм Диаметр не более 54,5 мм. Масса: не более 16,5 г.</p> <p>Диаметр коннекторов: 8 мм и 11 мм Срок годности не менее 3 года.</p> <p>Осветитель эндоскопический препаратор для создания освещенности операционного поля при проведении диагностических осмотров и эндоскопических операций на внутренних органах в операционных отделениях медицинских учреждений.</p> <p>Источник света: светодиод. Мощность источника света: 90 Вт Срок службы источника света, не менее: 10000 часов.</p> <p>Время установления рабочего режима после включения, не более: 2 с.</p> <p>Максимальная освещенность, создаваемая осветителем с использованием световодного кабеля КОЭ-50-240 «ЭлЕКС», не менее: 150000 Лк</p> <p>Подключение световодных кабелей других производителей допускается подключение сплошного кабеля выполненного в стальарте фирмы «Karl</p>	1 шт.
--	--	-------

	<p>Storz® с диаметром световода 5 мм и менее.</p> <p>Осветитель обеспечивает пролонгированный режим работы в течение: 4 часов.</p> <p>Тип охлаждения: припудриванно- воздушный.</p> <p>Ступенчаторегулируемый уровень освещенности: уровень освещенности изменяется от ступени к ступени: 1, 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100.</p> <p>Уровень освещенности на 1 ступени - 1 3% от уровня максимальной освещенности. Ступени 100 соответствуют максимальной освещенности.</p> <p>Автоматическая регулировка уровня освещенности операционного поля в зависимости от уровня выходного сигнала видеокамеры.</p> <p>Максимальная освещенность задается пользователем в диапазоне значений индикатора мощности от 90 до 10.</p> <p>Уровень освещенности, заданный пользователем, сохраняется при обесточивании осветителя и воспроизводится при последующем включении.</p> <p>Звуковая индикация:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- подтверждение срабатывания органов управления;</li> </ul>
--	--

широкополосным выходным

напряжением, который является

результатом суммирования сигналов с

частотами не менее 440 кГц до 7,04 МГц.

Однополярная частота генерации 440 кГц.

Номинальная выходная мощность,

аппарата на номинальной нагрузке 200

Ом в монополярном режиме составляет:

- низковольтное резание не менее 300 Вт;

- чистое резание не менее 300 Вт;

- смешанное резание (с коагуляцией

краев) не менее 200 Вт;

- контактная коагуляция не менее 120 Вт;

- футлярная не менее 120 Вт;

- спрей коагуляция не менее 120 Вт;

- Смесь 1 (Резание—75% Коагуляция—  
25%) не менее 220 Вт;

- Смесь 2 (Резание—50% Коагуляция—  
50%) не менее 180 Вт;

- Смесь 3 (Резание—25% Коагуляция—  
75%) не менее 140 Вт;

Минимальная выходная мощность:

в режиме резания не более 10 Вт;

в режиме монополярной коагуляции – не

более 7 Вт,

в режиме биполярной коагуляции – не

более 3 Вт

Номинальная выходная мощность

аппарата на номинальной нагрузке 100

Ом в биполярном режиме составляет:

- макро режим не менее 90 Вт;

- стандартный режим не менее 90 Вт;

- претризионный режим не менее 90 Вт.

	<p>- настраиваемый речевой информатор об аварийных ситуациях.</p> <p>Питание от сети переменного тока: <math>(50\pm0.5)</math> Гц, <math>(220\pm22)</math> В.</p> <p>Потребляемая мощность, не более: 150 Вт.</p> <p>Габариты электроприводного блока управления: <math>(320\pm2) \times (323\pm2) \times (139\pm2)</math> мм.</p> <p>Масса электроприводного блока освистителя не более: 5,0 кг.</p> <p>Наружные поверхности освистителя устойчивы к многократной дезинфекции, которая проводится алкоголовой салфеткой, смочен<sup>ной</sup> в дезинфицирующем средстве не содержащем альгиды, спирты или другие компоненты, фиксирующие биологические загрязнения.</p> <p>Средний срок службы, не менее: 5 лет.</p>
7	<p>Аппарат элекстрохирургический высокочастотный (многофункциональный, со СПРЕЙ функцией).</p> <p>Прибор предназначен для резания, биполярной и монополярной коагуляции контактным и бесконтактным способом мягких тканей организма, чрезвычайно током высокой частоты в операционных отделениях медицинских учреждений.</p> <p>Аппарат представляет собой мощный высокочастотный радиоволновой генератор с регулируемым, мотулируемым по амплитуде</p>

Выходная мощность стабилизирована при изменении характеристик рассекаемой ткани и изменения напряжения питавшей стрель.

Установка выходной мощности задается по показаниям цифровых индикаторов.

Все параметры аппарата запоминаются при его выключении и автоматически устанавливаются при его повторном включении.

Аппарат оснащен встроенной системой контроля с датчиками пропилости и подсечения листигранульного электрода и системой защиты пациента от низкочастотных токов утечки.

Управление аппаратом производится двумя способами:

- 1) с помощью ножной педали,
- 2) от держателя электролюнов с кнопочным управлением.

Аппарат допускает одновременную работу мого и биполярным инструментом при использовании одновременно двухголовой педали и держателя электролюнов с кнопочным управлением.

Мощность, потребляемая аппаратом от питающей сети не более 600 ВА.

Аппарат обеспечивает работу с максимальной выходной мощностью на помпальную нагрузку не менее 1 часа в повторнократковременном режиме : 10

	<p>сек., включение высокочастотного напряжения, 30 сек. пауза.</p> <p>Время подготовки к работе после включения не более 5 сек, время выхода на режим не более 0,5 сек.</p> <p>Наружные поверхности прибора устойчивы к многократной лизиинфекции.</p> <p>Прибор изготовлен в металлическом ударопрочном корпусе, допускающем влажную дезинфекцию.</p> <p>Передняя панель с размещенными на ней пневмо-сенсорами не выступающими органами управления выполнена в герметичном пллоночном исполнении.</p> <p>Масса аппарата без принадлежностей - не более 7 кг.</p> <p>Полный комплект поставки не более 11,2 кг.</p> <p>Габаритные размеры аппарата не более 323x137x302 мм.</p> <p>Комплект поставки: блок системный, педаль, держатель нейтрапального электрода, пейтальный электрод, кабель сетевой 220 В, паспорт, руководство по эксплуатации.</p> <p>Срок службы не менее 5 лет.</p>
8	<p>Стойка для медицинской техники с принадлежностями</p> <p>Установка предназначена для размещения медицинской техники и подключения ее к питанию сети через встроенный в стойку многорозеточный сетевой соединитель при выполнении хирургических операций в медицинских учреждениях.</p>

	<p>Габаритные размеры стойки (с установленными колесными опорами и без учета высоты креплений монитора) не более (ШxВxГ) 830x1613x757 мм.</p> <p>Изготовлена из конструкционной стали с полимерным покрытием и конструкционного алюминия с полимерным покрытием.</p> <p>Количество полок, для установки оборудования: не менее 6 шт</p> <p>Максимально допустимая нагрузка регулируемых регулируемых полок, не более 12 кг</p> <p>Максимально допустимая нагрузка стойки, не более 72 кг</p> <p>Размеры полок не более (ШxГ) 313x300 мм</p> <p>Стойка оснащена держателями оборудования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– держатели бапок для сбора жидкости: не менее 2 шт.</li> <li>– держатель головки видеокамеры: не менее 1 шт.</li> <li>– держатель кабеля видеоголовки: не менее 2 шт.</li> <li>– держатель трубок: не менее 1 шт.</li> <li>– кронштейн крепления монитора: не менее 1 шт.</li> <li>– кропитеий для крепления дополнительного монитора: не менее 1 шт.</li> <li>– ящик инструментальный</li> </ul>
--	--

		<ul style="list-style-type: none"> <li>- эндохондральный распределительный со встроенным многоорбиточным системным соединителем</li> <li>Максимально допустимая нагрузка кронштейнов и держателей:</li> <ul style="list-style-type: none"> <li>- кронштейн крепления монитора: не более 25 кг</li> <li>- кронштейн для крепления дополнительного монитора: не более 23 кг</li> <li>- держатели банок для сбора жидкости: не более 5 кг</li> <li>- все остальные держатели: не более 2 кг</li> </ul> <li>Диаметр антистатических колес колёсных опор с тормозами: не менее 125 мм</li> </ul> <p>Напряжение питания от сети переменного тока с частотой 50 Гц, не более 220 В</p> <p>Масса стойки в полном комплекте не более 81 кг.</p> <p>Длина сетевого кабеля стойки не менее 8 м.</p> <p>Средний срок службы стойки не менее 5 лет.</p>
9	Кабель осветительный эндоскопический	<p>Кабель осветительный эндоскопический прелипашеч для передачи светового потока от осветителя до входного разъема осветительного канала жесткого эндоскопа.</p> <p>Диаметр волоконного жгута, не менее 5 мм.</p> <p>Длина кабеля, не менее 2400 мм</p>

		<p>Масса кабеля, не более 400 г. Срок службы, не менее 5 лет Рабочий диапазон температур, От 10 до 40 градусов С Стерилизацию отступают химическим (использование химических спреев в виде распыла) плазменным или паровым (автоклавированием при температуре 134 градусов С., давлении 0,21Мпа в течение 5 мин) способами.</p>
10	Корзина сетчатая с ручками и крыльшкой	<p>Корзина сетчатая с ручками претерпела изменения для обработки, дезинфекции и стерилизации осветительного кабеля медицинских изделий и инструментов всех типов. Оснащена дополнительной вставкой для фиксации осветительного кабеля при обработке.</p> <p>Габаритные размеры:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- длина лотка не более - 240 мм</li> <li>- ширина лотка не более - 250 мм;</li> <li>- высота не более - 50 мм</li> </ul> <p>Вес лотка, не более 1,1 кг.</p> <p>Корзина устойчива ко всем видам температурной стерилизации и дезинфекции любыми применяемыми дезинфектантами.</p>
11	Трубка оптическая прямая (для лапароскопии, d10 мм, 30 град.)	<p>Трубка оптическая предназначена для паблюдения операционного поля при проведении диагностических осмотров и хирургических операций на внутренних органах.</p> <p>Входной угол поля зрения, не менее 60°.</p>

	<p>Диаметр рабочей части трубы не более 10 мм.</p> <p>Длина рабочей части трубы, не более 320 мм.</p> <p>Угол направления наблюдения не более 30°.</p> <p>Сандрировая липа на листальном окуле Световой разъем расположен под углом не более 80° к оси эндоскопа, для предотвращения поглощения света от светотводного кабеля в месте соединения и его преждевременного износа.</p> <p>Оптика совместима со всеми стандартными эндоскопическими камерами, имеет повышенное качество изображения и может быть использована с видеокамерами высокой четкости («HD и Full HD»).</p> <p>Материал корпуса трубы оптической специальной коррозионностойкая сталь.</p> <p>Материал патаглазника медицинский пластик.</p> <p>В комплекте два переходника для подключения сменных кабелей различных производителей.</p> <p>Автоклавируемый эндоскоп при температуре 132±2°C с продолжительностью 5+1 мин.</p> <p>Вес, не более 170 г.</p> <p>Рабочий диапазон температур от 10 до 40°C.</p>
3	Требования к условиям эксплуатации

		Влажность воздуха: до 80% при температуре 25 °C Атмосферное давление 84,0 гПа – 106,7 гПа Атмосферное давление 700 гПа – 1060 гПа Номинальное напряжение (220 ± 22) с частотой 50 ± 0,5 Гц
4	Условия осуществления МТ поставки (в соответствии с ГИКОТЕРМК. 2010)	DIDR-пункт назначения
5	Срок поставки МТ и место доставки	Не более 15-ти календарных дней с момента подписания договора
6	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев.</p> <p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- замену отработавших ресурс составных частей медицинской техники;</li> <li>- настройку и регулировку медицинской техники; специфические для данной медицинской техники работы и т.п.;</li> <li>- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;</li> <li>- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блоочно-узловой разборкой);</li> <li>- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники.</li> </ul>

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 Коллекса и порядка, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратах, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, изготавливаемых на территории Республики Казахстан на основе лицензии (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского патчения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в спасательном транспорте - 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 предначертанных функциональных, технических, кинетических и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) исправление утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному сплетеному названию и (или) торговому наименованию (при патчии) с учетом наценки единого дистрибутора, пены в объеме или приращении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, вывезенных 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 портфолиу, 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 два года и более);

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

7) нонизна медицинской техники, ее немецованность 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  
КГПП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО  
С. Попов

Приказ № 222 от 02 июня 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 **медицинской техники**. 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:**  
КГПП 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 «ForteBank», КБс 16.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

### 1. Общие положения

1.1. Тендер проводится с целью выбора поставщика для закупа **медицинской техники**.

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 поряда 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 гарантийного обеспечения договора закупки или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 17) перечень и количество медицинской техники (при закупке 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 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 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 описание 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 тендера заявки по форме, согласно *приложению 9* к тендерной документации.

### 2.3. Техническая часть тендера 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 тендера 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 тендера комиссией (комиссией);

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 доставленных товаров, предоставленная Поставщиком Заказчику.

## 5.2. Проект договора закупа согласно *приложения 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 гарантийного обеспечения закупа прикладываются 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 гарантийного обеспечения тендерной заявки

8.1. 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.

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

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

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

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

8.3. 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.

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

- 1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупки или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;
- 3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантейное обеспечение договора закупки 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 КПН 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 09 часов 15 минут 24 июня 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 09:30 часов 24 июня 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 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 (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 испатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

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

22) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

#### **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) гарантийного 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 гарантийного 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 ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка искаженных 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) испревышение 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  
закупки 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 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, 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:

ИПЛ	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)

Печать (при наличии)

«\_\_\_\_» 20\_\_ г.

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 (учтываются инвестиции текущего и будущих периодов)  
9 Источники финансирования проекта собственные заемные средства, в том числе вложенные в проект на дату подачи заявки

(тенге)

(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 завидетельствованная копия (указать нужно)	Номер страницы
1						

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

Ценовос предложение потенциального постиника

(наменование потенциального поставщика)  
на оказание фармацевтической услуги)

HISTOLOGY B

Приостановление или прекращение потенциального поставщика заявлено  
гендиректором РССХ ЗАО «Учетный центр».

Подпись, должность, Ф.И.О. (при его наличии)  
Печать (при пам'яті) \_\_\_\_\_  
= " \_\_\_\_\_ 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 нелицензированное 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, платежей 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 закупки,  
заказчика

Исх. № \_\_\_\_\_  
Дата \_\_\_\_\_

Кому \_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты,  
организатора закупки, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)

Наименование банка (филиала банка)

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_

" " 20 года

Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_

(наименование) (далее – Банк) проинформирован,

что

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

(наименование заказчика/организатора закупа),

\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления) и готов осуществить оказание  
услуги (наименование услуги)/поставку \_\_\_\_\_

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

В связи с этим Банк \_\_\_\_\_

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить организатору закупа/заказчику  
по первому требованию, включая требование в электронном виде на веб-портале  
закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента от суммы,  
выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или

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

по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренными Правилами  
организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и  
специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема  
бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального  
медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными  
постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375  
(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной/конкурсной заявки  
Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу  
в соответствии с Правилами, а в случае признания Потенциального поставщика  
победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного  
обеспечения по заключенному договору.

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

Печать Банка

Приложение 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  
ненадлежащим 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.

Подпись уполномоченных лиц Банка

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

Печать Банка

Приложение 20 к приказу  
Форма

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 закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

## Глава 2. Предмет Договора

2. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик приять 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 машинных 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 ввода 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) заранее уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

## Глава 6. Ответственность Сторон

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

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

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

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

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

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

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

34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора

приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

35. В случае, если форс-мажорные обстоятельства 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 не платежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

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

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

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

39. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, поскольку 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);

**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 июля 2021 года №375.**

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

№ Лота	Наименование закупаемых товаров	Ед. изм.	Кол- во вымененная для закупа, шт.	Цена, выделенная для закупа, тт.	Сумма, выделенная для закупа, тт.	Способ оплаты	Место и сроки поставки
1	Видео-эндоскопическая стойка в комплекте для хирургических и гинекологических операций (Full HD)	штук	1	19 900 000,00	19 900 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней, ДКР

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 июля 2022 года, включительно по адресу: Республика Казахстан, ВКО, г.Усть-Каменогорск, ул. Серикбасова, 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:

(animov93@gmail.com) или на сайте КПП па ГХВ «Дорожная больница №4 г. Усть-Каменогорска» УЗ ВКО (<http://04med.kz/>) городская больница-4-города-усты-каменогорска/объявления).

Окончательный срок представления тендерных заявок до 09 часов 15 минут 24 июня 2022 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 09 часов 30 минут 24 июня 2022 года по следующему адресу: Республика Казахстан, ВКО, г.Усть-Каменогорск, ул. Серикбасова, 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**

№ п/п	Критерии	Описание												
1	Название медицинской техники	<p><b>Система видеолапароскопическая Full HD с принадлежностями. В комплекте с видеогастроскопом</b></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th><th>Название комплектующих к медицинской технике</th><th>Краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике</th><th>Требуемое количество</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">Основные комплектующие:</td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td style="text-align: center;">1</td><td> <p>Видеокамера эндоскопическая (Full HD эндоскопическая программа видеокамера с цифровой обработкой и встроенным устройством записи)</p> <p>Формат кадра, пиксели: не менее 1920 x 1080</p> <p>Разрешающая способность по горизонтали не менее 900 ТВ – линий.</p> <p>Тип матрицы: КМОИ-матрица 1/3</p> <p>Система развертки изображения: прогрессивная</p> <p>Соотношение сторон: H16V9</p> </td><td> <p>Прибор предназначен для преобразования оптического изображения, созданного эндоскопом при всех видах эндоскопических исследований и операций, в полный телевизионный сигнал цветного изображения в формате Full HD 1080р и сохранения видеофайлов и снимков экрана на подключенный к встроенному устройству записи USB-Push накопитель.</p> <p>Тип камеры - цифровая Full HD с встроенным устройством записи.</p> </td><td style="text-align: center;">1 шт.</td></tr> </tbody> </table>	№ п/п	Название комплектующих к медицинской технике	Краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике	Требуемое количество	Основные комплектующие:				1	<p>Видеокамера эндоскопическая (Full HD эндоскопическая программа видеокамера с цифровой обработкой и встроенным устройством записи)</p> <p>Формат кадра, пиксели: не менее 1920 x 1080</p> <p>Разрешающая способность по горизонтали не менее 900 ТВ – линий.</p> <p>Тип матрицы: КМОИ-матрица 1/3</p> <p>Система развертки изображения: прогрессивная</p> <p>Соотношение сторон: H16V9</p>	<p>Прибор предназначен для преобразования оптического изображения, созданного эндоскопом при всех видах эндоскопических исследований и операций, в полный телевизионный сигнал цветного изображения в формате Full HD 1080р и сохранения видеофайлов и снимков экрана на подключенный к встроенному устройству записи USB-Push накопитель.</p> <p>Тип камеры - цифровая Full HD с встроенным устройством записи.</p>	1 шт.
№ п/п	Название комплектующих к медицинской технике	Краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике	Требуемое количество											
Основные комплектующие:														
1	<p>Видеокамера эндоскопическая (Full HD эндоскопическая программа видеокамера с цифровой обработкой и встроенным устройством записи)</p> <p>Формат кадра, пиксели: не менее 1920 x 1080</p> <p>Разрешающая способность по горизонтали не менее 900 ТВ – линий.</p> <p>Тип матрицы: КМОИ-матрица 1/3</p> <p>Система развертки изображения: прогрессивная</p> <p>Соотношение сторон: H16V9</p>	<p>Прибор предназначен для преобразования оптического изображения, созданного эндоскопом при всех видах эндоскопических исследований и операций, в полный телевизионный сигнал цветного изображения в формате Full HD 1080р и сохранения видеофайлов и снимков экрана на подключенный к встроенному устройству записи USB-Push накопитель.</p> <p>Тип камеры - цифровая Full HD с встроенным устройством записи.</p>	1 шт.											
2	Требования к комплектации													

Чувствительность F10 / 3200К: не менее 2000 лк.

Отношение сигнал / шум: не более 50 дБ.

Время готовности к работе после

включения: не более 10 сек

Настройка баланса белого:

автоматическая/ ручная

Режим автоматического усиления: в

зависимости от яркости сигнала

наблюдения

Настройка параметров видеокамеры

осуществляется через экранное меню

Камерная головка с двумя кнопками

Время непрерывной работы: не более 8

час.

Видеовыходы: DVI-D- 2 шт. HD-SDI - 2

шт. Video- 1 шт. S-Video-1 шт.

Мощность потребления прибора не более

20 ВА.

Масса:  
камерной головки с объективом не более 0,4 кг,  
блока управления не более 3,5 кг,

длина кабеля камерной головки не более 2,5 м.

Габариты:

блока управления (ШхГхВ) не более 323  
х261х90 мм.

Комплект поставки:

блок управления, камерная головка с  
соединительным кабелем и объективом,  
кабель сетевой 220 В, USB-Flash  
накопитель 32 Гб(ГТ 32), кабель

		цифровой DVI-D – DVI-D, кабель сигнальный S-Video, кабель сигнальный RCA-RCA, адаптер BNC-RCA, пистолет плакки, эксплуатационная документация, паспорт, руководство по эксплуатации.
2	Монитор для медицинской визуализации	<p>Специализированный монитор для эндоскопии и хирургии</p> <p>Технология: цветной жидкокристаллический</p> <p>Оптика и дезинфекция</p> <p>Диагональ экрана, диагональ не менее 24</p> <p>Рабочее разрешение, пикс не менее 1920 × 1080</p> <p>Размер пикселя: не менее 0,2715мм × 0,2715 мм</p> <p>Поддержка цвета, кол-во цветов не менее 1,07 млрд</p> <p>Коэффициент контрастности не менее 1000:1</p> <p>Яркость, кд/м<sup>2</sup> не менее 400</p> <p>Углы обзора, градус не менее 178</p> <p>Руководство по эксплуатации</p>
3	Аспиратор-ирригатор эндоскопический	<p>Прибор предназначен для промывания физиологическим раствором внутренних полостей человека и отсасывания из них жидкостей при проведении эндохирургических операций на внутренних органах в операционных отделениях медицинских учреждений.</p> <p>Давление погнетания при нуксевом расходе, не менее 100 кПа.</p>

Разряжение при пульсом расходе не более 10 кПа.

Производительность при подаче физиологического раствора на высоту 1,5 м, не менее 1 л/мин.

Производительность отсоса отработанного физиологического раствора, не менее 2 л/мин.

Уровень шума, не более 62 дБА.

Режим работы: повторно-кратковременный с циклом не менее 50 мин, включая не более 10 мин. перерыв.

Наружные поверхности прибора устойчивы к многократной дезинфекции.

Мощность потребления не более 100 Вт.

Средняя паработка на откат аппарата, не менее 1500 ч.

Габаритные размеры прибора не более 323 x 137 x 302 мм

Масса аппарата не более 10 кг.

Комплект поставки аппарата: системный блок, кабель сетевой 220 В, педаль

ножная одноплавильная,

принадлежности: инструмент для забора стерильной жидкости, банка

аспирационная с клапаном, трубы

силиконовые медицинские (диам. 6x11

мм дл. 0,7±0,02 м, диам. 4x7 мм дл.

0,7±0,02 м; диам. 4x7 мм дл. 3±0,02 м

(2шт.); 8x14 мм дл. 3±0,02 м, диам. 6x11

мм дл. 0,2±0,02 м(2шт.), переходник 6/7-4,5/6 соединительный полизтиленовый к

дренажам, фильтр гидрофобный

4	<p>одноразовый, плакая петанка (2шт), насторг, рукоюльство по эксплуатации/ Срок службы не менее 5 лет.</p> <p>Прибор предназначен для нагнетания углекислого газа от баллона с жидккой двуокисью углерода высокого давления в внутренние полости человека и автоматического поддержания давления в полости при проведении хирургических операций на внутренних органах в операционных отделениях медицинских учреждений. Входное давление не более 0,4 Мпа. Диапазон поддерживаемых давлений не менее от 1 до 30мм.рт.ст.</p> <p>Индикация входного давления в диапазоне не менее от 0 до 0,3 МПА с линейностью 0,1 МПА, в диапазоне не менее от 0,3 до 0,65 МПА с линейностью 0,05 МПА.</p> <p>Максимальная скорость подачи газа не менее 40 л/мин.</p> <p>Состав израсходованного газа в диапазоне не менее от 0,01 до 999 л.</p> <p>Система форсированной подачи газа при непредвиденной потере до достижения заданного давления.</p> <p>Система сброса при превышении давления выше установленного на 3 мм рт.ст. не менее 10 сек.</p> <p>Цифровая индикация установленного давления в диапазоне не менее от 1 до 30 мм.рт.ст</p>	<p>1 шт.</p>

Цифровая индикация абсолютного давления в диапазоне не менее от 1 до 99 мм рт.ст.

Цифровая индикация установленного потока газа, (% от установленного значения) в диапазоне не менее от 0 до 100.

Цифровая и звуковая индикация отрицательного давления в диапазоне не менее от -1 до -9 мм рт.ст.

Индикация текущего расхода газа в процентах от установленного в диапазоне не менее от 0 до 100%.

Звуковая сигнализация разрежения в брюшной полости с уровнем срабатывания не менее минус 3 мм. рт.ст. Сигнализация об аварийной ситуации производится загоранием соответствующего светового индикатора и голосовым сообщением

Световая индикация и голосовое информирование аварийных ситуаций: отсутствие газа на входе инсуффлатора, обрыв шланга подачи газа в брюшную полость, пережим шланга подачи газа в брюшную полость, превышение давления выше установленного, не более, на 3 мм рт.ст.

Управление функцией «речевой информатор» с рабочей панели аппарата. Мощность потребления не более 40 ВА. Время непрерывной работы, не менее 8 часов.

	<p>Наружные поверхности прибора устойчивы к многоократной леймификации.</p> <p>Габаритные размеры прибора не более (ШхВхГ) 323 х 132 х 329 мм.</p> <p>Масса не более 9 кг.</p> <p>комплект поставки: электронный блок, кабель сетевой 220 В, соединительный рукав, трубы силиконовые. Трубы силиконовая меди-липская ТМС, О внутр. = 4 мм, О наружн. = 7 мм, L = (3 ± 0,02) м., Трубка силиконовая медицинская ТМС, О внутр. = 4 мм, О наружн. = 7 мм, L = (100 ± 10) мм.; петавка плоская, паспорт, руководство по эксплуатации.</p> <p>Срок службы не менее 5 лет.</p>
5	<p>Фильтр для инсулфляции высокопоточный</p> <p>Фильтр для инсулфляции</p> <p>Конструктивная особенность: Прямой</p> <p>Тип фильтра: Следостатический</p> <p>Количество коннекторов: 2 коннектора</p> <p>Материал корпуса: Бутадиен-стирольный сополимер марки Стиржлок</p> <p>Материал фильтрующей части:</p> <p>Электростатическое смешанное синтетическое полотно (полипропиленовое волокно)</p> <p>Среда фильтрации: Газ (воздухоуплотнительный газ)</p> <p>Эффективность бактериальной и вирусной фильтрации: не менее 99,9999%.</p> <p>Область эффективной фильтрации: не менее 24,6 см<sup>2</sup>.</p>

	<p>Пирогенность: не более 0,25 ЕД/мл Сопротивление при 30 л/мин: не менее 1204 Па Сопротивление при 60 л/мин: не менее 2534 Па</p> <p>Размеры:</p> <p>Длина: не более 56 мм Диаметр: не более 54,5 мм. Масса: не более 16,5 г.</p> <p>Диаметр коннекторов: 8мм и 11 мм</p> <p>Срок годности не менее 3 года.</p>
6	<p>Осветитель эндоскопический</p> <p>предназначен для создания освещенности операционного поля при проведении диагностических осмотров и эндоскопических операций на внутренних органах в операционных отделениях медицинских учреждений.</p> <p>Источник света: светогенератор.</p> <p>Мощность источника света: 90 Вт</p> <p>Срок службы источника света, не менее: 10000 часов.</p> <p>Время установления рабочего режима после включения, не более: 2 с.</p> <p>Максимальная освещенность, создаваемая осветителем с использованием световодного кабеля КОГ-50-240 «ЭлелПС», не менее: 150000 лк</p> <p>Потключение световодных кабелей других производителей допускается подключением световодного кабеля выполненного в стальарте фирмы «Karl</p> <p>1 шт.</p>

	<p>Стол» с диаметром ствола 5 мм и менее.</p> <p>Освещение обеспечивает пролонгированный режим работы в течение: 4 часов.</p> <p>Тип охлаждения: принудительно- воздушный.</p> <p>Ступенчато регулируемый уровень освещенности: уровень освещенности нелинейно возрастает от ступени к ступени: 1, 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100.</p> <p>Уровень освещенности на 1 ступени - 1 3% от уровня максимальной освещенности. Ступени 100 соответствует максимальная освещенность.</p> <p>Автоматическая регулировка уровня освещенности опирационного поля в зависимости от уровня выходного сигнала видеокамеры.</p> <p>Максимальная освещенность задается пользователем в диапазоне значений индикатора яркости от 90 до 10.</p> <p>Уровень освещенности, заданный пользователем, сохраняется при обеспечивании освещенности и вострировывается при последующем включении.</p> <p>Звуковая индикация:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- подтверждение срабатывания органов управления;</li> </ul>
--	--

	<p>при контактом пахотном напряжении, который является результатом суммирования сигналов с частотами не менее 440 кГц до 7,04 МГц.</p> <p>Основная частота генерации 440 кГц.</p> <p>Номинальная выходная мощность аппарата наноминальной нагрузке 200 Вт в монополярном режиме составляет:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- низковольтное резание не менее 300 Вт;</li> <li>- чистое резание не менее 300 Вт;</li> <li>- смешанное резание (с коагуляцией краев) не менее 200 Вт;</li> <li>- контактная коагуляция не менее 120 Вт;</li> <li>- фульгурация не менее 120 Вт;</li> <li>- спрей коагуляция не менее 120 Вт;</li> </ul> <p>- Смесь 1 (Резание- 75% Коагуляция- 25%) не менее 220 Вт;</p> <p>- Смесь 2 ( Резание- 50% Коагуляция- 50%) не менее 180 Вт;</p> <p>- Смесь 3 ( Резание- 25% Коагуляция- 75%) не менее 140 Вт;</p> <p>Минимальная выходная мощность в режиме резания не более 10 Вт,</p> <p>в режиме монополярной коагуляции – не более 7 Вт,</p> <p>в режиме bipolarной коагуляции – не более 3 Вт</p> <p>Номинальная выходная мощность аппарата наноминальной нагрузке 100 Вт в bipolarном режиме составляет:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- макро режим не менее 90 Вт;</li> <li>- стандартный режим не менее 90 Вт;</li> <li>- пролизионный режим не менее 90 Вт.</li> </ul>
--	---

		<p>- настраиваемый речевой информатор</p> <p>об аварийных ситуациях.</p> <p>Питание от сети переменного тока:</p> <p>(50±0,5) Гц, (220±22) В.</p> <p>Потребляемая мощность, не более: 150 Вт.</p> <p>Габариты электроприводного блока управления: (320±2) х (323±2) х (139±2) мм.</p> <p>Масса электроприводного блока осветителя, не более: 5,0 кг.</p> <p>Наружные поверхности осветителя устойчивы к многократной дезинфекции, которая проводится одноразовой салфеткой, смочен<sup>н</sup>ной в дезинфицирующем средстве не содержащем альгиды, спирты или другие компоненты, фиксирующие биологические загрязнения.</p> <p>Средний срок службы, не менее: 5 лет.</p> <p>Прибор предназначен для резания, биполярной и монополярной коагуляции контактным и бесконтактным способом мягких тканей организма человека током высокой частоты в операционных отсеках мелицинских учреждений.</p> <p>Аппарат электрохирургический высокочастотный 7 (многофункциональный, со СПРЕЙ функцией)</p>
		<p>1 шт.</p> <p>Аппарат представляет собой мощный высокочастотный радиоприводной генератор с регулируемым, модулируемым по амплитуде</p>

Выходная мощность стабилизирована

при изменении характеристик

рассекаемой ткани и изменениях

напряжения питания свечи.

Установка выходной мощности задается по показаниям цифровых индикаторов. Все параметры аппарата запоминаются при его выключении и автоматически устанавливаются при его повторном включении.

Аппарат оснащен встроенной системой контроля с датчиками правильности положения неизтрального электрода и системой защиты патчетта от низкочастотных токов утечки.

Управление аппаратом производится двумя способами:

- 1) с помощью южной педали,
- 2) от держателя электродов с кнопочным управлением.

Аппарат допускает одновременную работуmono и биполярных инструментов при использовании одновременно двухжгутовой педали и держателя электродов с кнопочным управлением.

Мощность, потребляемая аппаратом от питания сетей не более 600 В.А.

Аппарат обеспечивает работу с максимальной выходной мощностью на номинальную нагрузку не менее 1 часа в повторнократковременным режиме : 10

		<p>сек. включение высокочастотного патрэжения, 30 сек. пауза.</p> <p>Время подготовки к работе после включения не более 5 сек, время выхода на режим не более 0,5 сек.</p> <p>Наружные поверхности прибора устойчивы к многократной лизипфакции.</p> <p>Прибор изготовлен в металлическом ударопрочном корпусе допускающем пляжную дезинфекцию.</p> <p>Передняя панель с размещенными на ней пневмо сенсорами и с выступающими органами управления выполнена в герметичном шпонированном исполнении.</p> <p>Масса аппарата без принадлежностей - не более 7 кг.</p> <p>Полный комплект поставки не более 11,2 кг.</p> <p>Габаритные размеры аппарата не более 323х137х302 мм.</p> <p>Комплект поставки: блок системный, педаль, пережачель пейтрального электрода, нейтральный электрод, кабель сетевой 220 В, паспорт, руководство по эксплуатации.</p> <p>Срок службы не менее 5 лет.</p> <p>Стойка для медицинской техники и полуподвеска для размещения медицинской техники и полуподвеска для питающей сети через встроенный в стойку многороготочный сетевой соединитель при выполнении хирургических операций в медицинских учреждениях.</p>	
8	Стойка для медицинской техники с принадлежностями	1 шт.	

	<p>Габаритные размеры стойки (с установленными колесными опорами и без учета высоты кронштейна монитора) не более (ШxВxГ) 830x1613x737 мм. Изготовлена из конструкционной стали с полимерным покрытием и конструкционного алюминия с полимерным покрытием.</p> <p>Количество полок, для установки оборудования: не менее 6 шт</p> <p>Максимально допустимая нагрузка регулируемых регулируемых полок, не более 12 кг</p> <p>Максимально допустимая нагрузка стойки, не более 72 кг</p> <p>Размеры полок не более (ШxГ) 315x300 мм</p> <p>Стойка оснащена держателями оборудования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– держатели банок для сбора жидкости: не менее 2 шт.</li> <li>– держатель головки видеокамеры: не менее 1 шт.</li> <li>– держатель кабеля видеоголовки: не менее 2 шт.</li> <li>– держатель трубок: не менее 1 шт.</li> <li>– кронштейн крепления монитора: не менее 1 шт.</li> <li>– кронштейн для крепления дополнительного монитора: не менее 1 шт.</li> <li>– ящик инструментальный</li> </ul>
--	--

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- ящик распределительный со встроенным многофункциональным сетевым соединителем</li> </ul> <p>Максимально допустимая нагрузка кронштейнов и держателей: креплений крепления монитора: не более 23 кг — кронштейн для крепления дополнительного монитора: не более 23 кг</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— держатели банок для сбора жидкости: не более 5 кг</li> <li>— все остальные держатели: не более 2 кг</li> </ul> <p>Диаметр антистатических колёс колёсах опор с тормозами: не менее 125 мм</p> <p>Напряжение отключения от сети переменного тока с частотой 50 Гц, не более 220 В</p> <p>Масса стойки в полном комплекте не более 81 кг.</p> <p>Длина сетевого кабеля стойки не менее 8 м.</p> <p>Средний срок службы стойки не менее 5 лет.</p>
9	<p>Кабель осветительный эндоскопический</p> <p>Кабель осветительный эндоскопический</p> <p>Диаметр волоконного жгута, не менее 5 мм.</p> <p>Длина кабеля, не менее 2400 мм</p>

10	<p>Масса кабеля, не более 400 г.</p> <p>Срок службы, не менее 5 лет</p> <p>Рабочий диапазон температур, От 10 до 40 градусов С</p> <p>Стерилизацию осуществляют химическим (использование химических спреев в виде растворов) плавлеными или паровыми (автоклавированием при температуре 134 градусов С , давление 0,21Мпа в течение 5 мин) способами.</p> <p>Корзина сетчатая с ручками преплазначна для обработки, дезинфекции и стерилизации осветительного кабеля,медицинских изделий и инструментов всех типов.</p> <p>Основана дополнительной вставкой для фиксации осветительного кабеля при обработке.</p> <p>Габаритные размеры:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- длина лотка не более - 240 мм</li> <li>- ширина лотка не более - 250 мм;</li> <li>- высота не более - 50 мм</li> </ul> <p>Вес лотка, не более 1,1 кг.</p> <p>Корзина устойчива ко всем видам температурной стерилизации и дезинфекции любыми применяемыми дезинфициантами.</p>	<p>1 шт.</p>
11	<p>Трубка оптическая прямая (для лапароскопии, d10 мм, 30 град.)</p> <p>Входной угол поля зрения, не менее 60°.</p>	<p>1 шт.</p>

	<p>Диаметр рабочей части трубы не более 10 мм.</p> <p>Длина рабочей части трубы, не более 320 мм.</p> <p>Угол направления наблюдения не более 30°.</p> <p>Санитарная линза на листальном окуле Състовой разъем расположел под углом не более 80° к оси эндоскопа, для предотвращения излишнего перегиба състоводного кабеля в месте соединения и его преждевременного износа.</p> <p>Оптика совместима со всеми стандартными эндоскопическими камерами, имеет повышенное качество изображения и может быть использована с эндоскопическими камерами высокой четкости («HD и Full HD»).</p> <p>Материал корпуса трубы оптической специальная коррозионностойкая сталь.</p> <p>Материал наглазника мельхиорский пластик.</p> <p>В комплекте лиа переходника для подключения световых кабелей различных производителей.</p> <p>Автоклавируемый эндоскоп при температуре 132±2°C с продолжительностью 5±1 мин.</p> <p>Вес, не более 170 г.</p> <p>Рабочий диапазон температур от 10 до 40°C.</p>
3	Требования к условиям эксплуатации

		Влажность воздуха: до 80% при температуре 25 °С Атмосферное давление 84,0 гПа – 106,7 гПа Атмосферное давление 700 гПа 1060 гПа Номинальное напряжение (220 + - 22) с частотой 50+0,5 Гц
4	<b>Условия осуществления МТ поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</b>	DDP пункт назначения
5	<b>Срок поставки МТ и место листокации</b>	Не более 15-ти календарных дней с момента подписания договора
6	<b>Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц</b>	<p>Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев.</p> <p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- замену отработавших ресурс составных частей;</li> <li>- замене или восстановлении отдельных частей медицинской техники; специфические для линий медицинской техники;</li> <li>- настройку и регулировку медицинской техники; специфические для линий медицинской техники работы и т.п.;</li> <li>- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;</li> <li>- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блоно-узлоной разборкой);</li> <li>- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники.</li> </ul>

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, прелаплачным 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 изделий, изготовленных в аптеках, орфанных препаратах, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, из зарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, изготавливаемых на территории Республики Казахстан на основе 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

первоначального медицинского комплекта. Отсутствие необходимости регистрации комплектуемого 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 установленных

полномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному неподтвержденному назначнику и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого лицензиатор, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, вывезенных 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 поставки в Республику Казахстан позарегистрированных 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 двадцати 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

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

Требования, предусмотренные пунктами 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 № 222 от 02 июня 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 **медицинской техники**. 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. Серикбаева, 1/4, БИН 140840015573, ИИК KZ5596504F0007607146, БИК IRTYKZKA, АО «ForteBank», КБс 16.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

### 1. Общие положения

1.1. Тендер проводится с целью выбора поставщика для закупа **медицинской техники**.

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 потенциальным 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 *приложению 2* к тендерной документации. На электронном носителе представляетсяписьмо прилагаемых к заявке документов по форме, согласно *приложению 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 национальной 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 *приложению 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 антейской 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. Проект договора закупа согласно приложения 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 гарантийного обеспечения закупа прикладываются 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 гарантийного обеспечения тендерной заявки**

8.1. 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.

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

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

- гарантированного депозитного 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 КСВКZKX, КБе 16, ИНК KZ698562203105210462, АО "Банк ЦентрКредит".

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

8.3. Гарантийное 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 гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

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

- 1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;
- 3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантейное 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 09 часов 15 минут 24 июня 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 09:30 часов 24 июня 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 копий 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) не представления 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 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 (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) не представления 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 патентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

21) несоответствия потенциального поставщика и (или) сопоставителя 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 КЗ».

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 закупки**

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

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

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

Гарантинное обеспечение в виде гарантинного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

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

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

Гарантинное обеспечение исполнения договора закупки или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

- 1) расторжения договора закупки 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 закупки 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 закупке 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.

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:

НПЛ	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 подписывать тендерную заявку от имени и по поручению

(наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии)

« \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

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))

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)  
9 Источники финансирования проекта собственные заемные средства, в том числе вложенные в проект на дату подачи заявки

(тенге)

(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, потериально засвидетельствованная копия	Стр.
---	------------------------	--------------	--------------------	-----------------------	--	------

Приложение к заявке: \_\_\_\_\_  
(юридический 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 завидетельствованная копия (указать нужное)	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

1

2

БИН/ИИН участника/акционера потенциального поставщика

**Ценоное предложение потенциального поставщика**

(наименование потенциального поставщика)  
на оказание фармацевтической услуги)

№ закупка \_\_\_\_\_ Способ закупки \_\_\_\_\_ Лот № \_\_\_\_\_

№ п/п	Наименование лекарственного средства (международный наименование патентованной формы или основного состава)	Характеристика товара аптечного (лекарственное вещество и форма, доза, объем)	Характерис- тика лекарств енного средства	Пределы цена лекарств енного средства	Пределы размера вознаграж- дения за услугу (в процентах)	Сумма фармацевтиче- ской услуги по предельной цене и предельному размеру вознаграждени- я за услугу	Ценоное предложение поставщика по размеру вознаграждени- я за услугу	Сумма фармацевтиче- ской услуги по предельной цене и предельному размеру вознаграждени- я за услугу	Ценоное предложение поставщика по размеру вознаграждени- я за услугу
а	б	в	г	д	е	ф	г	и	ж
с	д	е	ж	з	и	к	ж	к	ж
и	к	ж	к	ж	к	ж	к	ж	к
0,00									

Итого сумма  
по логув  
тснс

Примечание: ценоное 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, платежей 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 безоговорочное обязательство выплатить организатору закупа/заказчику  
по первому требованию, включая требование в электронном виде на веб-портале  
закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента от суммы,  
выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или  
фармацевтических услуг равную \_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью)  
по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренными Правилами  
организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и  
специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема  
бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального  
медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными  
постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375  
(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной/конкурсной заявки  
Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу  
в соответствии с Правилами, а в случае признания Потенциального поставщика  
победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного  
обеспечения по заключенному договору.

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

Печать Банка

Приложение 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 Вам 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  
ненадлежащим 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.

Подпись 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)

, 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 закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

## Глава 2. Предмет Договора

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

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

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

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

## Глава 3. Цена Договора и оплата

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

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

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

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

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального 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 отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

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

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

13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении к гендерной 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 ввода 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) заранее 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, поврежденными 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 присыпки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

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

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

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

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

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

## Глава 6. Ответственность Сторон

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

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

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

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

31. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1 (пять 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 исподвластное 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 неспособным погасить долг. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой ответственности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

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

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

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

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

## Глава 7. Конфиденциальность

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

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

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

4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороной, 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		
	<b>ИТОГО</b>				

Сумма договора: 5 100 (сто тысяч) тенге.

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

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

Заказчик:

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

Поставщик:

ТОО « \_\_\_\_\_ »

Директор \_\_\_\_\_  
(подпись)  
М.И.

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 иенадлежащим 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

