

**Объявление №3**  
о проведении закупа медицинских изделий и реагентов способом проведения тендера

г. Костанай

30 января 2024 г.

КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо БИН 171040015102, (юр. адрес: г. Костанай, ул. Амангельды 134, ИИК KZ1396513F0007528009, в АО "ForteBank", БИК IRTYKZKA, e-mail kst\_oc\_aids@mail.ru) объявляет о проведении закупа способом тендера следующих медицинских изделий:

Лот №	Наименование	Характеристика	Ед. изм.	Кол -во	Выделенная цена	Общая сумма (тенге)
1	Программа по гематологии, часть D	<b>Набор контрольных материалов для ежемесячной внешней оценки качества гематологических исследований, часть D.</b> Основа: жидкий продукт с эритроцитами человека. Программа рассчитана на год и включает 4 поставки образцов. Начало программы – апрель. Фасовка: 3 флакона по 2 мл. Подходит для автоматических методов. Удобные в использовании первичные прокальваемые пробирки. Наличие сертификата, подтверждающего аккредитацию программы по ИСО 17043. Отправка результатов осуществляется через Интернет в личном кабинете лаборатории на сайте организатора программы ВОК. Регистрация пользователя, обучение и консультационная поддержка в течение всего цикла (12 месяцев). Срок получения отчетов по пробе после финальной даты отправки – не более 5 рабочих дней. Количество бесплатно регистрируемых лабораторных номеров в программе – без ограничений. Возможность корректировки участником отправленных результатов с 1-й по 11-ю пробы и перевыпуска отчетов по пробам. Возможность отправки участником поздних результатов с 1-й по 11-ю пробы. По завершении участия высылается итоговый отчет, с анализом всех проведенных исследований за цикл. Включает в себя не менее 11 показателей: Гематокрит (ГКТ), Гемоглобин (HGB), Среднее содержание гемоглобина в эритроците (MCH), Средняя концентрация гемоглобина в эритроците (MCHC), Средний объем эритроцита (MCV), Средний объем тромбоцита (MPV), Тромбоциты (PLT), Ширина распределения эритроцитов по объему (RDW), Ширина распределения эритроцитов по объему - стандартное отклонение (RDW-SD). Эритроциты (RBC), Лейкоциты (WBC).	набор	1	205000,00	205 000,00
2	Контрольный материал положительный для мониторинга качества определения инфекционных маркеров	Контрольный материал положительный для мониторинга качества определения инфекционных маркеров. Назначение: внутрिलाбораторный контроль качества для использования с наборами in vitro диагностики инфекционных маркеров анти-ЦМВ, анти-НВс, анти-ВГС, анти-ВИЧ-1, анти-HTLV-1, HBs Ag. Основа – человеческая сыворотка. Возможность работы на анализаторах и тест-системах различных производителей, в том числе Abbot, Bio-Rad, Siemens, Beckman Coulter, Вектор Бест, Диагностические системы и др. Класс F. Фасовка: 10 x 4 мл. Жидкая, готовая к использованию форма выпуска. Уровень концентрации – положительный. Срок годности продукта на момент поставки - не менее 10 месяцев. Стабильность после вскрытия флакона - не менее 60 дней при температуре от 2 до 8° С.	набор	3	1350000,00	4 050 000,00
3	Набор тестов для определения РНК ВИЧ-1 на ПЦР анализаторе закрытого типа COBAS 4800, не менее 120 определений.	Набор тестов для определения РНК ВИЧ-1 для ПЦР-анализатора COBAS 4800 HIV не менее 120 определений. MMX R1 (cobas мастермикс реагент 1) ацетат марганца, гидроксид калия, < 0,1 % азид натрия, количество в наборе не менее 10x1,75 мл. HIV-1 MMX R2 (cobas HIV-1 мастермикс реагент 2) трициновый буфер, ацетат калия, не менее 18 % диметилсульфоксид, глицерин, < 0,1 % Tween 20, ЭДТА, < 0,12 % dATP, dCTP, dGTP, dUTP, < 0,01 % праймеры ВИЧ, < 0,01 % прямой и обратный праймеры для количественного стандарта, < 0,01 % меченные флуоресцентным красителем олигонуклеотидные зонды для ВИЧ и количественного стандарта, < 0,01 % олигонуклеотидный аптамер, < 0,01 % Z05D ДНК-полимераза (бактериальная), < 0,01 % фермент AmpErase (урацил-N-гликозилаза) (бактериальный), < 0,1 % азид натрия. Количество в наборе не менее 10x0,5мл. RNA QS (cobas® количественный стандарт РНК) Трис буфер, < 0,05 % ЭДТА, < 0,001 % не относящаяся к ВИЧ	набор	35	1619566,00	56 684 810,00

		защищенная РНК внутреннего контроля, содержащая специфические сайты посадки праймеров и зонда (неинфекционная РНК, заключенная в бактериофаг MS2), < 0,1 % азид натрия. Количество в наборе не менее 10x1,75 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.				
4	Реагентный резервуар не менее 50 мл на ПЦР анализатор закрытого типа COBAS 4800	Пластиковые прозрачные резервуары для реагентов для использования во время пробоподготовки на cobas x 480, объемом не более 50 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.	набор	3	504296,00	1 512 888,00
5	Плашка для выделения ДНК/РНК. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	Глубоколуночный планшет для жидкостей объемом не менее 2,0 мл для использования во время выделения РНК на приборе COBAS 4800.	набор	5	290940,00	1 454 700,00
6	ПЦР-плашка. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	Пластиковые белые ПЦР-плашки объемом не менее 0.3 мл для ПЦР-системы COBAS 4800, используются для добавления образцов и контролей при выделении РНК.	набор	5	407316,00	2 036 580,00
7	Одноразовый резервуар 200 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	Пластиковые одноразовые прозрачные резервуары для реагентов при использовании во время пробоподготовки на cobas x480, объемом не более 200 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.	набор	5	387920,00	1 939 600,00
8	Наконечники. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	Незаменимые для точного дозирования, наконечники с фильтром объемом не менее 1000 мкл, который облегчает дозирование микрообъемов в штативе не менее 96 шт. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.	набор	17	834028,00	14 178 476,00
9	Лизисный раствор для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	Набор лизирующего реагента Р 2 (протеаза 2) трис буфер, < 0,05 % ЭДТА, хлорид кальция, ацетат кальция, 8 % (м/о) протеаза. Количество в наборе 10x1,0 мл. Второй лизирующий реагент 43 % (м/м) гуанидин тиоцианат, 5 % (м/о) полидоканол, 2 % (м/о) дитиотреитол. дигидрат цитрата натрия. Количество в наборе не менее 10x27 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.	набор	21	649766,00	13 645 086,00
10	Смесь для приготовления ПЦР образцов для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	Набор реагентов для пробоподготовки образцов, состоящий из реагент 2 (MGP 2) магнитных стеклянных частиц, трис буфер, 0,1 % метил-4-гидрокси-бензоат, < 0,1 % азид натрия. Количество в наборе не менее 10x8 мл. Буфер для элюции (ЕВ 2) трис буфер, 0,2 % метил-4-гидрокси- бензоат. Количество в наборе не менее 10x17 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.	набор	21	756444,00	15 885 324,00
11	Промывочный буфер для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	Набор промывочного буфера, состоящий из дигидрат цитрата натрия, 0,05 % N-метилизотиазолон HCl на 240 определений. Количество в наборе не менее 10x 55мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.	набор	21	135772,00	2 851 212,00
12	Контроли для ВГС/ВГВ/ВИЧ для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	Набор контрольных образцов для ВГС/ВГВ/ВИЧ, состоящий из низкотитражного положительного контроля < 0,001 % синтетическая (защищенная) РНК ВИЧ-1 группы М в оболочечном белке бактериофага MS2, < 0,001 % синтетическая (плазмидная) ДНК ВТВ в оболочечном белке бактериофага Лямбда. < 0,001 % синтетическая (защищенная) РНК в оболочечном белке бактериофага MS2. нормальная человеческая плазма. неактивная в лицензированных тестах на антитела к ВИЧ-1/2, антитела к ВГС, HbSAg, антитела к HbS; негативная по РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при тестировании методом ПЦР. не менее 0,1 % консервант ProClip 300. Количество в наборе не менее 10x0,75 мл; Высокотитражного положительного контроля < 0,001 % синтетическая (защищенная) РНК ВИЧ-1 группы М в оболочечном белке бактериофага MS2, < 0,001 % синтетическая (плазмидная) ДНК ВГВ в оболочечном белке бактериофага Лямбда, < 0,001 % синтетическая (защищенная) РНК в оболочечном белке бактериофага MS2, нормальная человеческая плазма.	набор	21	407316,00	8 553 636,00

		<p>нерактивная в лицензированных тестах на антитела к ВИЧ-1/2, антитела к ВГС, HBsAg, антитела к HBe; негативная по РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС И ДНК ВГВ при тестировании методом ПЦР. 0,1 % консервант ProClip 300. Количество в наборе не менее 10x0,75 мл;</p> <p>Отрицательного контроля нормальная человеческая плазма, нерактивная в лицензированных тестах на антитела к ВИЧ-1/2, антитела к ВГС, HBsAg, антитела к HBe; негативная по РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС И ДНК ВГВ при тестировании методом ПЦР. 0,1 % консервант ProClip 300. Количество в наборе не менее 10x0,75 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.</p>				
13	<p>Набор дилуентов для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800</p>	<p>Набор дилуентов для разведения образцов (разбавитель образца) трис буфер, 0,1 % метил-4-гидроксид-бензоат, &lt; 0,1 % азид натрия. Набор на 240 определений. Количество в наборе не менее 10x8 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.</p>	набор	1	968210,00	968 210,00

Полный перечень закупаемых товаров, их количество и подробная спецификация указаны в тендерной документации.

Товар должен быть доставлен: 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо.

Требуемый срок поставки товара – с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.

Порядок и источник передачи тендерной документации: Тендерная документация размещена на веб-сайте [www.aidskst.kz](http://www.aidskst.kz). Пакет тендерной документации можно получить по адресу 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, кабинет 312 ежедневно (кроме выходных и праздничных дней) с 09.00 до 17.00 часов, по электронной почте по адресу: [kst\\_oc\\_aids@mail.ru](mailto:kst_oc_aids@mail.ru) или на веб-сайте [www.aidskst.kz](http://www.aidskst.kz).

Место представления (приема) документов: г. Костанай, ул. Амангельды 134, кабинет 312 ежедневно (кроме выходных и праздничных дней) с 09.00 до 17.00 часов.


Окончательный срок подачи тендерных заявок: до 15.00 часов 19 февраля 2024 года включительно.


Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 16.00 часов 19 февраля 2024 года по следующему адресу: 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» кабинет №312.


Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8-7142-37-06-04/37-05-90. E-mail [kst\\_oc\\_aids@mail.ru](mailto:kst_oc_aids@mail.ru).

Состав тендерной комиссии к объявлению №3

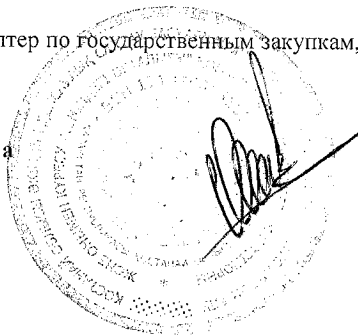
Шевырева М.В.  И.о. заместителя главного врача, председатель тендерной комиссии

Жарасбаев Р.Ж.  Юриисконсульт, заместитель председателя тендерной комиссии

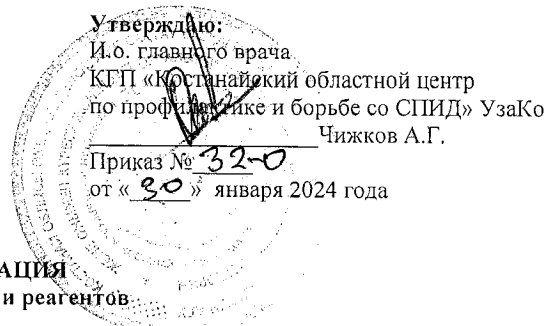
Койшыманов Т.Т.  Специалист биобезопасности, член тендерной комиссии

Дошанов К.Ж.  Бухгалтер по государственным закупкам, секретарь тендерной комиссии

И.о. главного врача



Чижков А.Г.



## ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ для закупы медицинских изделий и реактивов

**Заказчик** КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» Управления здравоохранения акимата Костанайской области (адрес 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, БИН 171040015102, e-mail [kst\\_oc\\_aids@mail.ru](mailto:kst_oc_aids@mail.ru).)

**Организатор тендера** КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» Управления здравоохранения акимата Костанайской области (адрес 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, БИН 171040015102, e-mail [kst\\_oc\\_aids@mail.ru](mailto:kst_oc_aids@mail.ru).)

### Представитель организатора тендера

Дошанов К.Ж. – Бухгалтер по государственным закупкам – 8-7142-37-06-04/37-05-90  
Тендерная документация предоставляется бесплатно.

### Глава 1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) – **медицинских изделий** (далее – Товары) – полный перечень закупаемых лекарственных средств и медицинских изделий приведен в приложении 1 к настоящей тендерной документации.

2. Сумма, выделенная для данного тендера, составляет 123 965 522,00 тенге (сто двадцать три миллиона девятсот шестьдесят пять тысяч пятьсот двадцать две) тенге 00 тиын.

3. Условия платежа: Заказчик оплачивает Поставщику обусловленную цену Договора путем перечисления денежных средств на банковский счет Поставщика по факту поставки товара по мере поступления финансирования, после предоставления счет-фактуры, накладной, акта приемки-передачи.

4. Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки. При этом потенциальный поставщик в своей тендерной заявке должен указать, какую ценовую скидку он может предложить в этом случае.

5. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупы или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупы или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);

4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

Условия настоящего пункта не применяются при осуществлении закупы у иностранных товаропроизводителей и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

При закупе не предъявляются требования, не предусмотренные настоящими Правилами.

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

6. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации 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 предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), 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 транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);
  - 5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, 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);
  - 11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;
  - 12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;
  - 13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора.
12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.
13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

## Глава 2. Тендерная документация

### 1. Содержание тендерной документации:

Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):

Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):

1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – пункт 11 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;

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 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 настоящими Правилами;

15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг).

При индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового наименования, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

17) перечень и количество медицинской техники;

18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

19) условия, предъявляемые к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, предусмотренных пунктами 8 и 9 настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг).

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

Заказчиком или организатором закупа при закупе фармацевтических услуг закуп разделяется на лоты по месту их оказания.

### 2. Разъяснения тендерной документации.

1). Не позднее чем за 10 (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 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

2). Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера до 15.00 часов 19 февраля 2024 года по адресу: г. Костанай ул. 1 Амангельды 134 КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо кабинет №312, 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.

3. Внесение изменений в тендерную документацию.

1. Не позднее 7 (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 5 (пяти) календарных дней.

### **Глава 3. Требования к оформлению тендерной заявки, ее предоставление, изменение и отзыв.**

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

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

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.**

4. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил.

#### **4. Основная часть настоящей тендерной документация должна содержать следующую информацию:**

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);

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

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

4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

5) копии сертификатов (при наличии):

о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

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

#### **5. 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 разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

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

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

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.

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.

Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по запуску медицинских изделий и реагентов и «Не вскрывать до 16.00 часов 19 февраля 2024 года».

Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть до подведения итогов тендера.

#### Глава 6. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

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

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

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

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера. (КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо, БИН 171040015102, ИИК KZ1396513F0007528009, в АО "ForteBank", БИК IRTYKZKA)

2. Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.

3. Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки в течение пяти рабочих дней с момента наступления следующих случаев:

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

4. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

#### Глава 7. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

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

2. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеозаписи.

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

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

#### Глава 8. Оценка и сопоставление тендерных заявок

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.

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

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

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

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

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

5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;

7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящих Правил;

8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;
- 11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;
- 12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;
- 13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;
- 14) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
- 15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;
- 16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;
- 17) представления тендерной заявки в непрошитом виде с пронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;
- 18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;
- 19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

3. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.

4. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей условиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

5. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

- 1) отсутствие тендерных заявок;
  - 2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.
6. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и условиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения. В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и условиям настоящих Правил.

#### **Глава 9. Протокол об итогах тендера**

1. Итоги тендера подводятся в течение 10 (десяти) календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

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

2. В течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

3. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

#### **Глава 10. Порядок заключения договора о закупе**

1. Заказчик в течение 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

2. В течение 10 (десяти) рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

3. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок рассмотрения отказа не превышает 2 (двух) рабочих дней со дня представления отказа от заключения договора.

4. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон.

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

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

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

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и, соответственно, цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.



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

#### **Глава 11. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе**

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.

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 банке, обслуживающем заказчика;
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам.
3. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.
4. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двукратно размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.
5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.
6. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:
  - 1) расторжении договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
  - 2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);
  - 3) неуплате штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

#### **Глава 12. Требования к языку тендерной заявки, договора о закупе.**

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

#### **Глава 13. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза**

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

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

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

- 1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;
- 2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), 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".

4. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

- 1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
- 2) регистрационным удостоверением, соответствующих решению Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и решению Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

#### **Глава 14. Поддержка предпринимательской инициативы**


1. Преимущество на заключение договоров имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

- 1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;
  - 2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг;
  - 3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.
2. 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);
  - 2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);
  - 3) потенциальные поставщики и (или) их исполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).
3. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
4. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, 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, преимущество предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.


---

И.о. заместителя главного врача,  
председатель тендерной комиссии




Шевырева М.В.

Юрисконсульт, заместитель  
председателя тендерной комиссии



Жарасбаев Р.Ж.

Специалист биобезопасности, член  
тендерной комиссии



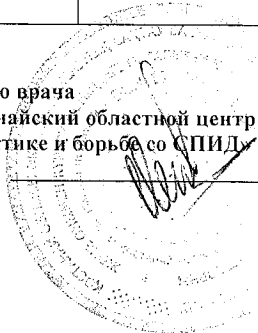
Койшыманов Т.Т.

Перечень закупаемых товаров  
Тендер по закупке медицинских изделий и реагентов

N лота	Наименование заказчика	Наименование товара	Ед. изм.	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМ С 2020)	Срок поставки товаров (дней со дня вступления в силу договора о закупках)	Место поставки товаров	Размер авансового платежа, %	Сумма, выделенная для закупок способом тендера, тенге
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Программа по гематологии, часть D	набор	1	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	205 000,00
2	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Контрольный материал положительный для мониторинга качества определения инфекционных маркеров	набор	3	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	4 050 000,00
3	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Набор тестов для определения РНК ВИЧ-1 на ПЦР анализаторе закрытого типа COBAS 4800, не менее 120 определений.	набор	35	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	56 684 810,0
4	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Реагентный резервуар не менее 50 мл на ПЦР анализатор закрытого типа COBAS 4800	набор	3	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	1 512 888,00
5	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Плашка для выделения ДНК/РНК. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	5	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	1 454 700,00
6	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	ПЦР-плашка. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	5	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	2 036 580,00
7	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Одноразовый резервуар 200 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	5	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	1 939 600,00
8	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Наконечники. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	17	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	14 178 476,0

9	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Лизисный раствор для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	21	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	13 645 086,0
10	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Смесь для приготовления ПЦР образцов для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	21	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	15 885 324,0
11	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Промывочный буфер для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	21	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	2 851 212,00
12	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Контроли для ВГС/ВГВ/ВИЧ для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	21	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	8 553 636,00
13	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Набор дилуэнтов для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	1	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	968 210,00

И.о. главного врача  
КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо  
Чижков А.Г.



Техническая спецификация закупаемых товаров

Лот №	Наименование	Ед. изм.	Кол-во	Характеристика
1	Программа по гематологии, часть D	набор	1	<p><b>Набор контрольных материалов для ежемесячной внешней оценки качества гематологических исследований, часть D.</b></p> <p>Основа: жидкий продукт с эритроцитами человека. Программа рассчитана на год и включает 4 поставки образцов. Начало программы – апрель. Фасовка: 3 флакона по 2 мл. Подходит для автоматических методов. Удобные в использовании первичные прокалываемые пробирки. Наличие сертификата, подтверждающего аккредитацию программы по ИСО 17043. Отправка результатов осуществляется через Интернет в личном кабинете лаборатории на сайте организатора программы ВОК. Регистрация пользователя, обучение и консультационная поддержка в течение всего цикла (12 месяцев). Срок получения отчетов по пробе после финальной даты отправки – не более 5 рабочих дней. Количество бесплатно регистрируемых лабораторных номеров в программе – без ограничений. Возможность корректировки участником отправленных результатов с 1-й по 11-ю пробы и перевыпуска отчетов по пробам. Возможность отправки участником поздних результатов с 1-й по 11-ю пробы. По завершении участия высылается итоговый отчет, с анализом всех проведенных исследований за цикл.</p> <p>Включает в себя не менее 11 показателей: Гематокрит (ГКТ), Гемоглобин (HGB), Среднее содержание гемоглобина в эритроците (MCH), Средняя концентрация гемоглобина в эритроците (MCHC), Средний объем эритроцита (MCV), Средний объем тромбоцита (MPV), Тромбоциты (PLT), Ширина распределения эритроцитов по объему (RDW), Ширина распределения эритроцитов по объему - стандартное отклонение (RDW-SD), Эритроциты (RBC), Лейкоциты (WBC).</p>
2	Контрольный материал положительный для мониторинга качества определения инфекционных маркеров	набор	3	<p>Контрольный материал положительный для мониторинга качества определения инфекционных маркеров.</p> <p>Назначение: внутривитриальный контроль качества для использования с наборами in vitro диагностики инфекционных маркеров анти-ЦМВ, анти-НВс, анти-ВГС, анти-ВИЧ-1, анти-HTLV-I, HBs Ag. Основа – человеческая сыворотка. Возможность работы на анализаторах и тест-системах различных производителей, в том числе Abbot, Bio-Rad, Siemens, Beckman Coulter, Вектор Бест, Диагностические системы и др. Класс F. Фасовка: 10 x 4 мл. Жидкая, готовая к использованию форма выпуска. Уровень концентрации – положительный. Срок годности продукта на момент поставки - не менее 10 месяцев. Стабильность после вскрытия флакона - не менее 60 дней при температуре от 2 до 8° С.</p>
3	Набор тестов для определения РНК ВИЧ-1 на ПЦР анализаторе закрытого типа COBAS 4800, не менее 120 определений.	набор	35	<p>Набор тестов для определения РНК ВИЧ-1 для ПЦР-анализатора COBAS 4800 HIV не менее 120 определений.</p> <p>MMX R1 (cobas мастермикс реагент 1) ацетат марганца, гидроксид калия, &lt; 0,1 % азид натрия. количество в наборе не менее 10x1,75 мл. HIV-1 MMX R2 (cobas HIV-1 мастермикс реагент 2) трициновый буфер, ацетат калия, не менее 18 % диметилсульфоксид, глицерин, &lt; 0,1 % Tween 20, ЭДТА, &lt; 0,12 % dATP, dCTP, dGTP, dUTP, &lt; 0,01 % праймеры ВИЧ, &lt; 0,01 % прямой и обратный праймеры для количественного стандарта, &lt; 0,01 % меченные флуоресцентным красителем олигонуклеотидные зонды для ВИЧ и количественного стандарта, &lt; 0,01 % олигонуклеотидный аптамер, &lt; 0,01 % Z05D ДНК-полимераза (бактериальная), &lt; 0,01 % фермент AmpErase (урацил-N-гликозилаза) (бактериальный), &lt; 0,1 % азид натрия. Количество в наборе не менее 10x0.5мл. RNA QS (cobas® количественный стандарт РНК) Трис буфер. &lt; 0.05 % ЭДТА, &lt; 0,001 % не относящаяся к ВИЧ защищенная РНК внутреннего контроля , содержащая специфичные сайты посадки праймеров и зонда (неинфекционная РНК, заключенная в бактериофаг MS2), &lt; 0,1 % азид натрия. Количество в наборе не менее 10x1,75 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.</p>
4	Реагентный резервуар не менее 50 мл на ПЦР анализатор закрытого типа COBAS 4800	набор	3	<p>Пластиковые прозрачные резервуары для реагентов для использования во время пробоподготовки на cobas x 480, объемом не более 50 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.</p>
5	Плашка для выделения ДНК/РНК. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	5	<p>Глубоколуночный планшет для жидкостей объемом не менее 2,0 мл для использования во время выделения РНК на приборе COBAS 4800.</p>

6	ПЦР-плашка. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	5	Пластиковые белые ПЦР-плашки объемом не менее 0.3 мл для ПЦР-системы COBAS 4800, используются для добавления образцов и контролей при выделении РНК.
7	Одноразовый резервуар 200 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	5	Пластиковые одноразовые прозрачные резервуары для реагентов при использовании во время пробоподготовки на cobas x480, объемом не более 200 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.
8	Наконечники. Расходные материалы для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	17	Незаменимые для точного дозирования, наконечники с фильтром объемом не менее 1000 мкл, который облегчает дозирование микрообъемов в штативе не менее 96 шт. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.
9	Лизисный раствор для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	21	Набор лизирующего реагента Р 2 (протеаза 2) трис буфер, < 0,05 % ЭДТА, хлорид кальция, ацетат кальция, 8 % (м/о) протеаза. Количество в наборе 10x1.0 мл. Второй лизирующий реагент 43 % (м/м) гуанидин тиоцианат, 5 % (м/о) полидоканол, 2 % (м/о) дитиотреитол, дигидрат цитрата натрия. Количество в наборе не менее 10x27 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.
10	Смесь для приготовления ПЦР образцов для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	21	Набор реагентов для пробоподготовки образцов, состоящий из реагент 2 (MGP 2) магнитных стеклянных частиц, трис буфер, 0,1 % метил-4-гидрокси-бензоат, < 0,1 % азид натрия. Количество в наборе не менее 10x8 мл. Буфер для элюции (ЕВ 2) трис буфер, 0,2 % метил-4-гидрокси-бензоат. Количество в наборе не менее 10x17 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.
11	Промывочный буфер для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	21	Набор промывочного буфера, состоящий из дигидрат цитрата натрия, 0,05 % N-метилизотиазолон HCl на 240 определений. Количество в наборе не менее 10x 55мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.
12	Контроли для ВГС/ВГВ/ВИЧ для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	21	Набор контрольных образцов для ВГС/ВГВ/ВИЧ, состоящий из низкотитражного положительного контроля < 0,001 % синтетическая (защищенная) РНК ВИЧ-1 группы М в оболочечном белке бактериофага MS2, < 0,001 % синтетическая (плазмидная) ДНК ВГВ в оболочечном белке бактериофага Лямбда, < 0,001 % синтетическая (защищенная) РНК в оболочечном белке бактериофага MS2, нормальная человеческая плазма, нереактивная в лицензированных тестах на антитела к ВИЧ-1/2, антитела к ВГС, HBsAg, антитела к HBe; негативная по РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при тестировании методом ПЦР. не менее 0,1 % консервант ProClin 300. Количество в наборе не менее 10x0,75 мл; Высокотитражного положительного контроля < 0,001 % синтетическая (защищенная) РНК ВИЧ-1 группы М в оболочечном белке бактериофага MS2, < 0,001 % синтетическая (плазмидная) ДНК ВГВ в оболочечном белке бактериофага Лямбда, < 0,001 % синтетическая (защищенная) РНК в оболочечном белке бактериофага MS2, нормальная человеческая плазма, нереактивная в лицензированных тестах на антитела к ВИЧ-1/2, антитела к ВГС, HBsAg, антитела к HBe; негативная по РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при тестировании методом ПЦР. 0,1 % консервант ProClin 300. Количество в наборе не менее 10x0,75 мл; Отрицательного контроля нормальная человеческая плазма, нереактивная в лицензированных тестах на антитела к ВИЧ-1/2, антитела к ВГС, HBsAg, антитела к HBe; негативная по РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при тестировании методом ПЦР. 0,1 % консервант ProClin 300. Количество в наборе не менее 10x0,75 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.
13	Набор дилуентов для ПЦР анализатора закрытого типа Cobas 4800	набор	1	Набор дилуентов для разведения образцов (разбавитель образца) трис буфер, 0,1 % метил-4-гидрокси-бензоат, < 0,1 % азид натрия. Набор на 240 определений. Количество в наборе не менее 10x8 мл. Расходные материалы для ПЦР анализатора COBAS 4800.

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при покупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве

самостоятельного изделия или устройства; при покупке медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации 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 предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), 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 транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

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

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

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

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

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

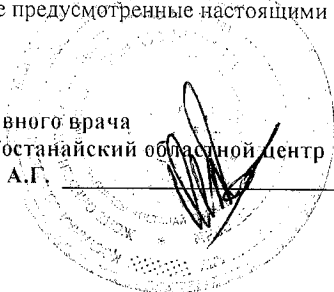
12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

И.о. главного врача

КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо

Чижков А.Г.



Форма

(Кому) \_\_\_\_\_  
(наименование заказчика,  
организатора закупа  
или единого дистрибьютора)

### 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 условиями, правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила). Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан. Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п/п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

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

Печать (при наличии)

" \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.



Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

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

# Типовой договор закупа (между заказчиком и поставщиком)

(местонахождение)

" " \_\_\_\_\_ г.

дальнейшем "Заказчик", в лице \_\_\_\_\_ (полное наименование заказчика), именуемый в  
наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и \_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его  
наименование поставщика \_\_\_\_\_ победителя тендера)

\_\_\_\_\_ именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице  
уполномоченного лица, действующего на основании \_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны, на основании правил организации  
и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках  
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в  
следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в  
системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах  
закупа способом \_\_\_\_\_ (указать способ) по запуску (указать предмет закупа) №  
\_\_\_\_\_ от " " \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий  
(далее \_\_\_\_\_ Договор) \_\_\_\_\_ и  
к соглашению о нижеследующем: \_\_\_\_\_ пришли

## Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

- 1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;
- 2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;
- 3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;
- 4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;
- 5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;
- 6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о запуске 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 производится на следующих условиях:

- Форма оплаты перечисление
- Сроки выплат Заказчик оплачивает Поставщику обусловленную цену Договора путем перечисления денежных средств на банковский счет Поставщика по факту поставки товара по мере поступления финансирования.
6. Необходимые документы, предшествующие оплате:
- 1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;
  - 2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;
  - 3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при запуске медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

## Глава 4. Условия поставки и приемки товара

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

8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации,

представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить информацию о запасных частях, изготавливаемых 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, при прекращении производства им запасных частей, должен:

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

б) при необходимости ввиду 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. При появлении 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, военные действия, приостановление или прекращение производства и обстоятельства указанные в свидетельстве о наступлении непреодолимой силы (форс-мажора)) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

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. Если форс-мажорные обстоятельства длятся более одного календарного месяца, Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.

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

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

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

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

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

#### **Глава 7. Конфиденциальность**

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

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

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

#### **Глава 8. Заключительные положения**

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

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

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

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

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

47. 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): \_\_\_\_\_.

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

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

Заказчик: \_\_\_\_\_

БИН \_\_\_\_\_

Юридический адрес: \_\_\_\_\_

Банковские реквизиты \_\_\_\_\_

Телефон, e-mail \_\_\_\_\_

Должность \_\_\_\_\_

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

Печать (при наличии) \_\_\_\_\_

Поставщик: \_\_\_\_\_

БИН \_\_\_\_\_

Юридический адрес: \_\_\_\_\_

Банковские реквизиты \_\_\_\_\_

Телефон, e-mail \_\_\_\_\_

Должность \_\_\_\_\_

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

Печать (при наличии) \_\_\_\_\_

Форма

#### Антикоррупционные требования

1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.
2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.
3. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.
4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.
5. При возникновении у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с пунктом 1 статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".
6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.
7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предположительно вовлечены в коррупционную деятельность, а также оказывают взаимное содействие друг другу в целях предотвращения коррупции.
8. Сторона, получившая письменное уведомление в соответствии с пунктом 5 настоящего Антикоррупционного требования, в течение 10 (десяти) календарных дней проводит расследование и представляет его результаты в адрес другой Стороны.

## Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)

на поставку лекарственного средства и (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)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при закупе * Единым дистрибьютором)	
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

\* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

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

Подпись \_\_\_\_\_

Печать (при наличии) \_\_\_\_\_

Исх. № \_\_\_\_\_  
Дата \_\_\_\_\_

Форма

Кому:

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
(наименование и реквизиты  
организатора закупа, заказчика)

**Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной 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,  
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,

из них (при участии в закупа по нескольким лотам):

1) по лоту № \_\_\_\_\_ (номер в объявлении) – в размере \_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк \_\_\_\_\_

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа

по первому требованию, включая сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один)

процента равную \_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) по лоту № \_\_\_\_\_

на сумму \_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью) тенге, лоту № \_\_\_\_\_ на сумму \_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью) тенге, по получении требования на оплату по основаниям,

предусмотренным правилами организации и проведения закупа лекарственных средств,

медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках

гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,

дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся

в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной

(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе

обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу

в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика

победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного

обеспечения по заключенному договору.

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

Печать Банка \_\_\_\_\_