

Утверждена
приказом директора
ГКП на ПХВ «Центр ПМСП»
при управлении здравоохранения Акмолинской области
от «18» апреля 2024 года №1
Сахиев С.К.



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ по запусу медицинских изделий

Заказчик и Организатор:
ГКП на ПХВ «Центр ПМСП»: Республика Казахстан, г.Кокшетау, с.Красный яр
ул. Достык 63 БИН 990640001509, KZ37 601 A321 000025 451 (KZT), БИК HSBKZZKX.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика лекарственных средств и медицинских изделий (далее - Товар) способом тендера.

2. Потенциальные поставщики, изъявившие желание участвовать в тендере, должны соответствовать условиям, указанным в пунктах 8, 9 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупок 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), разработанным в соответствии с подпунктом 15-1) статьи 7 Кодекса Республики Казахстан от 7 июля 2020 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" № 360-VI ЗРК (далее - Кодекс).

1) Сумма, выделенная для закупки **16 000 000,00** (шестнадцать миллионов) тенге 00 тьшн. тенге, согласно приложению 1 к настоящей Тендерной документации.

3. Настоящая тендерная документация включает в себя:

1) техническую спецификацию закупаемых товаров, включающую в себя перечень закупаемых товаров, в т.ч. наименование, технические и качественные характеристики, объём закупаемых товаров, единицы измерения, выделенные для их закупки суммы по каждому лоту, место, сроки и другие условия поставки, согласно Приложению 1 к настоящей Тендерной документации;

2) заявка на участие в тендере для юридических и физических лиц по форме, согласно Приложению 2 к настоящей Тендерной документации;

3) форма банковской гарантии (вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки), согласно Приложению 3 к настоящей Тендерной документации;

4) форма ценового предложения потенциального поставщика, согласно Приложению 4 к настоящей Тендерной документации;

5) проект договора закупки, согласно Приложению 5 к настоящей Тендерной документации;

6) форма банковской гарантии (вид обеспечения исполнения договора), согласно Приложению 6 к настоящей Тендерной документации.

2. Требования к оформлению заявки на участие в закупке способом тендера и представление потенциальными поставщиками конвертов с заявками на участие в закупке способом тендера

2.1. Заявка на участие в тендере

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

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

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), и 5) пункта 2.2. тендерной документации.

2.2. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 2 к настоящей Тендерной документации (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 дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 4 к настоящей Тендерной документации;

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

2.3. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий 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 № ҚР 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).

2.4. Условия, предъявляемые к потенциальному поставщику:

6. В соответствии с пунктом 9 Главы 1 Правил 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 закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право 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 закупа у иностранных товаропроизводителей и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

2.5. Условия, предъявляемые к закупаемым товарам (согласно п.11 Главы 1 Правил):

7. В соответствии с пунктом 11 Главы 1 Правил к закупаемым и отпускаемым 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 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) непревышение 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 № ҚР 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);

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

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

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

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки по условиям договора.

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

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

10. Заявка потенциального поставщика должна действовать до подведения итогов тендера.

11. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере *одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров*, в одном из нижеперечисленных видов:

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика/организатора закупа:

ГКП на ПХВ «Центр ПМСП» юридический/ фактический адрес: Республика Казахстан, г. Кокшетау, с.Красный яр ул. Достык 63, БИН 990640001509, KZ62601A321000042461 (KZT), АО «Народный Банк Казахстана», БИК HSBKZZKX.

Handwritten signature and initials in blue ink.

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

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящей Тендерной документации.

Срок действия обеспечения заявки на участие в тендере составляет не менее срока действия тендерной заявки.

12. Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки в течение 5 (пяти) рабочих дней с момента наступления следующих случаев:

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

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

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

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

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

2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;

3) признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа.

3. Разъяснение организатором закупок положений тендерной документации потенциальным поставщикам, получившим ее копию

14. Потенциальный поставщик, претендующий на участие в тендере, вправе обратиться с письменным запросом о разъяснении положений тендерной документации, не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок). Запросы потенциальных поставщиков необходимо направлять по следующему адресу: ГКП на ПХВ «Центр ПМСП» г.Кокшетау, с.Красный яр ул.Достык 63. Организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

15. Организатор тендера при необходимости в срок (не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок) по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциального поставщика вносит изменения в тендерную документацию.

16. О внесённых изменениях сообщается организатором тендера всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок представления заявок на участие в тендере продлевается организатором тендера на срок не менее 5 (пяти) календарных дней, для учета потенциальными поставщиками этих изменений в заявках на участие в тендере.

17. Организатор тендера публикует на интернет-ресурсе заказчика уточненную тендерную документацию с указанием внесенных изменений и (или) дополнений.

18. Организатор тендера при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера по адресу: ГКП на ПХВ «Центр ПМСП» г.Кокшетау, с.Красный яр ул.Достык 63, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который по итогам встречи незамедлительно направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

3.1. Требования к оформлению заявки на участие в тендере

19. 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.

20. 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, оформленный в соответствии с пунктом 16 настоящей Тендерной документации.

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

21. Потенциальный поставщик запечатывает тендерную заявку в конверт. Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по закупке медицинских изделий» и «Не вскрывать до 11 часов 00мин «13» мая 2024года».

3.2. Порядок представления заявки на участие в тендере

22. Заявки на участие в тендере представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями организатору закупок нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу: Центр ПМСП, г. Кокшетау, с. Красный яр ул. Достык 63, в срок до «11» часов 00 минут «13» мая 2024 года включительно.

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

24. Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем тендерной комиссии в соответствующем журнале регистрации тендерных заявок с указанием даты и времени представления заявок на участие в тендере, фамилия, имя и отчество (при его наличии) лица, представившего конверт с тендерной заявкой.

3.3. Изменение тендерных заявок и их отзыв

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

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

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

3.4. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с заявками на участие в закупе способом тендера

28. Вскрытие конвертов с заявками на участие в тендере производится тендерной комиссией в 11 часов 00 минут «13» мая 2024 года по адресу: Центр ПМСП, г. Кокшетау, с. Красный яр ул. Достык 63, актовый зал.

29. Вскрытию подлежат конверты с заявками потенциальных поставщиков, представленные в сроки и в порядке, установленные в объявлении (уведомлении) организатора закупок и настоящей тендерной документации.

30. Потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители вправе присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

31. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками на участие в тендере уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков в период до 11 часов 00 минут «13» мая 2024 года по адресу: Центр ПМСП, г. Кокшетау, с. Красный яр ул. Достык 63, бухгалтерия,

32. Не допускается вмешательство потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей, присутствующих на заседании тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками на участие в тендере, в деятельность уполномоченного представителя организатора закупок, тендерной комиссии, секретаря тендерной комиссии.

33. На указанном заседании тендерной комиссии:

секретарь тендерной комиссии, сведения о котором указаны в настоящей тендерной документации, информирует присутствующих о:

- наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные ими цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва и изменения тендерных заявок, если они отражены документально, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов с тендерными заявками.

34. Протокол заседания тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками на участие в тендере подписывается всеми присутствующими на заседании членами тендерной комиссии, ее председателем, его заместителем, а также секретарем тендерной комиссии.

3.5. Оценка и сопоставление тендерных заявок

35. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

36. В случае сомнений в достоверности представленных сведений, содержащихся в тендерных заявках, допускается принятие необходимых мер комиссией, за исключением действий комиссии, связанных с дополнением недостающими документами либо заменой документов, представленных в тендерной заявке.

37. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условиям 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, в части их наличия в перечне недобросовестных поставщиков рассматривает информацию на интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.

38. При рассмотрении тендерных заявок комиссия предоставляет приоритет потенциальным поставщикам – отечественным товаропроизводителям.

39. В настоящей тендерной документации под отечественным производителем понимается:

физическое лицо, осуществляющее предпринимательскую деятельность, или юридическое лицо, являющееся резидентом Республики Казахстан, соответствующие следующим критериям:

фармацевтическая деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий на территории Республики Казахстан осуществляется на основании соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность, полученной в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях" (далее – Закон "О разрешениях и уведомлениях");

лекарственные средства и (или) медицинские изделия, готовые к употреблению (применению), производятся в соответствии с их государственной регистрацией в Республике Казахстан (регистрационное удостоверение) на производственных площадках, расположенных в Республике Казахстан;

лекарственные средства и (или) медицинские изделия произведены или подвергнуты достаточной переработке в соответствии с критериями достаточной переработки на территории Республики Казахстан и предназначены для дальнейшего обращения на территории Республики Казахстан в соответствии с Законом "О техническом регулировании";

лекарственные средства и (или) медицинские изделия подвергнуты достаточной переработке на территории специальных экономических зон Республики Казахстан в соответствии с критериями достаточной переработки в соответствии с Законом "О техническом регулировании" и вывозимые на остальную часть таможенной территории Республики Казахстан;

40. Статус отечественного производителя потенциального поставщика при проведении закупки 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) регистрационное удостоверение на товар отечественного производителя, выданное в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки, потенциальный поставщик – отечественный товаропроизводитель на поставляемые товары предоставляет сертификат о происхождении товара для внутреннего обращения «СТ KZ».

Handwritten signature in blue ink.

41. Статус производителя государств-членов Евразийского экономического союза, имеющего регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46) потенциального поставщика при проведении закупок 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, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

42. В случае, если в закупке по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закупку и условиям Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

43. В случае, если в закупке по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закупку и условиям Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

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

1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупке лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупке лекарственных средств по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

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

45. Для получения преимущества на заключение договора закупки или договора поставки к тендерной заявке:

отечественные товаропроизводители при закупке лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

потенциальные поставщики при закупке лекарственных средств, медицинских изделий прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

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

46. Если в закупке по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закупку и условиям 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.

47. Если в закупке по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закупку и условиям 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.

48. 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.

49. Заказчик или организатор закупа привлекает эксперта или экспертов из профильных специальностей по вопросам, требующим специальных знаний и (или) технических познаний.

Эксперт дает экспертное заключение по технической спецификации (характеристике) товаров на соответствие предлагаемых потенциальными поставщиками товаров условиям, предъявляемым к закупаемым товарам, положениям тендерной документации до принятия решения комиссией.

Эксперт не участвует в голосовании при принятии тендерной комиссией решения. Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии.

Экспертное заключение рассматривается комиссией при оценке и сопоставлении тендерных заявок, определении победителя.

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных 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", в случае отсутствия 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 Правил;
- 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и Правил;
- 8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям, приобретаемым в рамках Правил;
- 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий пункту 11 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 Правил;

13) в соответствии с пунктами 15, 21 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 4 к настоящей Тендерной документации;

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 непромуерованными 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 Правил;

19) установления факта аффилированности в нарушение условий Правил.

51. 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 Правил.

52. 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.

53. 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;

54. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и условиям 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 Правил.

55. Тендерная комиссия подводит итоги тендера в течение 10 (десяти) календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками путем оформления протокола итогов тендера. 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 закупа.

56. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика закупа.

3.6. Договор о закупе по итогам тендера

57. 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, составляемый по форме, согласно приложению 5 к настоящей Тендерной документации.

58. Договор о закупе вступает в силу с момента подписания его уполномоченными представителями сторон.

59. 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. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать 2 (двух) рабочих дней со дня представления отказа от заключения договора.

60. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с

участником тендера, соответствующим условиям Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

61. 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.

62. 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 товара.

63. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий до подписания договора закупа 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, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

3.7. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе

64. Обеспечение исполнения договора о закупе может быть предоставлено в виде: - гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых на следующем банковском счете: БИН 990640001509, KZ62601A321000042461 (KZT), АО «Народный Банк Казахстана», БИК HSBKZKX.

- банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 6 к настоящей Тендерной документации.

65. Размер обеспечения исполнения договора о закупе составляет три процента от цены договора закупа.

66. Гарантийное обеспечение исполнения договора не вносится в случае, если цена договора закупа не превышает двухтысячекратный размер месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

67. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу.

68. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

- расторжения договора закупа в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

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

- неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

Техническая спецификация

№ п/п	Критерии	Наименование	Количество	Цена	Сумма	
1	Система для ультразвуковой диагностики	Система для ультразвуково й диагностики	1	16 000 000	16 000 000	
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ (в соответствии с государственным реестром МИ)	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)	
		Комплект поставки				1 шт.
1.	Основной блок	Области возможного медицинского применения: Абдоминальные исследования Сосудистые исследования Кардиология Гинекология Акушерство Урология Опорно-двигательный аппарат Интраоперационные исследования Поверхностно-расположенные органы Анестезиология Педиатрические исследования Ортопедия Транскраниальные исследования Неонатология Нейросонография				
		Общие характеристики системы: Многопроцессинговый высокоскоростной цифровой формирователь лучи; Аналого-цифровой преобразователь; Разрядность АЦП -- 12 бит Шкала серого: 256 уровней; Разрешение монитора 1920*1080 3 порта для подключения датчиков Диапазон рабочих частот: 1-15 МГц				

2/1 2012 01/02/12

			<p>Возможность одновременного использования до 12 фокусных зон Число физических каналов — 64 Число цифровых (процессинговых) каналов — 32 768 Динамический диапазон — 200 дБ Максимальная глубина сканирования 30 см (достигается на датчике 3С-А) Русифицированный интерфейс, русифицированная клавиатура - наличие Регулировка усиления В-режима по глубине (8 зон) — наличие Основные режимы работы: В, М, В/М, В/В, 4В, Тканевая гармоника Число карт серой шкалы в В-режиме — 7 Число карт псевдоокрашивания в В-режиме — 12 Число диапазонов частот в В-режиме - 5 Число диапазонов частот в Тканевой гармонике — 5 Число карт псевдоокрашивания в М-режиме — 4 Скоростей развертки в М-режиме — 6 Максимальная частота кадров — 750 к/сек Число углов наклонного сканирования — 3 Наличие М-режима; Поддержка всеми датчиками; Карты псевдоокрашивания в М-режиме от 5; Наличие Цветного М-режима; Цветной доплер CDI PRF 0,5-10 кГц Диапазон шкал скоростей +/- 2 см/с +/- 154 см/с Угол наклона сектора на линейном датчике - +/- 16 градусов Число углов сканирования — 7 Количество переключаемых доплеровских частот - 5</p>
--	--	--	---

Dr. G. G. G. G. G.

	<p> Число цветowych карт 10 Максимальная частота кадров 49 к/сек Энергетический доплер DPI PRF 0,5-12 кГц (на линейных датчиках 1,742, L752, L741) Угол наклона сектора на линейном датчике - +/- 16 градусов Число углов сканирования — 7 Количество переключаемых доплеровских частот - 5 Число цветowych карт — 6 Максимальная частота кадров - 49 к/сек Направленный энергетический доплер DDPI PRF 0,5-12 кГц Угол наклона сектора на линейном датчике - +/- 16 градусов Число углов сканирования — 7 Количество переключаемых доплеровских частот - 5 Число цветowych карт - 1 Максимальная частота кадров - 49 к/сек Импульсно-волновой доплер PW, HPRF (режим высокой частоты повторения импульсов) PRF 1-16 кГц Диапазон шкал скоростей +/- 5 см/с +/- 300 см/с (при угле коррекции 0 градусов) Угол наклона - +/- 16 градусов Число углов сканирования — 5 Количество переключаемых доплеровских частот - 5 Число цветowych карт псевдоокрашивания — 4 Скоростей развертки в режиме PW — 4 </p>
--	---

14, 08.08.2014
 М. С. М.

<p>Угол коррекции - 0-72 градусов Шаг изменения угла коррекции - 2 градуса Размер контрольного объема — 0,7 мм-21мм Дуплексный, триплексный режимы Трапециидальное, наклонное сканирование на линейных датчиках.</p> <p>Цифровая рабочая станция: Жесткий диск 500Гб. 2 USB 2.0 Ethernet DICOM 3.0</p> <p>Измерительные и расчетные возможности системы для: акушерства гинекологии ангиологии (артерии и вены верхних и нижних конечностей, брахицефальные артерии) урологии ортопедии поверхностных органов абдоминальных органов молочной железы кардиологии (в том числе метод дисков, оценка объема регургитации, расчет массы миокарда) оценка кардио-сосудистой системы (4-х камерный срез, выходной тракт левого желудочка, выходной тракт правого желудочка, срез через 3 сосуда, срез через дугу аорты, срез через артериальный проток, ритм сердца, диафрагма), головного мозга (боковые желудочки, мозжечок, большая писцерна), брюшной полости, грудной клетки плода — выбирается одно из заключений: норма, не норма, вилен, не вилен</p>			
--	--	--	--

Handwritten signature and initials

	<p>вывода 4 кривых роста плода одновременно Составление и импорт настраиваемых отчетов с возможностью добавления изображений Автоматическая оптимизация: В-режим, PW/SW режимы Ведение БД пациентов, возможность сохранения и поиска изображений, клипов, 3D образов по различным полям базы данных Проведение измерений и акушерских расчетов на ранее сохраненных изображениях Вывод кинопетель из режима замороженного изображения с/irboard Размер кинопетли Для В-режима: до 1000 кадров, 200 сек Для CDI, DPI, DPDI режимов - до 1000 кадров, 600 сек Для М-режима до 83 сек. Для PW/SW режимов до 163 сек. Одновременный вывод на экран 16 изображений (Файл-мсисджер) Одновременный просмотр 4-х кинопетель (Файл-менеджер) Энергопотребление: 450 ВА Масса и габариты: вес 4,5 кг с аккумулятором и блоком питания, 3,8 кг без аккумулятора, размеры ширина*глубина*высота (если смотреть на систему со сложной клавиатурой): 378*339*60,5 мм автоматический анализ толщины комплекса интима-медиа с графическим представлением; расчет объемной скорости кровотока по PW; расчет объемной скорости кровотока по CDI; графическое отображение профиля потока в</p>
--	---

Handwritten signature and initials

		<p>сосуде</p> <p>Гармоническая визуализация тканей;</p> <p>Поддержка режимов многолучевого сканирования;</p> <p>Поддержка монокристалльных датчиков;</p> <p>Режим многолучевого составного сканирования;</p> <p>Технология автоматического подавления артефактов;</p> <p>Динамическая автоматическая оптимизация изображения на основе анализа типов тканей в поле изображения;</p> <p>Увеличение изображения в 10 раз;</p> <p>Количество одновременно подключаемых датчиков - 3 шт.</p> <p>Типы поддерживаемых датчиков:</p> <p>Конвексные;</p> <p>Микроконвексные;</p> <p>Микроконвексные внутриполостные;</p> <p>Линейные;</p> <p>4D конвексные абдоминальные;</p> <p>4D микроконвексные внутриполостные;</p> <p>Интраоперационные;</p> <p>Секторные фазированные.</p> <p>Монокристаллические.</p> <p>Бинлановые датчики (конвекс/конвекс)</p> <p>Датчики типа «карандаш» для отображения постоянно-волнового и импульсно-волнового доплера.</p> <p>Монитор:</p> <p>Жидкокристаллический безбликовый монитор высокого разрешения;</p> <p>Размер экрана по диагонали: 15,6 дюйм;</p> <p>Угол обзора монитора, градусов, от 178</p> <p>Экранная матрица от 1920*1080 пикселей;</p> <p>Прочие параметры системы:</p>

2011. 08. 04. 14. 00

С. В. М. Г. С.

			<p>Кинопелтля: Для В-режима: до 1575 кадров; Для в режиме спектрального доплера режима- до 150 сек Объем жесткого диска 500 Гб; Возможность подключения цветного и/или черно-белого медицинского принтера; Программное обеспечение лицензионное. Прочие возможности системы, в том числе при дополнительном комплектowaniu следующими опциями и программами: Одновременный вывод на экран 16 изображений (Файл-менеджер); Одновременный просмотр 4-х кинопелтль (Файл-менеджер); Составление и импорт настраиваемых отчетов с возможностью добавления изображений; Автоматическая оптимизация: В-режим, PW/CW режимы; Регулировка на замороженном изображении в В, М, TH1 -режиме - усиление, карты псевдоокрашивания, шкала серого в режиме CDI, DPI,DDPI, TDI - цветовая карта, В-режекция в Режиме PW, CW — базовая линия, карта псевдоокрашивания, формат отображения; Ведение БД пациентов, возможность сохранения и поиска изображений, клипов, 3D- образов по различным полям базы данных; Проведение измерений и акушерских расчетов на ранее сохраненных изображениях; Вывод кинопелтль из режима замороженного изображения; Дуплексный, триплексный режимы - наличие; Многофункциональное лучевое сканирование —</p>
--	--	--	---

Handwritten signature and initials in the bottom right corner.

		<p>наличие, 3 луча; Цветной M-режим (Сочетание с режимами CDI, DPI, DDPI, TDD); Панорамное сканирование в реальном времени Технологии подавления спекл-шума; Режим соноэластографии с количественной оценкой; Режим работы с контрастными веществами; PRF 1-48 кГц (в зависимости от датчика); Диапазон шкал скоростей +/- 18 см/с-+/-208 см/с (при угле коррекции 0 градусов), +/-308 см/с (при угле коррекции 72 градуса) Число углов сканирования — 5 Количество переключаемых доплеровских частот - 5 Число цветowych карт псевдоокрашивания — 4 Угол коррекции - 0-72 градуса Шаг изменения угла коррекции - 2 градуса PRF 0,5-12 кГц (в зависимости от датчика). Диапазон шкал скоростей +/- 6 см/с-+/-77см/с Количество переключаемых доплеровских частот - 5 Число цветowych карт — 4 Максимальная частота кадров — 200 кадр/сек (в зависимости от датчика) Импульсно-волновой + тканевой доплер PW +TDI PRF 1-16 кГц Диапазон шкал скоростей +/- 12 см/с-+/-240 см/с (при угле коррекции 0 градусов), +/-760 см/с (при угле коррекции 72 градуса) Угол наклона - +/- 20 градусов Число углов сканирования - 5 Число переключаемых доплеровских частот - 4 Число цветных карт псевдоокрашивания - 4</p>	<p>1 шт.</p>
	<p>2. Модуль непрерывно волнового доплера</p>		<p>1 шт.</p>
	<p>3. Модуль тканевого доплера</p>		<p>1 шт.</p>

Handwritten signature and initials in blue ink.

			Скоростей развертки в режиме PW - 4 Угол коррекции 0-72 градуса Шаг изменения угла коррекции 2 градуса Размер контрольного объема — 1,4 мм-11 мм	
4.	Модуль эластографии		Программное обеспечение для соноэластографии имеет следующие параметры: Активация режима соноэластографии с помощью специализированной кнопки на панели управления; Тип соноэластографии: компрессионная	1 шт.
5.	Мобильная тележка для ультразвукового сканера		Тележка для портативного ультразвукового сканера - Полка для установки видеопринера - 3 держателя для ультразвуковых датчиков и одного держателя для геля - Гибкий держатель для проводов датчиков Разветвитель портов, позволяющий подключить три датчика одновременно - При работе с разветвителем выбор датчиков осуществляется электронно, при помощи клавиш	1 шт.
Дополнительные комплектующие:				
1.	Датчик конвексный ультразвуковой 3С-А, 50 мм		Количество элементов - 128; диапазон частот, МГц - 1,0-6,0; радиус кривизны рабочей поверхности - 50 мм; поддержка тканевого гармонического изображения; Предназначен для ультразвуковых исследований органов брюшной полости, забрюшинного пространства, почек, малого таза трансабдоминально (гинекология, урология), акушерские исследования (в т.ч. эхокардиография плода).	1 шт.
2.	Датчик линейный ультразвуковой высокочастотный для обследований поверхностных		Количество элементов 128; диапазон частот, МГц - 4,0-16,0; апертура - 46 мм; глубина визуализации - 90 мм; поддержка соноэластографии; Предназначен для	1 шт.

Handwritten signature and initials

	органов L741, 50mm	исследования поверхностно расположенных органов (щитовидная, молочная железы, лимфоузлы) сосудов, опорно-двигательного аппарата.	1 шт.
3.	Датчик секторный фазированный ультразвуковой 4P-A, 90D	Количество элементов - 80; Диапазон частот, МГц - 1,0 - 6,0; Угол обзора - 90 градусов; предназначен для кардиологических исследований у взрослых.	1 шт.
4	Датчик микроконвексный ректовагинальный ультразвуковой 6V1, 135D	Количество элементов - 128; Диапазон частот, МГц - 3.0-15,0 Угол обзора - 135 градусов. Радиус кривизны рабочей поверхности - 10мм. И предназначен для трансвагинальных (гинекология, акушерство) и трансректальных (урология) исследований.	1 шт.
5.	Устройство для печати ультразвуковых изображений	Термографический принтер для распечатки изображений в черно-белом виде.	1 шт.
Расходные материалы и изнашиваемые узлы.			
1	Бумага для устройства для печати ультразвуковых изображений-стартовый набор	Термобумага предназначена для печати черно-белого принтера. Термобумага в форме рулона.	10 рулонов
2	Гель для проведения ультразвуковых обследований — стартовый набор	Гель предназначен для проведения ультразвуковых исследований. Гель объемом 5 л.	2 бутылка
4	Требования к условиям эксплуатации Питание: 200-240В, 50-60Гц. Температура: при работе: от +10 до +40 °С. Хранение и транспортировка: 0 - +50 °С.		

Handwritten signatures and initials:
 [Signature]
 [Signature]
 [Initials]

		<p>Влажность: при работе: от 35 % до 75 %. Без выпадения конденсата. Хранение и транспортировка: от 10 % до 85 %. Без выпадения конденсата. . Площадь помещения не менее 10 кв.м. - Необходима фиксация в вертикальном положении - Розетки с заземлением, рекомендуется использовать источник бесперебойного питания DDP пункт назначения</p>
5	<p>Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</p>	30 календарных дней
6	<p>Срок поставки МИ и место дислокации</p>	Гарантийное сервисное обслуживание МИ не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание будет проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и включают в себя: - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочной разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий
7	<p>Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц</p>	

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the page.

(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

24. 08.2018 г. 18:00

Типовой договор закупа (между заказчиком и поставщиком)

_____ г.
(местонахождение) " " _____

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

_____ именуемый в дальнейшем "Поставщик",
в лице _____,
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица,
действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны,
на основании правил организации и проведения закупа лекарственных средств,
медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, 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 закупу (указать предмет закупа)
№ _____ от " " _____ года, заключили настоящий Договор закупа
лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли
к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

Handwritten signature and initials

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

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

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

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

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

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

Глава 2. Предмет Договора

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

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

- 1) настоящий Договор;
- 2) перечень закупаемых товаров;
- 3) техническая спецификация;
- 4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет

_____ тенге (указать сумму цифрами и прописью)

и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

Handwritten signature and initials in blue ink.

Форма оплаты _____ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)
Сроки выплат _____ (пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата, или иное).

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;

3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупе 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.

24-09-2014 г. М. Д.

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 вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

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

- 1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;
- 2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.

20. 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.

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

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 изменении 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.

26. 08.08.11 М. М. Д.

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 указанных 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.

Handwritten signature and initials in blue ink.

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 пользовании путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была исполнителям в предусмотренных законодательством 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 к рассмотрению 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) _____

Handwritten signature:
D. G. Bay M. ref. D. G.

Приложение
к Типовому договору закупа
(между заказчиком и поставщиком)
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 направленные 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 контрактом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями),

выражающиеся 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.

Приложение №1 к Договору №

От «_» _____ 2023 года

Перечень закупаемых товаров

лот №	Наименование	Ед. изм.	Кол-во	Цена, тенге	Сумма, тенге	График поставки
	ИТОГО					

Общая сумма Договора:

Поставщик

Заказчик

Ақмола облысы денсаулық сақтау басқармасының жанындағы «Бастапқы медициналық-санитариялық көмек көрсету орталығы» ШЖҚ МКК

ГКП на ПХВ «Центр первичной медико-санитарной помощи» при управлении здравоохранения Акмолинской области

Кокшетау қаласы, Красный Яр селосы Достық көшесі 63 үй

г.Кокшетау, село Красный Яр, ул. Достық дом 63,

БҰЙРЫҚ № _____ «___» _____ 2024 г. ПРИКАЗ № 172 «18» 04 2024 г.

Кокшетау қаласы

"Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларына Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген бойынша сатып алу үшін комиссия құрамын бекіту туралы"

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығына сәйкес. "Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы, фармацевтикалық қызметтер. Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы, фармацевтикалық қызметтер".

БҰЙЫРАМЫН:

1. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген Қағидаларға сәйкес тендер тәсілімен **Ультрадыбыстық диагностикалық жүйе - 16 000 000 теңге сомасына** "БМСК орталығы" үшін сатып алу жүргізу;
2. Құрамында комиссия құру:
 - 1) Комиссия төрағасы- Б.Е.Жуварова - ЖПД меңгерушісі; *М*
 - 2) Комиссия төрағасының орынбасары- Г.Б Букешова. - аға медбике; *Букешова*
 - 3) Комиссия мүшесі- У.К.Касенова – врач УЗИ;
 - 4) Комиссия мүшесі- О.И.Мищенко – бас есепші; *Мищенко*
 - 5) Комиссия мүшесі- Н.Б.Сергазина - заңгер; *Сергазина*
3. Комиссия хатшысы – А.С.Смаилов - Мемлекеттік сатып алу жөніндегі маман тағайындалсын.
4. Комиссия осы бұйрық күшіне енген күннен бастап әрекет етеді және шарт жасалған күннен бастап өз қызметін тоқтатады.
5. АРБҚ маманы осы бұйрықпен 2, 3 тармақтарда көрсетілген комиссия мүшелерін қол қойғызып таныстырсын.
6. Осы бұйрықтың орындалуын бақылауды Бас бухгалтер О. И. Мищенкоға қалдырамын.

Директор



С.К.Сахиев

«Об утверждении состава комиссии для закупа по Правилам организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110»

В соответствии Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110. «Об утверждении 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. Об утверждении 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».

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Провести закуп для «Центра ПМСП» Система для ультразвуковой диагностики на сумму - **16 000 000 тенге** - способом тендера согласно Правил утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110»:
2. Создать комиссию в составе:
 - 1) Председатель комиссии – Жуварова Б.Е. – заведующая ВОП;
 - 2) Заместитель председателя комиссии – Букешова Г.Б. – старшая медицинская сестра;
 - 3) Член комиссии – Касенова У.К. – врач УЗИ;
 - 4) Член комиссии – Мищенко О.И. – главный бухгалтер;
 - 5) Член комиссии – Сергазина Н.Б. - юрист;
3. Определить секретарем комиссии– Смаилов А.С. – специалист по гос.закупу.
4. Комиссия действует со дня вступления в силу настоящего приказа и прекращает свою деятельность со дня заключения договора.
5. Специалисту СУЧР ознакомить под роспись с настоящим приказом членов комиссии, перечисленных в п.п.2, 3.
6. Контроль над исполнением настоящего приказа оставляю за главным бухгалтером Мищенко О.И.