БЕКІТЕМІН:

Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының

"Рудный қалалық емханасы" коммуналдық мемлекеттік кәсіпорнының

2023 жылы "24" мамыр № 234 НҚ бұйрығымен

Бас дәрігер \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Қалиева К.С.

**Медициналық бұйымдарды сатып алуға арналған**

**ТЕНДІРЛІК ҚҰЖАТТАМА**

**Тапсырыс беруші:** Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының " Рудный қалалық емханасы " коммуналдық мемлекеттік кәсіпорны, Қостанай облысы Денсаулық сақтау басқармасының "Рудный қалалық емханасы" КМК бенефициары, БСН 951040000277, ЖСК KZ438560000006263576, "Банк Центр Кредит" АҚ филиалы, БСК кcjbkzkx, Кбе 16, КНП 171, e-mail: rudgorpol@yandex.kz

**Тендерді ұйымдастырушы:** Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының " Рудный қалалық емханасы " коммуналдық мемлекеттік кәсіпорны, Қостанай облысы Денсаулық сақтау басқармасының " Рудный қалалық емханасы " КМК бенефициары, БСН 951040000277, ЖСК KZ438560000006263576, "Банк Центр Кредит" АҚ филиалы, БСК кcjbkzkx, Кбе 16, КНП 171, e-mail: rudgorpol@yandex.kz

**Тендерді ұйымдастырушының өкілі:**

Бахтиярова А.А. – мемлекеттік сатып алу жөніндегі маман– 8-71431-7-29-57

Тендерлік құжаттама тегін беріледі.

**1 тарау. Жалпы ережелер**

1. Тендер жеткізуші (лер) – медициналық бұйымдарды (бұдан әрі – тауарлар) таңдау мақсатында өткізіледі – сатып алынатын медициналық бұйымдардың толық тізбесі осы тендерлік құжаттамаға 1-қосымшада келтірілген.

 2. Осы тендерге бөлінген сома 7 661 000 (жеті миллион алты жүз алпыс бір мың) теңге нөл тиын құрайды.

3. Төлем шарттары: Тапсырыс беруші Өнім берушіге Шарттың келісілген бағасын қаржыландырудың түсуіне қарай тауарды жеткізу фактісі бойынша, шот-фактура, жүкқұжат, қабылдау-тапсыру актісін ұсынғаннан кейін Өнім берушінің банктік шотына ақша қаражатын аудару жолымен төлейді.

4. Әлеуетті жеткізуші балама төлем шарттарын немесе басқа шарттарды және олармен байланысты нақты бағалық жеңілдіктерді ұсына алады. Бұл ретте әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімінде осы жағдайда қандай бағалық жеңілдік ұсына алатынын көрсетуі тиіс.

5. Әлеуетті өнім берушіге қойылатын біліктілік талаптары.

Сатып алуға қатысатын әлеуетті өнім беруші мынадай біліктілік талаптарына сәйкес келеді:

1) Құқық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекет қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);

2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;

3) тендерлік комиссияның (комиссияның) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ тендерлік комиссияның (комиссияның) шешімдерді тікелей және (немесе)жанама қабылдауға және (немесе) қабылданатын шешімдерге ықпал етуге құқығы бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілдерімен аффилиирленбеген;

4) бюджетке берешектің, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешектің болмауы;

5) банкроттық не тарату рәсіміне жатпайды.

6) өзінің үлестес тұлғасымен бір лот бойынша тендерге қатысушы болып табылмайды.

Осы тармақтың талаптары шетелдік тауар өндірушілерден, Халықаралық фармацевтикалық ұйымдардан және Біріккен Ұлттар Ұйымы құрған халықаралық ұйымдар арқылы сатып алуды жүзеге асыру кезінде қолданылмайды.

Сатып алу кезінде осы Қағидаларда көзделмеген талаптар қойылмайды.

Әлеуетті өнім беруші бір лот бойынша сатып алу шеңберінде, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары бойынша оның жиынтықтылығы талап етілетін жағдайды қоспағанда, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның бір сауда атауын ұсынады.

6. Сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық қызметтерді, тегін медициналық көмектің және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсетуге арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу кезінде мынадай талаптар қойылады:

1) Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттар тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды қоспағанда, Кодекстің ережелеріне және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіпке сәйкес Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытындының (рұқсат беру құжатының) негізінде, медициналық мақсаттағы бұйымның құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтауыштардың болуы; медициналық техниканы арнайы көлік құралынан сатып алған жағдайда - Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеудің болуы. Жинақтаушы медициналық техниканы (жеткізу жиынтығын) тіркеу қажеттілігінің болмауы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі.

Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарынан асып кетуіне жол беріледі;

3) Қазақстан Республикасының аумағына қорытынды негізінде әкелінген тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың (Бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда) үстеме бағасын, хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескере отырып, халықаралық патенттелмеген атауы және сауда атауы (бар болса) Бойынша Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен шекті бағадан аспауы Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген (рұқсат беру құжаты);

4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

5) тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасына әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтынушылық қаптаманың және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкестігі;

6) өнім беруші Тапсырыс берушіге жеткізген күнге дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімін:

- қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

- қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп);

7) Өнім беруші бірыңғай дистрибьюторға жеткізген күні сатып алатын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

- сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде алпыс пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде), басталған қаржы жылының қаңтары және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде елу пайызы;

- сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он төрт ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп) және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде он екі ай;

8) Бірыңғай дистрибьютордың Тапсырыс берушіге жеткізу күніне дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімін:

- қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде отыз пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

- қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде сегіз ай (жарамдылық мерзімі екі жыл немесе одан да көп);

9) Бірыңғай дистрибьютордың Тапсырыс берушіге жеткізу күніне вакциналардың жарамдылық мерзімі:

- қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде қырық пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

- қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп);

10) Бірыңғай дистрибьютордың дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарының ауыспалы қалдықтары үшін осы тармақтың 8) және 9) тармақшаларында көрсетілген жарамдылық мерзімінен кем, олар жарамдылық мерзімі өткенге дейін тапсырыс берушіге мақсаты бойынша пайдалану үшін жеткізіледі;

11) медициналық техниканың жаңалығы, оның жеткізілім сәтінің алдындағы жиырма төрт ай кезеңіндегі пайдаланылмауы және өндірісі;

12) өлшеу құралдарына жататын медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі туралы заңнамасына сәйкес Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу. Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу қажеттілігінің болмауы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігін қамтамасыз ету туралы заңнамасына сәйкес расталады;

13) шарттың талаптары бойынша фармацевтикалық қызметті жеткізу немесе көрсету санын, сапасын және мерзімдерін сақтау;

14) өндіруші мәртебесі бар әлеуетті өнім берушінің не өндірушінің ресми өкілі жеткізгенін растайтын құжаттың болуы.

**2 тарау. Тендерлік құжаттама**

1.Тендерлік құжаттаманың мазмұны:

Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы Қағидаларға сәйкес дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуға арналған тендерлік құжаттаманы бекітеді, ол олардың интернет-ресурсында орналастырылады және (сатып алу нысанасына қарай)қамтиды:

1) тендерлік құжаттаманың құрамы, әлеуетті өнім берушінің осы Қағидалардың 3-тарауының және сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың талаптарына сәйкестігін растау үшін ұсынуға жататын құжаттардың тізбесі-осы Қағидалардың 4-тарауы;

2) техникалық ерекшеліктерді қоса алғанда, сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің техникалық және сапалық сипаттамалары;

3) сатып алынатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің көлемі және оларды сатып алу үшін әрбір лот бойынша бөлінген сомалар;

4) дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды жеткізудің немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетудің орны, мерзімдері және басқа да шарттары;

5) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысандар бойынша төлемдер талаптары және дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың жобасы;

6) тендерлік өтінімнің, сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың тілдеріне қойылатын талаптар;

7) тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптар; 8) тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді енгізу тәртібі, нысаны және мерзімдері;

9) тендерлік өтінімді кері қайтарып алу мүмкіндігі мен тәртібін көрсету;

10) тендерлік өтінімдерді қабылдау орны мен соңғы мерзімі және олардың қолданылу мерзімі;

11) әлеуетті өнім берушілердің тендерлік құжаттаманың мазмұны бойынша түсіндірмелерге жүгіну нысандары қажет болған кезде олармен кездесу өткізу тәртібі;

12) тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу орны, Күні, Уақыты және рәсімі;

13) тендерлік өтінімдерді қарау рәсімі;

14) әлеуетті өнім берушілерге - отандық тауар өндірушілерге Қағидаларда айқындалған қолдау көрсету шарттары;

15) сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты енгізу шарттарын, нысанын, көлемін және кепілдік қамтамасыз ету тәсілін;

16) тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесі мен саны, дәрілік заттардың халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы, сондай-ақ халықаралық патенттелмеген атаудың техникалық сипаттамасы мен шекті бағалары және (немесе)әрбір лот бойынша сауда атауына шекті бағалар (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде) көрсетіле отырып.

Пациенттің жеке төзімсіздігі жағдайында Тапсырыс берушінің дәрігерлік-консультациялық комиссиясының қорытындысы негізінде сауда атауын, сондай-ақ техникалық сипаттамасын және халықаралық патенттелмеген атауға шекті бағаларды және (немесе) әрқайсысы бойынша сауда атауына шекті бағаларды көрсете отырып, тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесі мен саны лотқа (фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде);

17) медициналық техниканың тізбесі мен саны;

18)облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары әрбір лот бойынша айқындаған фармацевтикалық қызмет көрсетуге тиісті елді мекендердің тізбесі (фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде);

19) осы Қағидалардың 3-тарауында белгіленген фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді әлеуетті жеткізушілерге, сондай-ақ оларды бірлесіп орындаушыларға қойылатын біліктілік талаптары (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде).

2. Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы біртекті дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды жеткізу орны бойынша лоттарға, ал біртекті дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бірнеше түрін сатып алуды жүзеге асыру кезінде - лоттарға олардың біртекті түрлері және (немесе) жеткізу орны бойынша бөлуге жол береді.

3. Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде сатып алу оларды көрсету орны бойынша лоттарға бөлінеді.

4. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың түпкілікті мерзімі аяқталғанға дейін күнтізбелік он күннен кешіктірмей қажет болған жағдайда әлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушіге, сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттама бойынша түсініктемелер алу үшін жүгінеді, оған тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы сұрау салуды алған күннен бастап үш жұмыс күнінен кешіктірмей тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге келіп түскен күнге жіберілетін түсініктеме береді сұрау салудың авторын көрсетпей сұрау салу.

5. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың түпкілікті мерзімі аяқталғанға дейін күнтізбелік жеті күннен кешіктірмей Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажет болған кезде өз бастамасы бойынша немесе әлеуетті өнім берушілердің сұрау салуларына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізеді, бұл туралы тендерлік өтінімдерді ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарланады. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде күнтізбелік бес күн мерзімге ұзартылады.

6. Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажет болған жағдайда тендерлік құжаттамада айқындалған жерде және уақытта тендердің шарттарын түсіндіру үшін әлеуетті өнім берушілермен кездесу өткізеді, ол туралы кездесудің барысы мен мазмұны туралы мәліметтерді қамтитын хаттама жасалады, ол тендерлік өтінімдерді ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберіледі.

7. Тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізу.

Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың түпкілікті мерзімі аяқталғанға дейін күнтізбелік жеті күннен кешіктірмей Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажет болған кезде өз бастамасы бойынша немесе әлеуетті өнім берушілердің сұрау салуларына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізеді, бұл туралы тендерлік өтінімдерді ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарланады. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде күнтізбелік бес күн мерзімге ұзартылады.

**3-тарау. Тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптар, оны ұсыну, өзгерту және кері қайтарып алу.**

1. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес жасалған тендерлік өтінімді мөрленген түрде ұсынады.

2. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін келіп түскен тендерлік өтінім ашылмайды және әлеуетті өнім берушіге қайтарылады.

3. Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөліктен және кепілдік қамтамасыз етуден тұрады. Бірлесіп орындаушы тартылған жағдайда, әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге тармақшаларда көрсетілген құжаттарды қоса береді 2), 3), 4), 5), 6) және 7) осы Қағидалардың 130-27-тармақтары.

4. Тендерлік өтінімнің негізгі бөлігі мыналарды қамтиды:

1) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша тендерге қатысуға өтінімді (электрондық жеткізгіште Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша өтінімге қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі ұсынылады);

2) заңды тұлға үшін жарғының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмеген жағдайда, сондай-ақ құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірме немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күнінен кейін қолданыстағы акция ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірме ұсынылады);

3) тиісті мемлекеттік орган берген заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі;

4) фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензиялардың, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған электрондық құжат түріндегі көшірмелері, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда, әлеуетті өнім беруші фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады. "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңмен;

5) сертификаттардың көшірмелері (бар болса): объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP)талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дистрибьюторлық практика (GDP)талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дәріхана практикасының (GPP)талаптарына сәйкестігі туралы;

6) Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысы;

7) тендерлік өтінімді кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасы.

5. Тендерлік өтінімнің техникалық бөлігі мыналарды қамтиды:

1) мәлімделген дәрілік заттардың және (немесе)медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық қызметтің нақты техникалық сипаттамаларын қағаз жеткізгіште (медициналық техника өтініш берген кезде, сондай-ақ "docx"форматында электрондық жеткізгіште) көрсете отырып, техникалық ерекшеліктер;

2) дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың не Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның Қазақстан Республикасына әкелуге және қолдануға арналған қорытындысының (рұқсатының) көшірмесі.

Тіркеу куәлігінің қолданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және жүргізілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: оларды Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелгенін, әлеуетті өнім берушінің оларды кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері ұсынылады; отандық тауар өндірушінің өндіруі, Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларына сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды және медициналық бұйымдар"; 3) егер әлеуетті өнім беруші тиісті дистрибьюторлық практиканың (GDP) немесе тиісті өндірістік практиканың (GMP) немесе Тиісті дәріханалық практиканың (GPP) сертификатын ұсынбаса, өтінімдері бар конверттерді ашу күніне дейін бір және одан аз жыл бұрын берілген күні бар "суық тізбектің" болуы туралы санитариялық-эпидемиологиялық тексеру актісі.

6. Тендерлік өтініммен бірге әлеуетті өнім беруші дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық қызметтерді сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз етуді енгізеді.

7. Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз ету (бұдан әрі - кепілдік қамтамасыз ету) мынадай түрде ұсынылады:

1) Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының банктік шотына не мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер болып табылатын сатып алуды ұйымдастырушылар үшін Қазақстан Республикасының Бюджет кодексінде көзделген шотқа енгізілетін кепілдік ақшалай жарна;

2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша банк кепілдігі.

8. Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге келесі жағдайларда бес жұмыс күні ішінде қайтарылады:

1) әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін кері қайтарып алуы;

2) тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінімді қабылдамау;

3) басқа әлеуетті өнім берушінің тендерді жеңімпаз деп тануы;

4) тендер жеңімпазын айқындамай сатып алу рәсімдері тоқтатылған;

5) сатып алу шарты күшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартының орындалуын кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізген жағдайларда жүзеге асырылады.

9. Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті жеткізушіге қайтарылмайды, егер:

1) тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін ол тендерлік өтінімді кері қайтарып алды немесе өзгертті;

2) жеңімпаз тендер жеңімпазы деп танылғаннан кейін сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты жасасудан жалтарған;

3) ол жеңімпаз деп танылды және сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізбеді не уақтылы енгізбеді.

10. Әлеуетті өнім беруші қажет болған жағдайда өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін жазбаша нысанда кері қайтарып алады.

11. Тендерлік өтінімдерді ұсыну мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімдерге өзгерістер енгізуге жол берілмейді.

12. Тендерлік өтінім басып шығарылады не өшірілмейтін сиямен жазылады, тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі.

Грамматикалық немесе арифметикалық қателерді түзету қажет болған жағдайларды қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасындағы кірістірулерді, түртулерді немесе жазбаларды енгізуге жол берілмейді.

Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі.

Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алуды кепілдік қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге жеке қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке мөрленеді.

Конверт әлеуетті өнім берушінің атауын және заңды мекенжайын қамтиды, Тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша жолдануға тиіс және мынадай сөздерді қамтиды.

**4-тарау. Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз ету**

1. Тендерлік өтініммен бірге әлеуетті өнім беруші Тауарларды немесе фармацевтикалық қызметтерді сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз етуді енгізеді.

Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз ету (бұдан әрі - кепілдік қамтамасыз ету) мынадай түрде ұсынылады:

1) Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының банктік шотына не мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер болып табылатын сатып алуды ұйымдастырушылар үшін Қазақстан Республикасының Бюджет кодексінде көзделген шотқа енгізілетін кепілдік ақшалай жарна;

2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша банк кепілдігі. Ақша кепілі түріндегі тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші тендерді ұйымдастырушының тиісті шотына енгізеді:

**Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының " Рудный қалалық емханасы " коммуналдық мемлекеттік кәсіпорны, Қостанай облысы Денсаулық сақтау басқармасының "Рудный қалалық емханасы" КМК бенефициары, БСН 951040000277, ЖСК KZ738560000006281854, "Банк Центр Кредит" АҚ Рудный қ.ФИЛИАЛЫ, БСК КCJBKZKX, Кбе 16, КНП 171.**

1) Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының банктік шотына не мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер болып табылатын сатып алуды ұйымдастырушылар үшін Қазақстан Республикасының Бюджет кодексінде көзделген шотқа енгізілетін кепілдік ақшалай жарна;

2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша банк кепілдігі.

2. Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге келесі жағдайларда бес жұмыс күні ішінде қайтарылады:

1) әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін кері қайтарып алуы;

2) тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінімді қабылдамау;

3) басқа әлеуетті өнім берушінің тендерді жеңімпаз деп тануы;

4) тендер жеңімпазын айқындамай сатып алу рәсімдері тоқтатылған;

5) сатып алу шарты күшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартының орындалуын кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізген жағдайларда жүзеге асырылады.

3. Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті жеткізушіге қайтарылмайды, егер:

1) тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін ол тендерлік өтінімді кері қайтарып алды немесе өзгертті;

2) жеңімпаз тендер жеңімпазы деп танылғаннан кейін сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты жасасудан жалтарған;

3) ол жеңімпаз деп танылды және сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізбеді не уақтылы енгізбеді.

4. Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етудің қолданылу мерзімі тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімінен кем болмауға тиіс.

3. Тендерді ұйымдастырушы тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді мынадай жағдайлар туындаған сәттен бастап бес жұмыс күні ішінде қайтарады:

1) әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін кері қайтарып алуы;

2) тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінімді қабылдамау;

3) басқа әлеуетті өнім берушінің тендерді жеңімпаз деп тануы;

4) тендер жеңімпазын айқындамай сатып алу рәсімдері тоқтатылған;

5) сатып алу шарты күшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартының орындалуын кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізген жағдайларда жүзеге асырылады.

4. Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз ету тендерлік өтінімді ұсынған әлеуетті өнім берушіге және егер әлеуетті өнім беруші:

1) тендерлік өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімді кері қайтарып алды немесе өзгертті;

2) жеңімпаз тендер жеңімпазы деп танылғаннан кейін сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты жасасудан жалтарған;

3) жеңімпаз деп танылған және сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдік қамтамасыз етуді енгізбеген не уақтылы енгізбеген.

**5-тарау. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу**

1. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың аяқталуы мен тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашудың басталуы арасындағы уақыттың ұзақтығы екі сағаттан аспайды.

2. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді тендерлік комиссия аудио - және бейнетіркеуді қолдана отырып, тендерлік құжаттамада айқындалған уақыт және орын бойынша ашады.

3. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады.

4. Қатысып отырған әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері **2023 жылғы 13 маусым сағат 09.00-ден 09.30-ға дейін** өзінің қатысуын растай отырып, конверттерді ашу рәсіміне қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім берушілерді тіркеу журналында тіркелуге тиіс.

5. Конверттерді аша отырып, тендерлік комиссияның хатшысы тендерлік өтінімдер келіп түскен әлеуетті өнім берушілердің атауы мен мекенжайын, әрбір лот бойынша мәлімделген бағаларды, жеткізу және төлеу шарттарын, тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу тәртібін, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттар туралы ақпаратты жариялайды және осы мәліметтерді конверттерді ашу хаттамасына енгізеді.

**6-тарау. Тендерлік өтінімдерді бағалау және салыстыру**

1. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді бағалауды және салыстыруды жүзеге асырады.

Әлеуетті өнім берушілердің банкроттық не тарату рәсіміне қатысы жоқ бөлігінде біліктілік талаптарына сәйкестігін нақтылау мақсатында тендерлік комиссия банкроттық не тарату рәсімдерінің жүргізілуін бақылауды жүзеге асыратын уәкілетті органның интернет-ресурсында орналастырылған ақпаратты қарайды.

2. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімді тұтастай немесе лот бойынша қабылдамайды:

1) осы Қағидалардың талаптарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді ұсынбаған;

2) осы Қағидаларда көзделген жағдайларда Жарғының немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірменің немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірменің немесе құрылтай шартының көшірмесінің көшірмесі ұсынылмаған;

3) тиісті мемлекеттік орган (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін) берген заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі ұсынылмаған;

4) фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "рұқсаттар және хабарламалар туралы"Заңға сәйкес алынған электрондық құжат түріндегі көшірмелері ұсынылмаған, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады, немесе тиісті фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған лицензияның нотариат куәландырған көшірмелерін, "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаны ұсынбаған жағдайда мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелеріндегі мәліметтер;

5) тиісті мемлекеттік кіріс органының мәліметтерінде бюджетке берешек, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар, міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешек туралы ақпараттың болуы (берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген төлеу мерзімдері өзгертілген сомаларды қоспағанда);

6) осы Қағидалардың талаптарына сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмаған;

7) әлеуетті өнім берушінің тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынуы;

8) Осы Қағидалар шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға және көрсетілетін қызметтерге қойылатын біліктілік талаптары мен талаптары бойынша дәйексіз ақпарат беру фактісі анықталған;

9) банкроттық не тарату рәсіміне қатысы бар;

10) ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің осы Қағидалардың 4-тарауында көзделген талаптарға сәйкестігін растайтын құжаттарды ұсынбау;

11) әлеуетті өнім беруші тиісті дистрибьюторлық практика сертификатын (GDP), отандық тауар өндіруші-объектінің тиісті өндірістік практика талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты (GMP), фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде Тиісті дәріханалық практика сертификатын (GPP) ұсынған жағдайларды қоспағанда, "суық тізбектің" болуы туралы санитариялық - эпидемиологиялық зерттеп-қарау актісінің көшірмесін ұсынбаған жағдайларда;

12) егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу куәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттамаға және (немесе) жинақтауға сәйкес келмесе;

13) осы Қағидалардың 10-тармағының талаптарына сәйкес келмеген;

14) осы Қағидалардың 15, 21-тармақтарында белгіленген;

15) Егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен қысқа болса;

16) Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы ұсынылмаған;

17) әлеуетті өнім беруші тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағадан асатын дәрілік затқа және (немесе) медициналық бұйымға бағаны және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауға шекті бағаны және сауда атауына шекті бағаны ұсынған;

18) конвертте әлеуетті өнім берушінің, Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауын немесе заңды мекенжайын көрсетпей, қолы қойылмаған нөмірленбеген беттері бар тігілмеген түрде тендерлік өтінімді ұсыну;

19) әлеуетті өнім берушінің және (немесе) бірлесіп Орындаушының қойылатын біліктілік талаптарына сәйкес келмеуі;

20) осы Қағидалардың талаптарын бұза отырып аффилиирлену фактісі анықталған жағдайларда жүзеге асырылады.

3. Егер тендер тұтастай алғанда немесе оның қандай да бір лоты өтпеді деп танылса, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендер мазмұны мен шарттарын өзгертеді және осы Қағидалардың 9-1-тарауына сәйкес қайталама тендер өткізеді.

4. Егер тендер тұтастай алғанда немесе қандай да бір лот тендерлік құжаттаманың талаптарына сәйкес келетін бір ғана өтінімді беру негізінде өткізілмеген деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден бір көзден алу тәсілімен сатып алуды жүзеге асырады.

5. Тендер тәсілімен немесе оның қандай да бір лотымен сатып алу мынадай негіздердің бірі бойынша өтпеді деп танылады: 1) тендерлік өтінімдердің болмауы; 2) Әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдерін қабылдамау.

6. Тендердің жеңімпазы тендерлік өтінімдерін тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағидалардың талаптарына сәйкес деп таныған әлеуетті өнім берушілер арасында ең төмен баға ұсынысы негізінде айқындалады.

Лот бойынша бәсекелестік болмаған кезде немесе лот бойынша бәсекелестердің тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде тендерлік өтінімді тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін жалғыз деп таныған әлеуетті өнім беруші тендердің жеңімпазы болып танылады.

**7-тарау. Тендер қорытындысы туралы хаттама**

1. Тендердің қорытындылары тендерлік өтінімдері бар конверттер ашылған күннен бастап күнтізбелік он күн ішінде шығарылады, ол туралы хаттама жасалады, оған мыналар енгізіледі:

1) дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің атаулары мен қысқаша сипаттамасы;

2) сатып алу сомасы;

3) тендерлік өтінімдерді ұсынған әлеуетті өнім берушілердің атаулары, орналасқан жері және біліктілік деректері;

4) тендерлік құжаттамаға сәйкес әрбір тендерлік өтінімнің бағасы және басқа да шарттары;

5) тендерлік өтінімдерді бағалау мен салыстыруды баяндау;

6) тендерлік өтінімдерді қабылдамау негіздері;

7) тендердің әрбір лоты бойынша жеңімпаздың (лардың) атауы мен орналасқан жері және сауда атауын көрсете отырып, жеңімпаз айқындалған шарттар;

8) сауда атауын көрсете отырып, ұсынысы жеңімпаз ұсынғаннан кейін екінші болып табылатын тендердің әрбір лоты қатысушысының атауы және орналасқан жері;

9) Егер тендер жеңімпазы анықталмаса, негіздер;

10) сатып алу шартын жасасуға тиісті мерзім;

11) сараптама комиссиясын тарту туралы ақпарат.

2. Тендер қорытындылары шығарылған күннен бастап күнтізбелік үш күн ішінде Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендер қорытындыларының хаттамасын Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсына орналастыру арқылы тендерге қатысқан әлеуетті өнім берушілерді тендер нәтижелері туралы хабардар етеді.

3. Тендер қорытындылары туралы хаттама Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсында орналастырылады. Сатып алуды ұйымдастырушы қорытындылар шығарылған күннен бастап күнтізбелік үш күн ішінде Тапсырыс берушіге сатып алу қорытындылары хаттамасының расталған көшірмелерін және жеңімпаздың дәрілік заттарының және (немесе) медициналық бұйымдарының техникалық ерекшелігін жібереді.

**8 тарау. Сатып алу туралы шарт жасасу тәртібі**

1. Тапсырыс беруші тендер қорытындылары шығарылған не сатып алуды ұйымдастырушыдан сатып алу қорытындыларын алған күннен бастап күнтізбелік бес күн ішінде әлеуетті өнім берушіге Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысандар бойынша жасалатын қол қойылған сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты жібереді.

2. Шартты алған күннен бастап он жұмыс күні ішінде тендер жеңімпазы оған қол қояды не Тапсырыс берушіге оның шарттарымен келіспегені немесе қол қоюдан бас тартқаны туралы жазбаша хабарлайды. Қол қойылған шартты немесе шарттармен келіспеу туралы хабарламаны көрсетілген мерзімде ұсынбау оны жасасудан бас тарту болып есептеледі. Келіспеушіліктерді шешу мерзімі екі жұмыс күнінен аспауға тиіс.

3. Егер Қазақстан Республикасының заңнамалық актілерінде өзгеше көзделмесе, сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт тараптардың уәкілетті өкілдері қол қойған күннен бастап күшіне енеді.

4. Егер тендер жеңімпазы сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа белгіленген мерзімде қол қоюдан жалтарса немесе Тапсырыс берушіні оның талаптарымен келіспейтіні туралы хабардар етпесе, онда тапсырыс беруші осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін және баға ұсынысы жеңімпаз ұсынғаннан кейін екінші болып табылатын тендер қатысушысымен шарт жасасады.

5. Өнім берушіні таңдау үшін негіз болған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін шартқа қандай да бір өзгерістер және (немесе) жаңа талаптар (дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын, көлемін азайтуды қоспағанда) енгізуге, оның ішінде Шартта көрсетілген сауда атауын басқа сауда атауымен ауыстыруға жол берілмейді. сапаның өзгермеуі және өнім берушіні таңдау үшін негіз болған басқа да шарттар жағдайында жасалған шартқа өзгерістер енгізуге жол беріледі:

1) тараптардың өзара келісімі бойынша дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға бағаны және тиісінше шарттың бағасын төмендету бөлігінде;

2) дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің көлемін азайту бөлігінде тараптардың өзара келісімі бойынша жүзеге асырылады.

6. Тапсырыс беруші не сатып алуды ұйымдастырушы тендер жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа қол қойылғанға дейін дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың не фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын төмендету мақсатында аудио - және бейнетіркеуді қолдана отырып келіссөздер жүргізуге жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын төмендетуге келісім беру немесе келіспеу туралы өз қалауы бойынша шешім қабылдайды, бұл Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендердің жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.

**9 тарау. Сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізу тәртібі**

1. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың (бұдан әрі-сатып алу шартының) Кепілдік қамтамасыз етілуін енгізудің мазмұны, нысаны мен талаптары – кепілдік қамтамасыз етуді) Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысымен бекітілген Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының және фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің ережелеріне сәйкес айқындайды. тендерлік құжаттамаға, сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа енгізілуге жатады.

2. Кепілдік қамтамасыз ету сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызмет көрсету шартының бағасының үш пайызын құрайды және мынадай түрде ұсынылады:

1) Тапсырыс берушінің қызмет көрсететін банкінде орналастырылатын ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна;

2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген банк кепілдігі.

3.Ақшалай қаражаттың кепілдік жарнасы түріндегі кепілдік қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушінің тиісті шотына енгізеді.

4. Егер сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың бағасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, кепілдік қамтамасыз ету енгізілмейді.

5. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді, егер оларда өзгеше көзделмесе, өнім беруші ол күшіне енген күннен бастап он жұмыс күнінен кешіктірмей енгізеді.

6. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді Тапсырыс беруші Өнім берушіге қайтармайды:

1) Өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты бұзған;

2) жеткізу шарты бойынша өз міндеттемелерін орындамаған немесе тиісінше орындамаған( жеткізу мерзімдерін бұзу, сапасыз дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды жеткізу және шарттың басқа да талаптарын бұзу);

3) сатып алу шартында немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартта көзделген орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін айыппұл санкцияларын төлемеген.

**10 тарау. Тендерлік өтінімнің, сатып алу туралы шарттың тіліне қойылатын талаптар.**

1. Әлеуетті өнім беруші ұсынған тендерлік өтінім, сатып алу туралы шарт, сондай-ақ тендерлік өтінімге қатысты барлық хат-хабарлар мен құжаттар Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес тілде жасалады және ұсынылады. Әлеуетті өнім беруші ұсынатын ілеспе құжаттама мен баспа әдебиеті оларға тендерлік өтінім тіліндегі тиісті бөлімдердің дәл, нотариат куәландырған аудармасы қоса берілген жағдайда басқа тілде жасалуы мүмкін, бұл жағдайда тендерлік өтінімді түсіндіру мақсатында мемлекеттік немесе орыс тілінде жасалған құжаттардың артықшылығы болады*.*

**11 тарау. Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің отандық тауар өндірушілерін және/немесе өндірушілерін қолдау**

1. Егер лот бойынша сатып алуға Еуразиялық экономикалық одаққа (бұдан әрі-ЕАЭО) мүше мемлекеттердің отандық тауар өндірушісі және (немесе) өндірушісі болып табылатын, сатып алуға хабарландыру немесе шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді ұсынған бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

2. Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) ЕАЭО-ға мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

3. Сатып алуды жүргізу кезінде әлеуетті өнім берушінің отандық тауар өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) Қазақстан Республикасының Рұқсаттар және хабарламалар туралы *заңнамасына* сәйкес алынған дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке арналған лицензиямен;

2) *Кодекстің* ережелеріне және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіпке сәйкес берілген, өндіруші ретінде отандық тауар өндірушіні көрсете отырып, дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға тіркеу куәлігімен расталады.

Ұзақ мерзімді жеткізу шартына шарт немесе қосымша келісім жасасу кезінде отандық тауар өндіруші жеткізілетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға "СТ KZ" ішкі айналымы үшін дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың шығу тегі туралы сертификат береді.

4. ЕАЭО-ға мүше мемлекеттердің әлеуетті өнім беруші-өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

) дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке лицензиямен;

2) ЕАЭО тіркеу және сараптама қағидаларына сәйкес келетін тіркеу куәлігімен (Еуразиялық экономикалық комиссия кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 және 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешімдеріне сәйкес) жүзеге асырылады.

**12 тарау. Кәсіпкерлік бастаманы қолдау**

1. Шарттар жасасуға Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес объектінің талаптарға сәйкестігі туралы сертификат алған әлеуетті өнім берушілердің артықшылығы бар:

1) дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды жеткізудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде тиісті өндірістік практика (GMP);

2) тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша дәрілік заттар мен фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезіндегі тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) ;

3) фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дәріхана практикасы (GPP).

2. Сатып алу шартын немесе өтінімге жеткізу шартын жасасуға артықшылық алу үшін:

1) отандық тауар өндірушілер дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды берудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика талаптарына сәйкестігі туралы Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған сертификатты (GMP) қоса береді;

2) Әлеуетті өнім берушілер дәрілік заттарды сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дистрибьюторлық практика талаптарына (GDP) сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;

3) әлеуетті өнім берушілер және (немесе) олардың бірлесіп орындаушылары фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дәріхана практикасының (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді.

3. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді және объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты ұсынған бір ғана әлеуетті өнім беруші қатысса, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

4. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін тендерлік өтінімдерді және объектілердің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарды ұсынған екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысса, онда олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша, ал басқаларының өтінімдері әлеуетті жеткізушілер автоматты түрде қабылданбайды.

5. Егер лот бойынша сатып алуға дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық және дәл сәйкес келетін тіркеу куәлігін ұсынған екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші немесе дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның рұқсатының (қорытындысының) нөмірі қатысса, басым құқық тіркеу куәлігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге ұсынылады, бұл ретте олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті жеткізушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Тендерлік құжаттамаға Тендерлік құжаттамаға

№ 1 қосымша

**Сатып алынатын тауарлардың тізбесі**

**Медициналық бұйымдарды сатып алу бойынша тендер**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **лотаның N** **лота** | **Тапсырыс берушінің атауы** | **Тауардың атауы** | **Өлшем бірлігі** | **Саны** | **Жеткіз шарттары (ИНКОТЕРМС 2000 сәйкес)** | **Тауарларды жеткізу мерзімі (сатып алу туралы шарт күшіне енген күннен бастап күн)** | **Тауарларды жеткізу орны** | **Аванстық төлемнің мөлшері,%** | **Тендер тәсілімен сатып алуға бөлінген жалпы сома, теңге** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 |
| 1 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№1 ЛОТ**Maglumi TSH (CLIA) (100 тест) MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жиынтығынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 9 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 62 050 | 558 450 |
| 2 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№2 ЛОТ**Trab MAGLUMI (CLIO) (100 т) MAGLUMI Автоматты милюминесцентті иммуноанализатор жинағынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 1 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 286 100 | 286 100 |
| 3 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№3 ЛОТ**Maglumi T3 (CLIA) (100 т) MAGLUMI Автоматты милюминесцентті иммуноанализатор жинағынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 1 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 62 050 | 62 050 |
| 4 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№4 ЛОТ**Maglumi ft3 (өтінім) (100 мың) maglumi біріктірілген автоматизаторынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 3 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 62 050 | 186 150 |
| 5 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№5 ЛОТ**Maglumi TGA (CLIA) (100 сынақ) MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жинағынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 1 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 151 910 | 151 910 |
| 6 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№6 ЛОТ** Maglumi біріктірілген иммуномодуляциялық агентінен (800, 2000+, 4000+, X8, X3) MEGLUMIN Анти-TPO (RIA) (100 т) | жинақ | 4 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 149 380 | 597 520 |
| 7 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№7 ЛОТ**Maglumi Ferritin (CLIA) (100 сынақ) MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жинағынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 5 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 91 145 | 455 725 |
| 8 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№8 ЛОТ**Maglumi HBsAg (CLIA) (100 тест) MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жиынтығынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 13 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 86 085 | 1 119 105 |
| 9 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№9 ЛОТ** Maglumi (800, 2000+, 4000+, X8, X3) біріктірілген иммуномодуляциялық агентінен MEGLUMIN Anti-Cmv (CLIA) (100 т) | жинақ | 13 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 134 185 | 1 744 405 |
| 10 | ҚОӘДСБ«Рудный қалалық емханасы» КМК | №10 ЛОТМаглуми токсині IgG (CLIA) (100 т) автоматтандырылған МАГЛУМИ иммундық анализаторының комбинациясынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 3 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 101 275 | 303 825 |
| 11 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№11 ЛОТ**Maglumi toxo IgM (CLIA) (100 т) MAGLUMI автоматтандырылған иммундық анализатор комбинациясынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 1 | DDP межелі орны DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 101 275 | 101 275 |
| 12 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№11 ЛОТ**Maglumi CMV IgG (CLIA) (100 мың) MAGLUMI автоматтандырылған иммундық анализатор комбинациясынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 3 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 101 275 | 303 825 |
| 13 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№13 ЛОТ** Maglumi CMV IgM (CLIA) (100 т) MAGLUMI автоматтандырылған иммуноанализатор комбинациясынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 1 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 101 275 | 101 275 |
| 14 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№14 ЛОТ**Maglumi реакциялық модульдері (1 қорап=6х64) MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жиынтығынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | дана | 5 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 93 785 | 468 925 |
| 15 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№15 ЛОТ**Maglumi (800, 2000+, 4000+, X8, **№15 ЛОТ**X3) Автоматты химилюминесцентті иммунанализатор жинағынан 1+ 2 maglumi (1 қорап=2х230мл) (реакция активаторы)бастапқы реактивтері | дана | 12 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 39 515 | 474 180 |
| 16 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№16 ЛОТ**Maglumi автоматтандырылған иммуноанализаторының (800, 2000+, 4000+, X8 , X3) комбинациясынан maglumi тесілген концентраты (1 бөтелке=1,714 мл) | дана | 13 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 18 995 | 246 935 |
| 17 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№17 ЛОТ** Maglumi Автоматты химилюминесцентті иммунанализатор жинағынан maglumi Light Check (1 қорап=5х2мл) жарық сигналын тексеруге арналған ерітінді (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | дана | 4 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 31 685 | 126 740 |
| 18 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№18 ЛОТ**Maglumi 800 қалдықтар сөмкесі 50 дана/MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жинағынан қорап (800, 2000 | дана | 3 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 98 855 | 296 565 |
| 19 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | №19 ЛОТMAGLUMI Автоматты химилюминесцентті иммунанализатор жинағынан maglumi жүйесінің түтікшелерін тазартуға арналған ерітінді (1 бөтелке=1х500 мл) (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | дана | 1 | DDP межелі орны | *Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2023 жыл ішінде* | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 76 040 | 76 040 |

Тендерлік құжаттамаға

№ 2 қосымша

Сатып алынатын тауарлардың техникалық ерекшелігі

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****р/р** | Тауардың атауы | Өлшем бірлігі | Саны | Қысқаша мінездеме |
| 1 | **№1 ЛОТ**Maglumi TSH (CLIA) (100 тест) MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жиынтығынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 9 | MAGLUMI TSH (CLIO) - Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализатор үшін тиреостимулдаушы гормонды ( немесе тиреотропин) анықтауға арналған сандық тест (800, 2000, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI TSH (CLIA)Қамыр принципі: адам қанының сарысуындағы тиреостимулдаушы гормонды (TSH немесе тиреотропин) анықтау үшін сандық талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау. |
| 2 | **№2 ЛОТ**Trab MAGLUMI (CLIO) (100 т) MAGLUMI Автоматты милюминесцентті иммуноанализатор жинағынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 1 | MAGLUMI TRAb (CLIA) - Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализаторға арналған тиреостимуляциялайтын TSH (TRAb) гормонының рецепторына антиденелерді анықтауға арналған сандық тест (800, 2000, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI TRAb (CLIA)Тест принципі: адам қанының сарысуындағы TSH рецепторына (TRAb) антиденелерді анықтау үшін сандық талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ |
| 3 | **№3 ЛОТ**Maglumi T3 (CLIA) (100 т) MAGLUMI Автоматты милюминесцентті иммуноанализатор жинағынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 1 | MAGLUMI T3 (CLIA) - Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализатор үшін жалпы Трийодтиронин (Т3) анықтауға арналған сандық тест MAGLUMI (800, 2000 +, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI T3 (CLIA)Тест принципі: адам қанының сарысуындағы трийодтиронинді (Т3) анықтау үшін сандық талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты. САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау |
| 4 | **№4 ЛОТ**Maglumi ft3 (өтінім) (100 мың) maglumi біріктірілген автоматизаторынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 3 | MAGLUMI FT3 (CLIA) - Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализатор үшін бос трийодтиронинді ( ) анықтауға арналған сандық тест (800, 2000 +, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI FT3 (CLIA)Тест принципі: адам қанының сарысуындағы еркін трийодтиронинді (FT3) анықтау үшін сандық талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау, жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау |
| 5 | **№5 ЛОТ**Maglumi TGA (CLIA) (100 сынақ) MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жинағынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 1 | MAGLUMI (TGA) (CLIA) - Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализатор үшін тиреоглобулинге ( ) аутоиммунды антиденелерді анықтауға арналған сандық тест (800, 2000, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI TGA (CLIA)Қамыр принципі: адам қанының сарысуындағы тиреоглобулинге (TGA) аутоиммунды антиденелерді анықтау үшін сандық талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты. САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау |
| 6 | **№6 ЛОТ** Maglumi біріктірілген иммуномодуляциялық агентінен (800, 2000+, 4000+, X8, X3) MEGLUMIN Анти-TPO (RIA) (100 т) | жинақ | 4 | MAGLUMI Anti-TPO (CLIA) -Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализатор үшін тиреоидты пероксидазаға ( ) антиденелерді анықтауға арналған сандық тест (800, 2000, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Anti-TPO (CLIA)Тест принципі: адам қанының сарысуындағы тиреоидты пероксидазаға (TPO) антиденелерді анықтау үшін сандық талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау, жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты. САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау |
| 7 | **№7 ЛОТ**Maglumi Ferritin (CLIA) (100 сынақ) MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жинағынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 5 | MAGLUMI Ferritin (CLIA) – Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализаторға арналған темірді анықтауға арналған сандық тест (800, 2000, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Ferritin (CLIA)Қамыр принципі: адам қанының сарысуындағы темірді анықтау үшін сандық (Ferritin) талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау, жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау |
| 8 | **№8 ЛОТ**Maglumi HBsAg (CLIA) (100 тест) MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жиынтығынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 13 | MAGLUMI HBsAg(CLIA) - Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализатор үшін В ( ) гепатитінің беттік антигенін анықтауға арналған сапалық тест (800, 2000, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI HBsAg (CLIA)Қамыр принципі: адам қанының сарысуындағы В (HBsAg) гепатитінің беткі антигенін анықтау үшін сапалы талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау, жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақтыСАҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау |
| 9 | **№9 ЛОТ** Maglumi (800, 2000+, 4000+, X8, X3) біріктірілген иммуномодуляциялық агентінен MEGLUMIN Anti-Cmv (CLIA) (100 т) | жинақ | 13 | Anti-HCV ( ) - Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализатор үшін С гепатиті вирусына антиденелерді анықтауға арналған сапалы тест (800, 2000, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Anti-HCV (CLIA)Тест принципі: адам қанының сарысуындағы немесе плазмасындағы С гепатиті вирусына антиденелерді анықтау үшін сапалы талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау, жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау |
| 10 | №10 ЛОТМаглуми токсині IgG (CLIA) (100 т) автоматтандырылған МАГЛУМИ иммундық анализаторының комбинациясынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 3 | MAGLUMI Toxo IgG (CLIA) - Качественный тест для определения иммуноглобулина G к токсоплазме (Toxo IgG) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3)Определяемые параметры: MAGLUMI Toxo IgG (CLIA)Принцип теста: Качественный для определения иммуноглобулина G к токсоплазме (Toxo IgG) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ.Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук.Комлектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ1. В запечатанном состоянии: Хранить при температуре 2 - 8 °С до истечения срока годности.2. Срок годности 12 месяцев.3. В открытом состоянии при 2-8°C: Стабильность сохраняется не менее 4 недель.4. При установке в анализатор: Стабильность сохраняется не менее 4 недель.5 Для обеспечения максимального качества рекомендуется после выполнения анализов, проведенных в течение рабочего дня, помещать открытые наборы в холодильник. По истечении срока, установленного для использования открытых наборов или наборов, установленных в анализатор, можно продолжать использовать набор реагентов при условии, что результаты, полученные с использованием контрольных образцов, находятся в пределах ожидаемых диапазонов.6.Хранить в вертикальном положении, чтобы облегчить выполнение в дальнейшем надлежащего ресуспензирования микрочастиц, обладающих магнитными свойствами.7. Хранить в местах, защищенных от солнечного света |
| 11 | **№11 ЛОТ**Maglumi toxo IgM (CLIA) (100 т) MAGLUMI автоматтандырылған иммундық анализатор комбинациясынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 1 | MAGLUMI Toxo IgM (CLIA) - Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализатор үшін токсоплазмаға M иммуноглобулинін анықтауға арналған сапалы тест (800, 2000, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Toxo IgM (CLIA)Адам қанының сарысуындағы токсоплазмаға иммуноглобулин M (Toxo IgM) анықтауға арналған сапалы талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ.100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау |
| 12 | **№12 ЛОТ**Maglumi CMV IgG (CLIA) (100 мың) MAGLUMI автоматтандырылған иммундық анализатор комбинациясынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 3 | MAGLUMI CMV IgG (CLIA) - Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализатор үшін цитомегаловирусқа G ( ) иммуноглобулинін анықтауға арналған сапалы тест (800, 2000, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CMV IgG (CLIA)Қамыр принципі: адамның қан сарысуындағы цитомегаловирусқа иммуноглобулин G (IgG) анықтауға арналған сапалы талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау, жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақтыСАҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау |
| 13 | **№13 ЛОТ** Maglumi CMV IgM (CLIA) (100 т) MAGLUMI автоматтандырылған иммуноанализатор комбинациясынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | жинақ | 1 | MAGLUMI CMV IgM(CLIA) - Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализатор үшін цитомегаловирусқа M ( ) иммуноглобулинін анықтауға арналған сапалы тест (800, 2000, 4000 +, X8, X3)Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CMV IgM (CLIA)Қамыр принципі: адамның қан сарысуындағы цитомегаловирусқа иммуноглобулин M (IgM) анықтауға арналған сапалы талдау in vitro.Тест әдісі: хемилюминесценттік иммуноанализ100 (50, 200, 500) дана.Жиынтық: сапаны бақылау, жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Қатты реакциялық фаза ретінде магниттік наношариктер шығады. Жиынтықта реагенттер туралы ақпаратты және кіріктірілген калибрлеу қисығын қамтитын RFID белгісі болады. Калибраторлар екі нүкте бойынша бекітілген калибрлеу қисығын түзету үшін пайдаланылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІ1. 2 - 8 ° С температурада жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтау.2. Жарамдылық мерзімі 12 ай.3. Ашық жағдайда 2-8 ° C кезінде Тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.4. Талдағышқа орнату кезінде тұрақтылық кемінде 4 апта сақталады.5, Ең жоғары сапаны қамтамасыз ету үшін жұмыс күні ішінде жүргізілген талдауларды орындағаннан кейін ашық жиынтықтарды тоңазытқышқа орналастыру ұсынылады. Ашық жиынтықтарды немесе талдағышқа орнатылған жиынтықтарды пайдалану үшін белгіленген мерзім өткеннен кейін бақылау үлгілерін пайдалана отырып алынған нәтижелер күтілетін диапазондар шегінде болған жағдайда реагенттер жиынтығын пайдалануды жалғастыруға болады.6, Магниттік қасиеттері бар микро бөлшектерді одан әрі тиісінше ресспензациялауды орындауды жеңілдету үшін тік күйде сақтау.7. Күн сәулесінен қорғалған орындарда сақтау |
| 14 | **№14 ЛОТ**Maglumi реакциялық модульдері (1 қорап=6х64) MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жиынтығынан (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | дана | 5 | Реакциялық модуль электр энергиясынталдауларды автоматты түрде пайдалана отырып,сериялы иммунологиялық талдағыштың хемилюминесценттікMAGLUMI (Maglumi 600, Maglumi 800, Maglumi 1000,Maglumi 1000 Plus, Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000 иMaglumi 4000 Plus). Реакциялық модуль 6 × 64 (әрқайсысында 6 пияздан).Қосымша ақпарат (мысалы, орындау параметрлері)талдаулардан тұрады. Бөлме температурасында (15-30 ° C) сақтау |
| 15 | **№15 ЛОТ**X3) Автоматты химилюминесцентті иммунанализатор жинағынан 1+ 2 maglumi (1 қорап=2х230мл) (реакция активаторы)бастапқы реактивтері | дана | 12 | Автоматты хемилюминесценттік иммунологиялық талдағышты (ХЛИА) MAGLUMI пайдалана отырып талдау жүргізуге қажетті хнмилюминометриялық жарық сигналын қалыптастыруға арналған бастапқы реактивтер жиынтығы, САҚТАУ ШАРТТАРЫ ЖӘНЕ ТҰРАҚТЫЛЫҚБастапқы реактивтер тығыз жабылған түпнұсқа сауыттарда сақталуы тиіс.Реактивтерді 15-30 ° С температурада заттаңбада көрсетілген жарамдылық мерзімі өткенге дейін сақтаңыз (күнінен бастап 12 ай)өндірісі).Аппаратта сақтау кезіндегі тұрақтылық 4 апта.Реактивтер тікелей күн сәулесінің әсерінен қорғалуы тиіс |
| 16 | **№16 ЛОТ**Maglumi автоматтандырылған иммуноанализаторының (800, 2000+, 4000+, X8 , X3) комбинациясынан maglumi тесілген концентраты (1 бөтелке=1,714 мл) | дана | 13 | Жуу концентраты MAGLUMI - жуу сұйықтығын алу үшін араластыру арқылы пайдаланылатын ерітінді,автоматты хемилюминесценттiң көмегiмен талдау жүргiзу кезiнде магниттiк микробөлшектердi жууға арналған(Maglumi 600, Maglumi 800, Maglumi 1000, Maglumi 1000 Plus модельдерін қоса алғанда)Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000 и Maglumi 4000 Plus).САҚТАУ ЖӘНЕ ЖАРАМДЫЛЫҚ МЕРЗІМІl Жуу концентраты заттаңбада көрсетілген жарамдылық мерзімі өткенге дейін 15-30 ° С температурада сақталуы тиіс(өндіріс күнінен бастап 12 ай).Дайын жуу сұйықтығын сақтау мерзімі: 15-30 ° С температурада 4 апта.l Тікелей күн сәулесіне ұшырамаңыз |
| 17 | **№17 ЛОТ** Maglumi Автоматты химилюминесцентті иммунанализатор жинағынан maglumi Light Check (1 қорап=5х2мл) жарық сигналын тексеруге арналған ерітінді (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | дана | 4 | Раствор для проверки светового сигнала необходим для проверки пригодности стартовых реагентов 1 и 2 и качества работы устройств измерения и дозирования. Проверку светового сигнала необходимо выполнять с помощью автоматического хемилюминесцентного иммунологического анализатора серии MAGLUMI (включая модели Maglumi 600, Maglumi 800, Maglumi 1000, Maglumi 1000 Plus, Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000 и Maglumi 4000 Plus) ежедневно перед проведением первой процедуры анализа или каждый раз перед использованием новой партии стартовых реагентов. Данная процедура контроля позволяет проверить правильность работы анализатора и пригодность стартовых реагентов и тем самым избежать получения ошибочных результатов, связанных с неисправностью анализатора, неправильным расположением или истечением срока годности стартовых реагентов. Хранение и стабильностьl Невскрытый флакон должен храниться при температуре 2–8 °C до истечения срока годности, указанного на этикетке (12 месяцев с даты производства). l После использования сразу же закройте флакон с раствором для проверки светового сигнала и храните его в холодильнике при температуре 2–8 °C.l Не подвергайте воздействию прямых солнечных лучей.l После вскрытия флакон с раст |
| 18 | **№18 ЛОТ**Maglumi 800 қалдықтар сөмкесі 50 дана/MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор жинағынан қорап (800, 2000 | дана | 3 | WasteBag(1Pack= 50 Pieces). Автоматты хемилюминесцентті иммуноанализаторға арналған қалдықтарды жинауға арналған қаптар MAGLUMI (800, 2000, 400 + 0, X8, X3). Бөлме температурасында (15-30 ° C) сақтау. |
| 19 | **№19 ЛОТ**MAGLUMI Автоматты химилюминесцентті иммунанализатор жинағынан maglumi жүйесінің түтікшелерін тазартуға арналған ерітінді (1 бөтелке=1х500 мл) (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | дана | 1 | Жүйенің түтіктерін тазалауға арналған MAGLUMI ерітіндісі пипеткалық мөлшерлегішті және жуу торабының инелерін тазалауға арналған. Ол көмектеседіқұбырлардағы белоктық препараттардың санын азайта отырып және осылайша күнделікті тасымалданатынMAGLUMI жүйелеріне техникалық қызмет көрсету рәсімдері. Бұл жиынтық автоматты түрде ғана пайдаланылуы мүмкін(Maglumi 600, Maglumi 800,Maglumi 1000, Maglumi 1000 Plus, Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000 и Maglumi 4000 Plus). САҚТАУl алғаннан кейін жиынтықты 15-30 ° C температурада сақтаңыз.l Тікелей күн сәулесіне ұшырамаңыз. Ерітіндіні сақтау мерзімі 12 айды құрайды. |

Қазақстан Республикасы

Денсаулық сақтау министрінің

2021 жылғы 12 қарашадағы

№ ҚР ДСМ–113 [бұйрығына](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=32075194)

32-қосымша

Нысан

**Келісімшарттық өндірудің тапсырыс берушісімен (бірыңғай дистрибьютор мен келісімшарттық өндіруге тапсырыс беруші арасында) биоаналогиялық**

**дәрілік препараттарды (биоаналогтар, биосимилярлар) берудің ұзақ мерзімді шартын жасасу конкурсына қатысуға өтініміне қоса берілетін құжаттар**

**тізімдемесі**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Құжаттың атауы | Күні мен нөмірі | Қысқаша мазмұны | Құжатқа қол қойған кім(Т.А.Ә. (бар болған жағдайда) және лауазымын көрсету) | Түпнұсқа, көшірме, нотариалды куәландырылған көшірмесі (керегін көрсету) | Парақтың нөмірі |
|   |  |  |  |  |  |  |
|   |  |  |  |  |  |  |

*ҚР Денсаулық сақтау министрінің 2022.17.06. № ҚР ДСМ-53*[*бұйрығымен*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35499827#sub_id=3233)*33-қосымшамен толықтырылды*

Қазақстан Республикасы

Денсаулық сақтау министрі

2021 жылғы 12 қарашадағы

№ ҚР ДСМ -113 бұйрығына

қосымша [бұйрыққа](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=32075194) 2-қосымша

Нысан

(Кімге)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(тапсырыс берушінің, сатып

алуды немесе бірыңғай

дистрибьютордың атауы)

**Тендерге қатысуға өтінім**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(әлеуетті өнім берушінің атауы),

тендер өткізу жөніндегі хабарландыруды/ тендерлік құжаттаманы қарап, № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (тендердің атауы)

осы арқылы алуды куәландыратын (егер тендерлік құжаттама алынса, көрсетіледі), осы өтініммен мынадай лоттар бойынша хабарландыру шарттарына/тендерлік құжаттамаға сәйкес дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді беруді:

 1) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (лот нөмірі) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық

 көрсетілетін қызметтерді егжей-тегжейлі сипаттау)

 2) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (лот нөмірі) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық

 көрсетілетін қызметтерді егжей-тегжейлі сипаттау)

«Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 [қаулысында](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=33085942) (бұдан әрі – Қағидалар) көзделген талаптар мен шарттарға сәйкес жүзеге асыруға келісімін білдіреді.

Әлеуетті өнім беруші Қағидаларда көзделген талаптармен және шарттармен танысқанын және конкурстық комиссияға өзінің құқықтылығы, біліктілігі, медициналық техниканы берудің сапалық және өзге де сипаттамалары туралы дәйексіз мәліметтер бергені үшін, сондай-ақ Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасында көзделген өзге де шектеулер жөніндегі жауапкершілік туралы хабардар етілгенін растайды.

Әлеуетті өнім беруші осы өтінімдегі мәліметтердің және оған қоса берілетін құжаттардың анықтығын растайды:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| р/с № | Құжат атауы | Парақтар саны |
|   |  |  |

Осы өтінім тендердің қорытындылары шығарылғанға дейін жарамды.

Тендерлік өтінімге атынан және тапсырмасы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (әлеуетті өнім берушінің атауы) бойынша қол қоюға өкілеттігі бар тұлғаның лауазымы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда) және қолы

|  |  |
| --- | --- |
|  Мөрі (бар болған жағдайда) | «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ж. |

*ҚР Денсаулық сақтау министрінің 2022.17.06. № ҚР ДСМ-53*[*бұйрығымен*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35499827#sub_id=123)*3-қосымша жаңа редакцияда (*[*бұр.ред.қара*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=34339471#sub_id=3)*)*

Қазақстан Республикасы

Денсаулық сақтау министрі

2021 жылғы 12 қарашадағы

№ ҚР ДСМ -113 [бұйрығына](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=32075194)

4-қосымша

Нысан

**Дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды беруге әлеуетті өнім берушінің**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (әлеуетті өнім берушінің атауы) **баға ұсынысы**

Сатып алу № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Сатып алу тәсілі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Лот № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| р/с№ | Дәрілік затты/медициналық бұйымды беруге баға ұсынысының мазмұны | Мазмұны(әлеуетті өнім беруші толтыру үшін) |
| 1 | Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның атауы (халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы) |  |
| 2 | Сипаттамасы |  |
| 3 | Өлшем бірлігі |  |
| 4 | Тіркеу куәлігінің (куәліктердің)/біржолғы әкелуге рұқсаттың № |  |
| 5 | Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның саудалық атауы |  |
| 6 | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша дәрілік нысаны/сипаттамасы (шығару нысаны) |  |
| 7 | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойыншаөлшем бірлігі |  |
| 8 | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойыншаөндіруші |  |
| 9 | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойыншаөндіруші елі |  |
| 10 | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша өлшеп-оралуы (қаптамадағы өлшем бірліктерінің саны) |  |
| 11 | Жеткізу пунктіне (пункттеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 шарттарында теңгемен бірлік бағасы/Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасы (Бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда) |  |
| 12 | Өлшем бірлігіндегі саны (көлемі) |  |
| 13 | Әлеуетті өнім берушінің тасымалдауға, сақтандыруға, кедендік баждарды, ҚҚС-ты және басқа да салықтарды, төлемдер мен алымдарды төлеуге арналған барлық шығыстарын, басқа да шығыстарды қоса алғанда, жеткізу пунктіне (пункттеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 беру шарттарымен теңгемен жеткізу сомасы |  |
| 14 | Беру графигі |  |

\*әлеуетті өнім берушінің бағасы/Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын ескере отырып

 Күні «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ ж.

 Лауазымы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 Қолы

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Мөр (бар болса)

*ҚР Денсаулық сақтау министрінің 2022.17.06. № ҚР ДСМ-53*[*бұйрығымен*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35499827#sub_id=123)*5-қосымша жаңа редакцияда (*[*бұр.ред.қара*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=34339471#sub_id=5)*)*

Қазақстан Республикасы

Денсаулық сақтау министрі

2021 жылғы 12 қарашадағы

№ ҚР ДСМ-113 [бұйрығына](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=32075194)

6-қосымша

Нысан

**Ақшаны қайтару туралы хабарлама (тендерлік өтінімді қамтамасыз ету түрі)**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе Бірыңғай дистрибьютордың атауы) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (жарияланған күні, айы, жылы), № \_\_\_\_\_\_\_\_ лот бойынша (сатып алу веб-порталындағы лот нөмірі) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сомасы санмен және жазумен) теңге №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сатып алу веб-порталындағы хабарландыру нөмірі) хабарландыруда көрсетілген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу жөніндегі тендерге/конкурсқа қатысқан әлеуетті өнім берушінің өтінімінің қабылданбауына байланысты тендерлік/конкурсқа өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету ретінде енгізілген ақшаны қайтару туралы хабарлаймыз.

*ҚР Денсаулық сақтау министрінің 2022.17.06. № ҚР ДСМ-53*[*бұйрығымен*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35499827#sub_id=123)*7-қосымша жаңа редакцияда (*[*бұр.ред.қара*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=34339471#sub_id=7)*)*

Қазақстан Республикасы

Денсаулық сақтау министрі

2021 жылғы 12 қарашадағы

№ ҚР ДСМ-113 [бұйрығына](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=32075194)

8-қосымша

Нысан

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Күні \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Кімге:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(әлеуетті өнім берушінің атауы)

**Ақшалай жарна түріндегі кепілдікті қамтамасыз етуді ұстап қалу туралы хабарлама**

**(тендерлік немесе конкурстық өтінімді қамтамасыз ету түрі)**

Осымен \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе Бірыңғай дистрибьютордың атауы)

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ ж. шарт (қосымша келісім) жасасудан бас тарту немесе жалтару

немесе № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ ж. шарт бойынша міндеттемелердің орындалуын қамтамасыз ету шараларының ұсынылмауына байланысты

сатып алу бойынша тендерге/конкурсқа қатысқан \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (тауардың/көрсетілетін қызметтің атауы және көлемі) жарияланған \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының/Бірыңғай дистрибьютордың атауы), лот бойынша № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (хабарландырудағы/сатып алу веб-порталындағы нөмірі) - мөлшері \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сомасы санмен және жазумен) теңге ақшалай жарна түрінде енгізілген кепілдікті қамтамасыз етудің ұсталғаны туралы хабарлайды.

Басшының Т.А.Ә. (бар болған жағдайда) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*ҚР Денсаулық сақтау министрінің 2022.17.06. № ҚР ДСМ-53*[*бұйрығымен*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35499827#sub_id=123)*9-қосымша жаңа редакцияда (*[*бұр.ред.қара*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=34339471#sub_id=9)*)*

Қазақстан Республикасы

Денсаулық сақтау министрі

2021 жылғы 12 қарашадағы

№ ҚР ДСМ-113 [бұйрығына](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=32075194)

9-қосымша

Нысан

**Электрондық банк кепілдігінің қолданылуын тоқтату туралы хабарлама (тендерлік өтінімді қамтамасыз ету)**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе Бірыңғай дистрибьютордың атауы) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (жарияланған күні, айы, жылы), № \_\_\_\_\_\_\_\_ лот бойынша (сатып алу веб-порталындағы лот нөмірі) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сомасы санмен және жазумен) теңге №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сатып алу веб-порталындағы хабарландыру нөмірі) хабарландыруда көрсетілген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу жөніндегі тендерге қатысқан әлеуетті өнім берушінің өтінімінің қабылданбауына байланысты электрондық банк кепілдігінің күші тоқтатылғаны туралы хабарлаймыз.

*ҚР Денсаулық сақтау министрінің 2022.17.06. № ҚР ДСМ-53*[*бұйрығымен*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35499827#sub_id=123)*10-қосымша жаңа редакцияда (*[*бұр.ред.қара*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=34339471#sub_id=10)*)*

Қазақстан Республикасы

Денсаулық сақтау министрі

2021 жылғы 12 қарашадағы

№ ҚР ДСМ-113 [бұйрығына](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=32075194)

14-қосымша

Нысан

**Сатып алудың үлгі шарты (тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында)**

|  |  |
| --- | --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ж. |
| орналасқан жері |  |

Бұдан әрі «Тапсырыс беруші» деп аталатын \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (тапсырыс берушінің толық атауы) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ атынан уәкілетті адамның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болған жағдайда) бір тараптан және бұдан әрі «Өнім беруші» деп аталатын \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (өнім беруші – тендер жеңіпазының толық атауы) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ атынан уәкілетті адамның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болған жағдайда) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (Жарғының, Ереженің) негізінде әрекет ететін екінші тараптан, «Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 [қаулысының](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=33085942) (бұдан әрі – Қағидалар), № \_\_\_\_\_\_ «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ жылы (сатып алу затын көрсету) сатып алу бойынша \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тәсілмен (тәсілін көрсету) сатып алу қорытындылары туралы хаттаманың негізінде осы Дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартты (бұдан әрі – Шарт) жасасты және төмендегілер туралы келісімге келді:

**1. Шартта қолданылатын терминдер**

1. Осы Шартта төменде санамаланған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:

1) Шарт – Тапсырыс беруші мен Өнім берушінің арасында Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшаларымен және толықтыруларымен бірге, сондай-ақ Шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен бірге қол қойған азаматтық-құқықтық акт;

2) Шарттың сомасы – Тапсырыс берушінің Өнім берушіге Шарттың шеңберінде Бірыңғай дистрибьюторға өзінің шарттық міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуі тиіс сома;

3) тауарлар – Өнім беруші Тапсырыс берушіге Шарттың талаптарына сәйкес беруі тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және ілеспе көрсетілетін қызметтер;

4) ілеспе көрсетілетін қызметтер – тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды беруді қамтамасыз ететін көрсетілетін қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған басқа да міндеттерін қамтитын, монтаждау, іске қосу, техникалық жәрдем көрсету, оқыту және басқа да қосалқы көрсетілетін қызметтер;

5) Тапсырыс беруші – облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары, медициналық қызметтер көрсететін әскери-медициналық (медициналық) бөлімшелер, ведомстволық бөлімшелер (ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық қызметтер көрсететін денсаулық сақтау субъектілері;

6) Өнім беруші – Тапсырыс берушімен жасалған сатып алу туралы Шартта оның контрагенті ретінде әрекет ететін және Шарт талаптарында көрсетілген тауарларды беруді жүзеге асыратын жеке немесе заңды тұлға.

**2. Шарттың мәні**

2. Өнім беруші тауарды Шарттың талаптарына сәйкес, осы Шартқа қосымшаларда айқындалған мөлшерде және сапада беруге, ал Тапсырыс беруші оны қабылдауға және Шарттың талаптарына сәйкес төлеуге міндеттенеді.

3. Төменде санамаланған құжаттар және оларда келісілген талаптар осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып табылады, атап айтқанда:

1) осы Шарт;

2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;

3) техникалық ерекшелік;

4) Шарттың орындалуын қамтамасыз ету (бұл тармақша егер тендерлік құжаттамада немесе Қағидаларда Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізу көзделсе көрсетіледі).

**3. Шарттың бағасы және төлемі**

4. Шарттың бағасы (ММ үшін бюджеттік бағдарламаға/ерекшелікке сәйкес тауарлардың атауын көрсету) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ теңгені (соманы санмен және жазумен көрсету) құрайды және Өнім берушінің оның тендерлік өтінімінде көрсеткен бағасына сәйкес келеді.

5. Өнім берушіге берілген тауарлар үшін ақы төлеу мынадай шарттарда жүргізіледі:

Төлем түрі \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (аудару, қолма-қол есеп айырысу, аккредитив және өзге де төлемдер)

Төлеу мерзімі: \_\_\_\_ (мысалы: % кейін тауарды тағайындалған пунктте қабылдағаннан немесе алдын ала төлем немесе өзгелер).

6. Төлем алдындағы қажетті құжаттар:

1) Өнім беруші ұсынатын және оның өндіруші, ресми дистрибьютор не өндірушінің ресми өкілі мәртебесін растайтын шарттың көшірмесі немесе өзге де құжаттар;

2) шот-фактура, жүкқұжат, қабылдап алу-беру актісі;

3) тауардың нақты түріне тән өзге де құжаттар (медициналық техниканы сатып алу кезінде: сервистік қызмет көрсетуді жүргізу кестесі; егер тауар өлшеу құралы болып табылса, өлшеу құралының бастапқы тексеруден өткені туралы сертификат; тапсырыс берушінің медициналық және техникалық мамандарын оқытуды растайтын құжаттар).

**4. Тауарды беру және қабылдау шарттары**

7. Шарт шеңберінде берілетін тауарлар техникалық ерекшелікте көрсетілген стандарттарға сәйкес келуі немесе олардан жоғары болуы тиіс.

8. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз Шарттың немесе оның қандай да бір ережелерінің, сондай-ақ Тапсырыс беруші немесе осы Шартты орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналды қоспағанда, оның атынан басқа тұлғалар ұсынған техникалық құжаттаманың, жоспарлардың, сызбалардың, модельдердің, үлгілердің немесе ақпараттың мазмұнын ешкімге ашпауға тиіс.

Көрсетілген ақпарат бұл персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін қаншалықты қажет болса, сондай шамада берілуге тиіс.

9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз жоғарыда аталған қандай да бір құжаттарды немесе ақпаратты Шартты іске асыру мақсатынан басқа мақсатта пайдаланбауға тиіс.

10. Өнім беруші тауарларды соңғы межелі пунктіне тасымалдау кезінде олардың бүлінуінен немесе бүлінуінен алдын алатын орауды қамтамасыз етуге тиіс.

Қаптама қандай да бір шектеусіз қарқынды көтеру-тасымалдау өңдеуіне және тасымалдау кезінде экстремалды температуралардың, тұздар мен жауын-шашынның, сондай-ақ ашық сақтаудың әсеріне төзуі тиіс.

Буып-түйілген жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын айқындау кезінде жеткізудің соңғы пунктінің алыстығын және тауарларды алып жүрудің барлық пункттерінде қуатты жүк көтергіш құралдардың болуын ескеру қажет.

11. Жәшіктерді буып-түю және таңбалау, сондай-ақ оның ішіндегі және сыртындағы құжаттама Қазақстан Республикасының заңнамасына қатаң сәйкес келуі тиіс.

12. Тауарларды беруді Өнім беруші сатып алынатын тауарлар тізбесінде айтылған Тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының талаптарына сәйкес жүзеге асырады.

13. Өнім беруші тауарларды тендерлік құжаттамаға қосымшада көрсетілген межелі пунктке дейін жеткізуге тиіс. Бұл тауарларды межелі пунктке дейін тасымалдауды Өнім беруші жүзеге асырады және төлейді, ал осыған байланысты шығыстар Шарттың бағасына енгізіледі.

**5. Медициналық техниканы беру және қабылдау ерекшеліктері**

14. Берілетін медициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету орнатылғаннан және пайдалануға берілгеннен кейін 37 (отыз жеті) ай ішінде жарамды, осы кезең ішінде кепілдікті сервистік қызмет көрсету құны Шарттың бағасына енгізілген және өзіне регламенттік және жөндеу жұмыстарын, сондай-ақ бұл ретте дайындаушы зауыт өндірген пайдаланылатын қосалқы бөлшектер мен тораптарды қамтиды. Бұл ретте кепілді сервистік қызмет көрсету медициналық техниканың тораптары мен жинақтауыштарының сынуы, жөнделуі, ауыстырылуы себебінен тоқтап тұру кезеңіне мөлшерлес мерзімге ұзартылады немесе Тапсырыс берушіге көрсетілген кезеңге Өнім беруші осыған ұқсас жұмыс істейтін медициналық техниканы ұсынады.

15. Осы Шарт шеңберінде Өнім беруші тендерлік құжаттамада көрсетілген қызметтерді ұсынуы тиіс.

16. Ілеспе қызметтердің бағасы Шарттың бағасына кіреді.

17. Тапсырыс беруші Өнім берушіден Өнім беруші дайындайтын немесе өткізетін қосалқы бөлшектер туралы ақпаратты, атап айтқанда Тапсырыс беруші Өнім берушіден сатып алу үшін таңдай алатын және кепілдік мерзімі өткеннен кейін оларды пайдалана алатын қосалқы бөлшектердің құны мен номенклатурасын ұсынуды талап ете алады.

18. Өнім беруші қосалқы бөлшектерді өндіруді тоқтатқан жағдайда:

а) Тапсырыс берушіге қажетті мөлшерде қажетті сатып алуды жүргізуге мүмкіндік беру үшін өндірістің алдағы тоқтауы туралы алдын ала хабарлауы;

б) қажет болған жағдайда өндіріс тоқтатылғаннан кейін Тапсырыс берушіге қосалқы бөлшектерге жоспарларды, сызбаларды және техникалық құжаттаманы тегін беруі тиіс.

19. Өнім беруші Шарт шеңберінде берілген тауарлардың:

1) егер шартта өзгеше көзделмесе, конструкциялар мен материалдардың барлық соңғы модификацияларын көрсететін жаңа, пайдаланылмаған, ең жаңа не сериялық модельдер болып табылатынына;

2) Тапсырыс берушінің елі үшін әдеттегі жағдайларда берілген тауарларды қалыпты пайдалану кезінде конструкциясына, материалдарына немесе жұмысына байланысты ақаулары болмайтынына кепілдік береді.

20. Тапсырыс беруші ұсынған техникалық ерекшелікке қатаң сәйкестікте Өнім беруші дайындаған конструкцияларда, материалдарда ақаулар пайда болған жағдайда Өнім беруші Тапсырыс берушінің техникалық ерекшелігіндегі олқылықтары үшін жауапты болмайды.

21. Бұл кепілдік тауарлардың бүкіл партиясын немесе оның бір бөлігін нақты жағдайға байланысты жеткізгеннен және оларды Шартта көрсетілген соңғы межелі пунктте қабылдағаннан кейін \_\_\_\_\_\_ күн ішінде жарамды (кепілдіктің талап етілетін мерзімі көрсетілсін).

22. Тапсырыс беруші осы кепілдікке байланысты барлық наразылықтар туралы Өнім берушіні жазбаша түрде жедел хабардар етуге міндетті.

23. Тауардың істен шығуы туралы хабарламаны алғаннан кейін Өнім беруші хабарламаны алған кезден бастап 72 (жетпіс екі) сағаттан аспайтын мерзімде болжамды жөндеудің себептерін, мерзімдерін айқындау үшін білікті маманның жергілікті жерге шығуын қамтамасыз етуге тиіс. Өнім беруші дайындаушы зауыт өндірген қосалқы бөлшектер мен тораптарды пайдалана отырып жөндеу немесе Тапсырыс беруші тарапынан қандай да бір шығыстарсыз ақаулы тауарды немесе оның бөлігін ауыстыруды бір ай ішінде жүргізуге тиіс.

24. Егер Өнім беруші хабарламаны алып, бір ай ішінде ақауды(ларды) түзетпесе, Тапсырыс беруші Өнім берушінің есебінен және Тапсырыс берушінің Өнім берушіге қатысты Шарт бойынша иелене алатын басқа құқықтарына қандай да бір залалсыз ақауларды түзету бойынша қажетті санкциялар мен шараларды қолдана алады.

25. Екі тарап қол қойған жазбаша өзгерістерді қоспағанда, Шарт құжаттарына ешқандай ауытқуларға немесе өзгерістерге (сызбалар, жобалар немесе техникалық ерекшеліктер, тиеп-жөнелту, буып-түю әдісі, жеткізу орны немесе Өнім беруші ұсынатын қызметтер және өзгелер) жол берілмейді.

26. Егер кез келген өзгеріс Өнім берушіге Шарт бойынша тауарлардың кез келген бөлігін беру үшін қажетті құнның немесе мерзімдердің азаюына әкелетін болса, онда шарттың бағасы немесе беру графигі немесе екеуі де тиісті түрде түзетіледі, ал Шартқа тиісті түзетулер енгізіледі. Өнім берушінің осы баптың шеңберінде түзету жүргізуге барлық сұрау салулары Өнім беруші тапсырыс берушіден өзгерістер туралы өкім алған күннен бастап 30 (отыз) күн ішінде ұсынылуға тиіс.

**6. Тараптардың жауапкершілігі**

27. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін біреуге толықтай да, ішінара да бермеуге тиіс.

28. Тауарларды беруді және қызметтерді көрсетуді Өнім беруші баға кестесінде көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асыруға тиіс.

29. Өнім беруші тарапынан жеткізілімді орындауды кешіктіру Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді ұстап қалуға және тұрақсыздық айыбын төлеуге алып келеді.

30. Егер Шартты орындау кезеңінде Өнім беруші кез келген сәтте тауарларды уақтылы беруге кедергі келтіретін жағдайларға тап болса, Өнім беруші Тапсырыс берушіге кідіріс фактісі, оның болжамды ұзақтығы және себебі (себептері) туралы дереу жазбаша хабарлама жіберуге тиіс. Өнім берушіден хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайды бағалауға тиіс және бюджеттік бағдарлама әкімшісімен келісім бойынша Өнім берушінің Шартты орындау мерзімін ұзарта алады. Мұндай жағдайда мұндай ұзартуды тараптар Шартқа түзетулер енгізу арқылы ратификациялауға тиіс.

31. Форс-мажор жағдайларды қоспағанда, егер Өнім беруші тауарларды Шартта көзделген мерзімдерде бере алмаса, Тапсырыс беруші Шарт шеңберінде өзінің басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, Шарттың бағасынан жеткіліксіз берілген немесе мерзімі бұзылып берілген тауар сомасының 0,1 (нөл бүтін оннан бір) пайыз мөлшеріндегі соманы тұрақсыздық айыбы түрінде шегереді.

32. Егер Шартты орындауды кешіктіру форс-мажор жағдайлардың нәтижесі болып табылса, Өнім беруші өзінің Шарттың орындалуын қамтамасыз етуінен айырылмайды және тұрақсыздық айыбын төлеуге немесе Шарттың талаптарын орындамауына байланысты оны бұзуға жауапты болмайды.

33. Шарттың мақсаттары үшін форс-мажор Тараптың жаңсақтығына немесе салғырттығына байланысты емес және бұл жағдайлар Тараптардың кез келгенінің шарт бойынша өз міндеттемелерін орындауын мүмкін етпеген жағдайда, Тараптардың кез келгенінің бақылауына бағынбайтын күтпеген сипатқа ие (дүлей зілзалалар, міндеттемелерді орындауға тыйым салатын немесе қандай да бір өзгеше түрде кедергі келтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шығару, әскери іс-қимылдар, өндірісті тоқтата тұру немесе тоқтату және еңсерілмейтін күштің (форс-мажордың) туындағаны туралы куәлікте көрсетілген жағдайлар) оқиғаны білдіреді.

34. Форс-мажор жағдайлар туындаған кезде, олар туындаған Тарап екінші Тарапқа осындай жағдайлар және олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және форс-мажор жағдайлар туындаған кезден бастап күнтізбелік он күн ішінде олардың туындағанын тиісті құжаттармен растайды. Бұл жағдайда Шарттың қолданылуы форс-мажор жағдайлар тоқтатылғанға дейін тоқтатыла тұрады және Шарттың қолданылу мерзімі форс-мажор жағдайлардың қолданылу мерзіміне сәйкес ұзартылады. Хабарламау немесе уақтылы хабарламау Тарапты Шарт бойынша міндеттемелерді орындамағаны не тиісінше орындамағаны үшін жауапкершіліктен босататын негіз ретінде жоғарыда көрсетілген жағдайлардың кез келгеніне сілтеме жасау құқығынан айырады.

35. Егер форс-мажор жағдайлар күнтізбелік бір айдан астам уақытқа созылса, Тараптар бұл туралы жазбаша келісім жасасу жолымен Шарттың қолданылуын тоқтату туралы шешім қабылдауға құқылы. Бұл ретте Тараптар нақты берілген тауар үшін өзара есеп айырысуды жүргізеді.

36. Егер Өнім беруші банкрот немесе төлеуге қабілетсіз болса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты кез келген уақытта бұза алады. Бұл жағдайда бұзу дереу жүзеге асырылады және егер Шартты бұзу зиян келтірмесе немесе іс-әрекеттерді жасауға немесе Тапсырыс берушіге қойылған немесе кейіннен қойылатын санкцияларды қолдануға қандай да бір құқықтарды қозғамаса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге қатысты ешқандай қаржылық міндет көтермейді.

37. Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты одан әрі орындаудың орынсыздығына байланысты оны кез келген уақытта бұза алады. Хабарламада Шартты бұзудың себебі көрсетілуге тиіс, күші жойылған шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ақ Шартты бұзудың күшіне енген күні көрсетілуге тиіс.

Шарт осындай жағдайларға байланысты күшін жойған кезде Өнім беруші Шартты бұзуға байланысты оны бұзатын күнгі іс жүзіндегі шығындар үшін ғана ақы талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша немесе оған байланысты олардың арасында туындайтын барлық келіспеушіліктерді немесе дауларды тікелей келіссөздер процесінде шешуге барлық күш-жігерін салуға тиіс.

38. Егер осындай келіссөздер басталғаннан кейін 21 (жиырма бір) күнтізбелік күн ішінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша дауды шеше алмаса, Тараптардың кез келгені бұл мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.

39. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға ынталандырмайды, сондай-ақ Шартқа қосымшаға сәйкес сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтайды деп сендіреді.

**7. Құпиялылық**

40. Шарттың қолданысының нәтижесінде бір Тараптың екінші Тарап үшін ұсынған ақпараты Шарттың уақыты біткеннен кейін немесе бұзғаннан кейін 3 (үш) жылға дейін құпия болып табылады, мынадай жағдайлардан басқа, егер ақпарат:

1) ашу кезінде жұртшылықтың қолы жетімді;

2) жария етілгеннен кейін екінші Тарапқа жария етуші Тарап Шартты жариялау жолымен немесе өзгеше түрде бұзбай (мемлекеттік, құқық қорғау және сот органдарының сұрау салулары бойынша ұсыну жолымен) жария пайдалануға түссе;

3) басқа Тарап ашу кезінде Тараптардың иелігінде болып және осындай Тараптан тікелей немесе жанама алынбаса;

4) үшінші тараптан алынды, алайда мұндай ақпарат құпиялылықты кепілдендіретін Тараптан тікелей немесе жанама ұсынылмаса;

5) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда сотқа, мемлекеттік органдарға, жеке сот орындаушыларына ұсынылса құпия болып табылмайды.

41. Шартқа сәйкес өзінің міндеттемелерін растайтын Тарап осындай міндеттемелерді бұзуды белгілеген жағдайда өзіне дәлелдеу ауыртпалығын жүктейді.

**8. Қорытынды ережелер**

42. Шарт қазақ және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші тарабы шетелдік ұйым болып табылған жағдайда, екінші данасы Қазақстан Республикасының тіл туралы заңнамасына сәйкес тілге аударылуы мүмкін. Шартты сот тәртібімен қарау қажет болған жағдайда шарттың қазақ немесе орыс тілдеріндегі данасы қаралады. Тараптар алмасатын Шартқа қатысты барлық хат алмасу және басқа да құжаттама осы талаптарға сәйкес келуге тиіс.

43. Шартқа сәйкес бір Тарап екінші Тарапқа жіберетін кез келген хабарлама кейіннен түпнұсқасы беріле отырып, хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіледі.

44. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшіне енудің көрсетілген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы күндердің қайсысы кешірек болатынына байланысты күшіне енеді.

45. Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге жатады.

46. Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді тендерлік құжаттамада көзделген нысанда, көлемде және шарттарда енгізуге міндетті.

47. Осы Шарт Тапсырыс беруші оны Қазақстан Республикасы Қаржы министрлігінің аумақтық қазынашылық органында тіркегеннен кейін (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер үшін) не Тараптар қол қойғаннан және Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізгеннен кейін күшіне енеді.

Аумақтық қазынашылық органында тіркелген күні (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер үшін): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

48. Осы тауарды сатып алу Шарты Тапсырыс берушінің дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алуды жүзеге асыруы процесінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші арасында туындайтын құқықтық қатынастарды реттейді. Осы Шартқа енгізілетін кез келген өзгерістер мен толықтырулар Қазақстан Республикасының заңнамасына, Тапсырыс берушінің тендерлік құжаттамасына, Өнім берушінің тендерлік өтініміне және тендер қорытындылары туралы хаттамаға сәйкес келуге тиіс.

**9. Тараптардың мекенжайлары, банктік деректемелері және қолдары**

|  |  |
| --- | --- |
| Тапсырыс беруші:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БСНЗаңды мекенжайы:Банктік деректемелерТелефон, e-mailЛауазымы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Қолы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда)Мөрі (бар болған жағдайда) | Өнім беруші:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БСНЗаңды мекенжайы:Банктік деректемелерТелефон, e-mailЛауазымы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Қолы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда)Мөрі (бар болған жағдайда) |

Фармацевтикалық қызметтер

көрсетуге арналған үлгі шартқа

4-қосымша

Нысан

**Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптар**

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға ынталандырмайды, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласында қандай да бір заңсыз артықшылықтарды немесе өзге де заңсыз мақсаттарды алу мақсатында осы тұлғалардың әрекеттеріне немесе шешімдеріне ықпал ету үшін кез келген тұлғаларға тікелей немесе жанама түрде қандай да бір ақшалай қаражатты немесе құндылықтарды төлемейді, төлеуді ұсынбайды және төлеуге рұқсат бермейді деп сендіреді.

2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың жұмыскерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) осы Шарттың мақсаттары үшін қолданылатын заңнамада қолданылатын пара беру/алу, коммерциялық сатып алу сияқты әрекеттерді, сондай-ақ Сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерді жүзеге асырмайтындығына сендіреді.

3. Осы Шарт Тараптарының әрқайсысы басқа Тараптың қызметкерлерін қандай да бір жолмен, оның ішінде ақшалай сомаларды, сыйлықтарды беру, олардың атына жұмыстарды (қызметтерді) өтеусіз орындау жолымен және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке қоятын және осы қызметкердің оны ынталандыратын тараптың пайдасына қандай да бір іс-әрекеттерді орындауын қамтамасыз етуге бағытталған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тартады.

4. Тараптардың әрқайсысы екінші Тараптан осы Шарттың орындалу барысын талдау мақсатында осы Шарттың орындалуы жөніндегі мәліметтерді қамтитын құжаттарды сұратады.

5. Тарапта қандай да бір Сыбайлас жемқорлыққа қарсы жағдайлардың бұзылғаны немесе орын алуы мүмкін деген күдік туындаған жағдайда, тиісті Тарап екінші Тарапты жазбаша нысанда хабардар етеді, сондай-ақ бұл туралы жоғары тұрған басшыға және (немесе) қызметкері болып табылатын мемлекеттік органның не ұйымның басшылығына және (немесе) уәкілетті мемлекеттік органдарға «Сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл туралы» Қазақстан Республикасы Заңының 24-бабының 1-тармағына сәйкес хабарлайды.

6. Жазбаша хабарламада Тарап контрагенттің, оның үлестес тұлғаларының, жұмыскерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, делдалдардың және (немесе) қосалқы мердігерлердің (бірлесіп орындаушылардың) осы шарттардың қандай да бір ережелерін бұзу болғанын немесе болуы мүмкін екенін анық растайтын немесе болжауға негіз болатын, қолданылатын заңнамада пара беру немесе алу, коммерциялық сатып алу ретінде сараланатын әрекеттерден, сондай-ақ Сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерден көрінетін фактілерге сілтеме жасайды немесе материалдарды ұсынады.

7. Осы Шарттың Тараптары сыбайлас жемқорлықтың алдын алу жөніндегі рәсімдердің жүргізілуін мойындайды және олардың сақталуын бақылайды. Бұл ретте тараптар сыбайлас жемқорлық қызметіне болжалды түрде тартылған контрагенттермен іскерлік қатынастардың болуын барынша азайту үшін ақылға қонымды күш-жігер жұмсайды, сондай-ақ сыбайлас жемқорлықтың алдын алу мақсатында бір-біріне өзара жәрдем көрсетеді.

8. Осы Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптардың 5-тармағына сәйкес жазбаша хабарлама алған Тарап 10 (он) күнтізбелік күн ішінде тергеу жүргізеді және оның нәтижелерін екінші Тараптың атына береді.

*ҚР Денсаулық сақтау министрінің 2022.17.06. № ҚР ДСМ-53*[*бұйрығымен*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35499827#sub_id=123)*14-қосымша жаңа редакцияда (*[*бұр.ред.қара*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=34339471#sub_id=14)*)*

Қазақстан Республикасы

Денсаулық сақтау министрі

2021 жылғы 12 қарашадағы

№ ҚР ДСМ-113 [бұйрығына](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=32075194)

15-қосымша

Нысан

Кімге:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Бірыңғай дистрибьютордың,

сатып алуды ұйымдастырушының,

тапсырыс берушінің атауы)

**Шартқа қол қоюдан бас тарту**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (жеңімпаз-әлеуетті өнім берушінің атауы) лот бойынша № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (себебі бойынша хабарландырудағы/сатып алу веб-порталындағы нөмірі) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (тиісті негіздемені көрсету) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ сатып алу жөніндегі тендер/конкурс қорытындылары бойынша шартқа қол қоюдан бас тартады.

Лауазымы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*ҚР Денсаулық сақтау министрінің 2022.17.06. № ҚР ДСМ-53*[*бұйрығымен*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35499827#sub_id=123)*16-қосымша жаңа редакцияда (*[*бұр.ред.қара*](https://online.zakon.kz/Document/?doc_id=34339471#sub_id=16)*)*