БЕКІТЕМІН:

Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының

"Рудный қалалық емханасы" коммуналдық мемлекеттік кәсіпорнының

2023 жылы "07" майсым №239 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 ***29 480 604*** (***жиырма тоғыз миллион төрт жүз сексен мың алты жүз төрт)*** 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 29 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**АҚ тәуліктік мониторингілеу кешені | дана | 3 | DDP межелі орны | Шартқа қол қойылған күннен бастап 60 күнтізбелік күн | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 1 615 000 | 4 845 000 |
| 2 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№2 ЛОТ**ЭКГ тәуліктік мониторингілеу кешені | дана | 3 | DDP межелі орны | Шартқа қол қойылған күннен бастап 60 күнтізбелік күн | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 1 615 000 | 4 845 000 |
| 3 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№3 ЛОТ**Керек-жарақтары бар ЭК 12Т-01 «Р-Д» электрокардиографы | дана | 2 | DDP межелі орны | Шартқа қол қойылған күннен бастап 60 күнтізбелік күн | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 1 044 000 | 2 088 000 |
| 4 | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№4 ЛОТ**Электрокардиограф BTL-08 MT Plus | дана | 2 | DDP межелі орны | Шартқа қол қойылған күннен бастап 60 күнтізбелік күн | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 2 039 202 | 4 078 404  |
|  | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№5 ЛОТ**ARTRAMOT сериялы шынтақ буынын пассивті жұмылдыруға арналған аппараттар | дана | 1 | DDP межелі орны | Шартқа қол қойылған күннен бастап 60 күнтізбелік күн | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 8 764 200 | 8 764 200  |
|  | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК | **№6 ЛОТ**Сериялы тізе буынын пассивті жұмылдыруға арналған аппараттар ARTRAMOT | дана | 1 | DDP межелі орны | Шартқа қол қойылған күннен бастап 60 күнтізбелік күн | ҚОӘДСБ «Рудный қалалық емханасы» КМК Рудный қ, Қазанның 50 жылдық көш., 102А | 4 860 000 | 4 860 000  |

Тендерлік құжаттамаға

№ 2 қосымша

Сатып алынатын тауарлардың техникалық ерекшелігі

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****р/р** | Тауардың атауы | Өлшем бірлігі | Саны | Қысқаша мінездеме |
| 1 | **№1 ЛОТ**АҚ тәуліктік мониторингілеу кешені | дана | 4 | АД тәуліктік мониторингілеу кешені пациенттің АД көрсеткіштерін кемінде 24 сағат бойы өлшеуді, алынған деректерді энергияға тәуелді жадта оларды кейіннен өңдеу және қорытынды құжатты қалыптастыру үшін компьютерге енгізгенге дейін сақтауға арналған.Осциллометриялық әдіс бойынша өлшеумен АҚ тәуліктік мониторингілеуге арналған тіркеуші.АҚ мониторингілеу:Өлшеу диапазоны, 20-280 мм рт. б.,Өлшеу дәлдігі - кемінде ± 3 мм сынап.Өлшеу әдісі: осциллометриялық;Индикациялау үшін ЖКИ дисплейінің болуы:- өлшеу нәтижелерін;- аккумуляторлардың жай-күйі;- сервистік функциялар.Мониторингілеудің ең ұзақ ұзақтығы кемінде 72 сағат;Ең көп бағдарламаланатын өлшем саны 600 өлшемнен аспайды;Тұрақты токтың кернеуі (тәуліктік жазу режимінде) 2.2-ден 3,4 В дейін;Манжеттегі қысымды өлшеу диапазоны: 2,67-ден 38,7 кПа-ға дейін (20-дан 290 мм-ге дейін);Манжеттегі қысымды өлшеудің рұқсат етілетін абсолюттік қателігінің шегі - 0,4 кПа ( 3 мм сын.ст);Декомпрессия режиміндегі манжеттегі қысымның құлдырау жылдамдығы 0,3-тен 0,7 кПа/с-қа дейін (2-ден 5 мм-ге дейін);Манжеттегі қысымның тез түсу уақыты 34,7-ден 2 кПа-ға дейін (260-тан 15 мм-ге дейін) 10 с-тан аспайды.Тіркеушілердің үздіксіз жұмыс уақыты кемінде 24 - 72 сағ.Жұмыс режимін белгілеу уақыты 10 минуттан аспайды.Тіркеушіден ДК-ге тәуліктік жазбаны беру уақыты 3 минуттан аспайды.Өлшеу нәтижелерінің климаттық жағдайлардан тәуелсіздігі;Манжет түрін автоматты түрде анықтау (педиатриялық/үлкен)Ересек және педиатриялық режимдер үшін айдалатын қысымның шектерін белгілеу мүмкіндігі.Деректерді сақтауға арналған энергияға тәуелді жады;Қосымша қысым датчигін, күшейткішті, контроллерді және клапандар мен компрессорды басқару схемасын қоса алғанда, аспапты өлшеуге және басқаруға арналған тәуелсіз авариялық арна;Өлшеу кезінде манжеттен ауаны сатысыз (үздіксіз) ағыту;Жоспардан тыс іске қосу және өлшеуді тоқтату функциясы;АД мониторын түсіру кезінде деректерді ДК-ға беру тәсілі: сымсыз.Осциллограммаларды әрбір өлшеу бойынша жадта сақтау; манжеттегі қысым пульсациясының осциллограммаларын қарау; өлшемдерді верификациялауПайдаланушының жеке баптаулары, тәуліктік өлшеудің жеке жоспарларын жасау: түнгі, күндізгі, арнайы кезеңдер мен аралықтар.Басқару органдары:- Сұйық кристалды индикатор (дисплей);- Басқару түймешігі;- Монитордың қоректендіру қосқышы.Басқару түймесін басу арқылы пациент монитордың жадында өзінің жай-күйі туралы белгіні тіркей алады, қосымша өлшеу жүргізеді, сондай-ақ басталған өлшеуді тоқтата алады.Монитордың қоректендіру ажыратқышы қажет болған жағдайда, мониторингілеу процесін уақытша тоқтата тұрып, қысымның тез түсуін қамтамасыз ете отырып, кез келген уақытта монитордың қоректенуін сөндіруге мүмкіндік береді.Сұйық кристалды индикатор:- «Пациент күнделігіне» белгі қою мақсатында ағымдағы уақытты анықтау;- Жүйелік және диастоликалық қысымның ағымдағы шамаларын анықтау (жүргізілген өлшеу нәтижесі ретінде);- Монитордың ағымдағы жұмыс режимін анықтау.- Қателердің мәтіндік және сандық кодтарын көрсету.Монитор аккумуляторларды ауыстыру кезінде қоректендіруді арнайы өшіруді талап етпейді және мониторингілеу процесін тоқтатпай алып жүру процесінде аккумуляторларды ауыстыруға мүмкіндік береді.Салмағы 180 грамнан аспайды.Габариттер кемінде 135 х 70 х 25 ммБағдарламалық қамтамасыз ету: Пациенттердің деректер базасы; «АҚ қараңыз» бағдарламалық модулі АҚ тәуліктік жазбасын талдауға және нәтижелерді құжаттауға арналған бағдарламалық қамтамасыз ету.Деректерді өңдеу жиынтығы:- ДК мониторының экранында тіркелетін сигналдар мен өлшеу нәтижелерін көрсету.- Сигналдарды өлшеу.- ДК-де сақталған деректерді автоматтандырылған өңдеу, қорытынды құжатты қалыптастыру және басып шығару.- Бұрын орындалған зерттеулердің деректерін сақтау және қарау.Жеткізілетін кешеннің тапсырыс берушіде бар сол өндірушінің ЭКГ және АҚ тәуліктік мониторингілеу кешенімен бағдарламалық деңгейде үйлесімділік мүмкіндігі.Параметрлерді көзбен шолу:- АД тәуліктік бейіні, орташа және пульстік АД трендтері, CHSS;- АҚ нормаларының шекараларын көрсету;- АҚ және CHSS орташа мәндері;- АД жүйелік және диастоликалық мәндерінің тәуліктік және бөлу гистограммалары.АҚ вариабельділігін талдау;АҚ көтеру мәндері мен жылдамдығын бағалау нәтижелері бойынша АҚ таңғы динамикасын талдау.АД тәуліктік бейінінің параметрлері:- Тәуліктік индекс (түнгі төмендеу дәрежесі);- Хронобиологиялық талдау (SAD, DAD және ӘҚҚ).Корреляциялық талдау:- Корреляция коэффициенті;- Сызықтық регрессия;- Стандартты ауытқу.Динамика (бір пациенттің зерттеулерін салыстырмалы талдау):- Салыстыру үшін кез келген зерттеуді таңдау;- АҚ трендтерін көзбен шолып (графикалық) салыстыру;- АҚ негізгі параметрлерін сандық және графикалық салыстыру;- Зерттеулер қорытындыларын салыстыру.Есептік статистикалық параметрлері бар кестелер:- Жалпы (нәтижелерді сөзбен түсіндіре отырып);- Тәулік ішіндегі статистика;- Күн ішіндегі статистика;- Түнгі статистика;- Арнайы статистикаға. аралықта;- Қысыммен жүктемеБерілген үлгі бойынша қорытынды құжатты қалыптастыру. Тек таңдау бойынша есептің белгілі бір тармақтарын басып шығару мүмкіндігі. Қорытынды шебері.Бифункционалды зерттеу жүргізу үшін АД бағдарламалық модулін ЭКГ модулімен интеграциялау.Бағдарламалық жасақтаманы жаңарту мүмкіндігі.Желілік шешімдерді қолдау.Орыс тіліндегі ілеспе құжаттама (пайдаланушының басшылығы, медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулық).АҚ және ЭКГ мониторингілеу кешені ортақ деректер базасымен жұмыс істеуді қолдайтын бірыңғай жүйеге біріктірілуі мүмкін.«Андроид» операциялық жүйесінің басқаруымен жұмыс істейтін қосымша ұтқыр мобильді қосымшаны пайдалану кезінде дербес компьютерді пайдаланбай АҚ мониторын бағдарламалау мүмкіндігі 1 жиынтық.Қосымша жинақтауыштарАД тіркеушісінің артериялық қысымды тіркеушінің ПКBluetooth-адаптермен жанасу блогы. Деректерді беруге және жаңа пациентті жарақтандыруға арналған. 1 дана.АД тіркеушісінің қорғаныш қаптамасы Артериялық қысымның тәуліктік мониторын киюге арналған қорғаныш қаптамасы, материал: пластик, батырмалық үлгідегі ажыратқыштар.Габариттік өлшемдері 135 х 70 х 25 мм. 1 дана.АД зарядтайтын құрылғы AA типтік өлшемді аккумуляторларды зарядтауды жүзеге асыруға арналған зарядтайтын құрылғы. 1 дана.Ересек манжет 1 Ұзақ киюге арналған мамандандырылған манжет үлкен, орау өлшемі 26-34 см. Манжетке өлшеу кезінде қажетті жағдайда қалуға мүмкіндік беретін лайкра/нейлоннан жасалған ішкі жеңнің болуы. 1 дана.Ересек т2 Манжет ұзақ киюге арналған мамандандырылған үлкен, орау өлшемі 32-44 см. Манжетке өлшеу кезінде қажетті жағдайда қалуға мүмкіндік беретін лайкра/нейлоннан жасалған ішкі жеңнің болуы 1 дана.Ауыстырғыштары бар ұзарту түтікшелері 2 түтіктен тұратын жиынтық.Ішкі диаметрі кемінде 4 мм.Сыртқы диаметрі кемінде 6 мм.Жапсарлас пластмасса пневмосамкаларымен жабдықталған.Ұзындығы 400 мм кем емес және 760 мм кем емес.Материал: ПВХ. 1 жиынтықТондар датчигі Короткова1 данаТонометр 1 дана.Шығыс материалдары және тозатын тораптар:Салфеткалар Спанлейстен жасалған бір реттік гигиеналық төсеу (салфетка) гигиеналық мақсатта пайдаланылады, пациенттің манжетасы мен қолының арасында төсеу ұсынылады.Өлшемі 20 х 60 см 1 орама.Қоректендіру элементі Металл гидридті аккумуляторлар.АА типтік өлшемі.Номиналды кернеуі 1,2 В.Номиналды сыйымдылығы кемінде 2300 мА \* сағ. 4 дана.**ММБ және МТ** (медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техника) **тізілімінде тіркелуге жатады****Жеткізуші, оның Қазақстан Республикасындағы сервистік орталықтары не үшінші құзыретті тұлғаларды тарта отырып, ТМ кепілдік сервистік қызмет көрсету шарттары**БМ кепілдікті сервистік қызмет көрсету кемінде 37 ай TSO.Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына кемінде 1 рет жүргізілуі тиіс.Техникалық қызмет көрсету жөніндегі жұмыстар пайдалану құжаттамасының талаптарына сәйкес орындалады және мыналарды қамтуы тиіс:- ресурстың пайдаланылған құрамдас бөліктерін ауыстыруды;- МИ жекелеген бөліктерін ауыстыру немесе қалпына келтіру;- бұйымды баптау және реттеу; осы бұйымға арналған ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы**Медициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету 37 ай.****Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына 1 рет жүргізіледі.****Кепілді сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыратын әлеуетті өнім беруші не оның қосалқы мердігері «Қазақстан Республикасында медициналық техникаға сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыру қағидаларын бекіту туралы» Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 15 желтоқсандағы № KV ДСМ-273/2020 бұйрығының 4-тармағының талаптарына сәйкес келуі тиіс.****Ілеспе қызметтер**тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін, тасымалдау және сақтандыру сияқты қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған, монтаждауды, іске қосуды, техникалық жәрдем көрсетуді, оқытуды және басқа да міндеттерін қамтитын кез келген басқа да қосалқы қызметтер |
| 2 | **№2 ЛОТ**ЭКГ тәуліктік мониторингілеу кешені | дана | 4 | ЭКГ тәуліктік мониторингілеу кешені пациенттің әдеттегі белсенділігі жағдайында 3 биполярлық бөлуде ЭКГ тәуліктік жазбасын, сигналдарды энергияға тәуелді жадта сақтауды, компьютерге енгізу мен өлшеу нәтижелерін өңдеуді, қорытынды құжатты қалыптастыруды қамтамасыз етеді.Аз энергия тұтыну ААА өлшеміндегі бір аккумуляторда үш тәуліктік зерттеуді жүзеге асыруға мүмкіндік береді.Деректер SD-картаға сақталады, бұл қоректендіруді ажырату кезінде деректердің шексіз сақталуын қамтамасыз етеді.Жад картасы алмалы-салмалы құрылғы болып табылады.Сыйымдылығы кемінде 2 Gb шағын SD үлгісіндегі алмалы-салмалы флэш-жад.Компьютерге тәуліктік ЭКГ оқу үшін карта монитордан алынады және ДК USB ажыратқышына қосылатын оқу құрылғысына (карт-ридерге) орналастырыладыӨлшеу құралдарының түрін бекіту туралы сертификаттың болуы.Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрлігінің Тіркеу куәлігінің болуыМонитордың осы моделінің ерекшелігі қызметтік хабарламалар, аспапты басқару мәзірі, сондай-ақ жазу сапасын бақылауға арналған нақты кардиосигнал бейнеленген түрлі-түсті OLED экран болып табылады.Сигналды жазу алмалы-салмалы жад картасына жүргізіледі. Жад картасы жазылған деректерді компьютерге көшіруге арналған.Тіркеуші температура датчигі бар ЭКГ бөлетін белсенді кабельмен жарақтандырылуы мүмкінҮздіксіз тіркелетін бөліністердің саны 3-тен кем емес.Үш арна бойынша электродтарды салу сапасын бақылау.Жасанды ырғақ жүргізушісінің (ИВР) импульстерін тіркеу үшін жоғары жиілікті арнаның болуы.Пациенттің қозғалыс белсенділігін тіркеу датчигінің болуы.Оқиға белгілеуішінің түймешігі.Кем дегенде 160 \* 128 пикс рұқсатымен орнатылған OLED түсті дисплей.Дисплей өлшемі кемінде 34х27мм.Әрбір бұру бойынша ЭКГ қисықтарының аспабын дисплейге шығару.Деректерді жоғалтпай ЭКГ жазу.Bluetooth сымсыз арнасы бойынша пациентті жарақтандыру режимінде монитордың дербес компьютермен байланысы.Әрбір бұру бойынша аспап экранында электродтарды салу сапасын бақылаумен пациентті компьютерсіз дербес жарақтандыру мүмкіндігіТіркеушілердің үздіксіз жұмыс уақыты кемінде 24 - 72 сағат;Жұмыс режимін белгілеу уақыты 10 минуттан аспайды;Тіркеушіден ДК-ге тәуліктік жазбаны беру уақыты 3 минуттан аспайды;Тұрақты токтың кернеуі (тәуліктік жазу режимінде) 1,1-ден 1,7 В-ға дейінгі диапазонда;ЭКГ арналарының саны 1-ден 3-ке дейін;АЦҚ разрядтылығы 12 Бит-тен аспайды;ЭКГ дискреттеу жиілігі 500 Гц артық емес;Кіру кернеулерін тіркеу диапазоны - 300 мВ аспайды;Кіріс кернеулерін өлшеу диапазоны 0,1-ден 10,0 мВ-ға дейінгі диапазонда;Кернеуді өлшеудің рұқсат етілетін салыстырмалы қателігінің шектері, диапазонда:0,2-ден 0,5 мВ-ға дейін қоса алғанда, 20% -дан аспайтын;0,5-тен 10 мВ-ға дейін: 10% -дан аспайтынRR аралықтарын өлшеу диапазоны кемінде 250-ден 2000 мс аралығында;Жүрек қысқаруының жиілігін өлшеу диапазоны (CHSS) кемінде 30-дан 240-ға дейін 1/мин;RR аралықтарын өлшеудің рұқсат етілетін абсолюттік қателіктерінің шектері ± 20 мс аспауы тиіс;RR (CHSS) аралықтарын өлшеудің рұқсат етілетін салыстырмалы қателігінің шектері: ± 8% -дан аспайды;ST сегменті ығысуының өлшенетін кернеу диапазоны ± 1 мВ аспайды;ST сегментінің ығысу кернеуін өлшеудің рұқсат етілетін абсолюттік қателігінің шектері ± 0,025 мВ аспауы тиіс;Жиілік белдеуіндегі амплитудалық-жиілік сипаттамасының (ACHKH) біркелкі еместігі 0,1-ден 30 Гц-ке дейін, 30-дан 10% -ға дейін;0,1-ден 1,0 с-қа дейінгі диапазондағы уақыт аралықтарын өлшеудің рұқсат етілетін салыстырмалы қателігінің шектері: 5% -дан аспауы тиіс;Кіреберіске келтірілген ішкі шудың кернеуі 25 мкВ аспауы тиіс;Синфазалық сигналдардың әлсіреу коэффициенті 70 дБ артық емес;Кіріс импедансы кемінде 10 МОм;1 мВ калибрлеу кернеуін орнатудың рұқсат етілетін салыстырмалы қателігінің шектері: ± 5% -дан аспайды;Бөлінген ИВР арнасын дискреттеу (бөліп шығару) жиілігі кемінде 2048 Гц.Корпустың беткі тақтасындағы үш түймешіктің көмегімен монитор басқарылады. Өту түймелері сигналды бақылау режимінде бұруды ауыстыру үшін және мәзір бойынша жылжыту үшін қызмет етеді. Таңдау түймешігі құралдың мәзірін шақырады және мәзірдің қажетті тармағын таңдауды/өзгертуді жүзеге асырады.Пациенттің түймесі тәуліктік жазу процесінде оқиғаларды белгілеуге арналған. Түймешікті басқан кезде аспап тәуліктік жазбаның ағымдағы сәтіне сәйкес келетін электрондық белгіні тіркейдіААА типті 1 аккумулятордан артық емес.Аккумуляторды «жүрісте» жедел ауыстыру кезінде зерттеу жүргізу кезінде алдыңғы ЭКГ жазбасы жалғасады; ағымдағы жазба іс жүзінде үзілмейді.ЭКГ тіркеуші блогы тапсырыс берушіде бар ЭКГ тәуліктік мониторингілеу кешенінің және сол өндірушінің АҚ бағдарламалық деңгейдегі бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімді.ЭКГ тіркеу блогы тапсырыс берушіде бар ЭКГ тәуліктік мониторингілеу кешені мен сол өндірушінің АҚ пациенттердің дерекқорымен үйлесімді.Мемлекеттік және орыс тілдерінде ілеспе құжаттаманың болуы.Өлшемдері 72x63x20 мм-ден аспайтын.Тамақтану элементі бар салмағы 75 г-нан аспайды.Қоректендіру элементінсіз салмағы 60 г-нан аспайдыҚосымша жинақтауыштарЭКГ бөлу кабелі ЭКГ холтерлік тіркеушімен үйлесімді ЭКГ бөлу кабелі.Бөлу саны: 7.Ұзындығы 0,7 м кем емесТүс таңбалауы.Коннекторлардың түрі - түймешік.Биологиялық агрессивті ортаға төзімді материал. 1 дана.ЭКГ тіркеушісінің қорғаныш қапшығы (пластикалық) ЭКГ тәуліктік мониторын киюге арналған қорғаныш қапшығы.Материал: тері, түймелік типті бекіту.Пациенттің денесінде клипстің көмегімен тіркеледі. 1 дана.ЭКГ тіркеушісінің қорғаныш қаптамасы (былғары) ЭКГ тәуліктік мониторын киюге арналған қорғаныш қаптамасы.Материал: пластик, батырмалық типтегі бекіткіштер.Пациенттің денесінде қаптың металл тесіктеріне жалғанатын бау көмегімен бекітіледі. 1 дана.Шығыс материалдары және тозатын тораптар:Бір реттік электродтар МН Ұзақ мониторингілеуге арналған ЭКГ электродтары. Пациенттің денесінде электродты берік ұстап тұратын гипоаллергенді полиакрилатты желіммен қапталған перфорланған тоқыма емес материал негізінде орындалған.Электродтың байланыс өрісі күміс хлоридімен қапталған. Электродтың диаметрі кемінде 55 мм.Орау: кемінде 30 дана 2 орама.Қоректендіру элементі ААА типтік өлшемді металл гидридті аккумуляторларНоминалды кернеуі 1,2 В.Номиналды сыйымдылығы кемінде 1000 мА \* сағ. 2 дана**ММБ және МТ** (медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техника) **тізілімінде тіркелуге жатады****Жеткізуші, оның Қазақстан Республикасындағы сервистік орталықтары не үшінші құзыретті тұлғаларды тарта отырып, ТМ кепілдік сервистік қызмет көрсету шарттары** БМ кепілдікті сервистік қызмет көрсету кемінде 37 ай TSO.Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына кемінде 1 рет жүргізілуі тиіс.Техникалық қызмет көрсету жөніндегі жұмыстар пайдалану құжаттамасының талаптарына сәйкес орындалады және мыналарды қамтуы тиіс:- ресурстың пайдаланылған құрамдас бөліктерін ауыстыруды;- МИ жекелеген бөліктерін ауыстыру немесе қалпына келтіру;- бұйымды баптау және реттеу; осы бұйымға арналған ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- пайдалану құжаттамасында көрсетілген бұйымдардың нақты түрі үшін ерекше өзге де операциялар - бұйымдарды баптау және реттеу, осы бұйым үшін ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- пайдалану құжаттамасында көрсетілген бұйымдардың нақты түрі үшін ерекше, осы бұйым үшін ерекше жұмыстар, бұйымдарды баптау және реттеу операциялары**Медициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету 37 ай.****Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына 1 рет жүргізіледі.****Кепілді сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыратын әлеуетті өнім беруші не оның қосалқы мердігері «Қазақстан Республикасында медициналық техникаға сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыру қағидаларын бекіту туралы» Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 15 желтоқсандағы № KV ДСМ-273/2020 бұйрығының 4-тармағының талаптарына сәйкес келуі тиіс.****Ілеспе қызметтер**тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін, тасымалдау және сақтандыру сияқты қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған, монтаждауды, іске қосуды, техникалық жәрдем көрсетуді, оқытуды және басқа да міндеттерін қамтитын кез келген басқа да қосалқы қызметтер |
| 3 | **№3 ЛОТ**Керек-жарақтары бар ЭК 12Т-01 «Р-Д» электрокардиографы | дана | 2 | Графикалық түрлі-түсті TFT дисплейінде 3,4,6 немесе 12 ЭКГ бөліктерін бір мезгілде қарау мүмкіндігі және принтерде сол масштабтағы бөліктерді басып шығаруАритмия анықталған кезде жазуды автоматты түрде бастау және басып шығаруды ұзарту қағазды үнемдеуге мүмкіндік бередіФорматтағы қағазда сыртқы лазерлік принтерде тексеру хаттамасы мен 12 бұрманы бір мезгілде басып шығару мүмкіндігі А4Электрокардиограф құрамында ЭКГ кабелін тексеру мүмкіндігіСынамалар режимі (мерзімді басу), бақылау уақыты сағат 3-ге дейін, баспа аралығы 1-ден 90-ге дейін.ЭКГ бір мезгілде және дәйекті түсіру мүмкіндігіЭлектродтардың кез келген санымен қол режимінде ЭКГ алу мүмкіндігі14-ші тікелей әрекет ететін пернелерді жылдам басқару мүмкіндігіБір немесе үш бөлініс ырғағын жазу режимі жүрек ырғағының өзгеруін байқауға мүмкіндік бередіАралас әліпбилік-сандық және функционалдық пленкалық пернетақтаМанипулятордың болуы аспаптармен жұмысты жеңілдетедіӘрбір пайдаланушы үшін барлық параметрлерді теңшеу (10 берілген пайдаланушылық профайлдар)Белгілері бар орташа (немесе типтік) кардиокешендерді басып шығару«ЭКГ Ревю» ЭКГ тіркеу және мұрағаттау бағдарламалық модульдері немесе «armasoft-12-Cardio» ЭКГ тыныштық талдауы бар ДК-ға ақпаратты нақты уақытта ішкі жадтан және сыртқы Flash картасы арқылы шығаруЭКГ мен пернетақтаның R тісті дыбыс сигналдарының дыбыстылығын ажырату және реттеу мүмкіндігіКардиостимулятор сигналдарын табу мүмкіндігі және дефибрилляциядан қорғауЖүктеме сынамаларын жүргізуге арналған кешен құрамында жұмыс істеу мүмкіндігіБұру жүйесін таңдау Стандартты 12. Кабрера, Франк, Нэб, пайдаланушылықДисплей түрі Түсті сенсорлық TFT141 мм диагональРұқсат 640 \* 480 нүктеЭкранда 3, 3 + ырғақты көрсетуТермопринтерде басып шығару 3; 3 + ырғақ; 6 қағаздың бойымен немесе 12 көлденеңінен; ЭКГ талдауТаңдауға 1 немесе 3 ырғақ арналарын көрсету және басып шығаруТермоқағаздың ені 110 ммТермоқұжат түрі Рулон/бумаҚағаздың бойымен 64 нүкте/мм, қағаздың көлденеңінен 8 нүкте/мм басып шығару рұқсатыТіркеу режимі Қолмен/авто/сынамалар режимі/ырғақ/көшірмені басып шығару/жадтан ЭКГ басып шығаруӘліпбилік-цифрлық пернетақта Бар, аралас және сенсорлық Қағаз жылдамдығы 5; 10; 12,5; 25 және 50 мм/сСезімталдығы 2,5; 5; 10; 20 немесе 40 мм/мВАнтитреморлы/антидрейфті/желілік сүзгілерДефибрилляциядан қорғау БарІшкі жады 500-ге дейін ЭКГ және сыртқы USB флэш-жинақтағышДК-мен байланыс БарБК ИӘ автомобильдерінде пайдалануГабариттер (Ш \* Г \* В) 250 \* 174 \* 63 ммЭК блогының салмағы 1,2 кгТамақтануАуыспалы ток желісінен; орнатылған аккумулятор батареясынан; автомобильдің борттық желісінен**ММБ және МТ** (медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техника) **тізілімінде тіркелуге жатады****Жеткізуші, оның Қазақстан Республикасындағы сервистік орталықтары не үшінші құзыретті тұлғаларды тарта отырып, ТМ кепілдік сервистік қызмет көрсету шарттары**БМ кепілдікті сервистік қызмет көрсету кемінде 37 ай TSO.Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына кемінде 1 рет жүргізілуі тиіс.Техникалық қызмет көрсету жөніндегі жұмыстар пайдалану құжаттамасының талаптарына сәйкес орындалады және мыналарды қамтуы тиіс:- ресурстың пайдаланылған құрамдас бөліктерін ауыстыруды;- МИ жекелеген бөліктерін ауыстыру немесе қалпына келтіру;- бұйымды баптау және реттеу; осы бұйымға арналған ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- пайдалану құжаттамасында көрсетілген бұйымдардың нақты түрі үшін ерекше өзге де операциялар - бұйымдарды баптау және реттеу, осы бұйым үшін ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- пайдалану құжаттамасында көрсетілген бұйымдардың нақты түрі үшін ерекше, осы бұйым үшін ерекше жұмыстар, бұйымдарды баптау және реттеу операциялары**Медициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету 37 ай.****Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына 1 рет жүргізіледі.****Кепілді сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыратын әлеуетті өнім беруші не оның қосалқы мердігері «Қазақстан Республикасында медициналық техникаға сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыру қағидаларын бекіту туралы» Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 15 желтоқсандағы № KV ДСМ-273/2020 бұйрығының 4-тармағының талаптарына сәйкес келуі тиіс.****Ілеспе қызметтер** тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін, тасымалдау және сақтандыру сияқты қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған, монтаждауды, іске қосуды, техникалық жәрдем көрсетуді, оқытуды және басқа да міндеттерін қамтитын кез келген басқа да қосалқы қызметтер |
| 4 | **№4 ЛОТ**Электрокардиограф BTL-08 MT Plus | дана | 2 | Басты сипаттамалар• Бір мезгілде жазуға және 12 бөліп шығаруға арналған түрлі-түсті сенсорлық экраны бар 12 арналы ЭКГ• Сенсорлық экран 5,7 "(118-89 мм) 3, 6 немесе 12 бөлуді• Экран рұқсаты (пиксельдер) 640-480• Сенсорлық экранның аралас әріптік-сандық және функционалдық пернетақтасы мен түймелері• Әрбір электрод байланысының индикациясы• Қағаздың ені 112 мм• Қағаз түрі: рулон• Баспа түрі: термо• Сіздің принтеріңізбен ЭКГ тікелей қосылуы (USB арқылы, компьютерді пайдаланбай, қағазға басып шығару А4)• Аспан бойынша бөлуді пайдалана отырып ЭКГ зерттеу мүмкіндігі «кеуде қуысының оң жақ жартысынан емшек бөлудің көмегімен ЭКГ зерттеу: V3R, V4R, V5R, V6R»• Кабрер стандарты бойынша электрокардиограмманы басып шығару мүмкіндігі• Сезімталдығы: 2,5; 5; 10; 20 мм/мВ• Қағаз беру жылдамдығы: 5, 10, 12.5, 25, 50 мм/с• Бейімделген, желілік сүзгі, 50−60 Гц• Бұлшық ет артефактілерінің сүзгісі (тремор) 25, 35 Гц• 0,05 (3,2 с), 0,11 (1,5 с), 0,25 (0,6 с), 0,50 (0,3 с), 1,50 (0,1 с), сплайндар• Автоматты сүзгілер: автоадаптивті• Басылатын бөлінділер саны: 3, 4, 6, 12, 3 × 4 + 1, 3 × 4 + 2, 3 × 4 + 3, 4 × 3 + 1, 6 × 2 + 1, 6 × 2 + 2• 400-ге дейін ЭКГ жазбасын сақтайды (10 секундтық аралық)• Әрбір пайдаланушы үшін барлық параметрлерді теңшеу• Қол және автоматты жұмыс режимдері• ЭКГ ұзын жазбалары• Автоматты жұмыс режимінде нақты уақытта синхронды жіберу• ЭКГ жазбаны теңшелетін үндестіру• Дефибрилляциядан қорғау• 100 мкс/40 000 Гц жиілікті анықтау функциясы. • Соңғы ЭКГ жазбалары мен пациенттер карталарын ашу, қарау және басып шығару үшін жазбалар дерекқоры. • Пациенттердің картасына аты-жөні, туған күні, жынысы, салмағы, артериялық қысымы, өсуі, кардиостимулятордың болуы/болмауы, нәсілі, темекі шегуге қатынасы, карта нөмірі туралы ақпарат кіреді. Пациенттің картасына дәрігер өз бетінше толтыра алатын 2 қосымша тармақ кіреді. • Зерттеу кезінде экранда көрсетілетін ақпарат: 12-ге дейін, басу жылдамдығы, сезімталдық, сүзгілер, ажыратылған электродтар, CHSS, пациенттің тегі мен аты, қателер туралы хабарлама. • ЭКГ қағазда басып шығарылатын ақпарат: клиниканың атауы, зерттеу күні мен уақыты, пациенттің тегі мен аты, олардың атаулары, баспа жылдамдығы, сезімталдық, сүзгілер, орташаланған бөліктер, сегменттердің амплитудалары, CHSS, уақыт аралықтары, электр осьтерінің бұрыштары және олардың графикалық бейнесі, ырғаққа шолу, мәтіндік немесе кодтық интерпретатция. Торды қағазға басып шығару мүмкіндігі.• Желіден және аккумулятордан қоректену• Көп тілді мәзір - Орыс және қазақ тілдеріндегі бағдарламалық қамтамасыз ету• Диагностикалық модуль• Талдау кестесі (уақыт аралықтары, сегменттердің амплитудалары, электр бұрыштарының есебі және жүрек ырғағының жиілігі)• сөзбен түсіндіру• орташалау (базисті оңтайлы таңбалайтын кешендерді орташалау)• Соңғы 10 сек ішіндегі жүрек ырғағына шолу• Кардиостимулятордың сипаттамаларын • талдау (импульстерді өлшеу және түсіндірмелерді таңбалау)Техникалық параметрлерӨлшемдері 330 × 270 × 74 ммСенсорлық экранөлшемдері (мм) 118 × 89рұқсат (пикс) 640-480 (VGA)Принтердің рұқсаты Y осі бойынша 200 пиксель, X осі бойынша 500 пиксельБөлу саны 12Арналар саны 12Көрсетілетін бөліктер саны 3/6/12Өлшенетін бөліктер I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6R, L, F, N, C1, C2, C3, C4, C5, C6 электродтарының жиынтығы.Басылатын бөлінділер саны:auto профилінде 3, 4, 6, 12, 3 × 4 + 1, 3 × 4 + 2, 3 × 4 + 3, 4 × 3 + 1, 6 × 2 + 1, 6 × 2 + 23, 4, 6, 12-бейіндегі manuallong 2 профайлындаЖазу ұзақтығы:auto бейінінде (сек) 10; 20; 30; 40; 50; 60; 70; 80long бейінінде (мин) 1; 2; 3; 4; 5; 6; 8; 10auto профайлындағы жазба үндестірілген, жүйелі түрдеАксессуарларсыз − салмағы 3,2 кгҚоректендіру 99−126 В (номиналды 115 В), ауыспалы ток;198−252 В (230 номиналды), ауыспалы ток;Тұтынылатын қуаты 40 ВАЖиілігі 50−60 ГцЖиілік ауқымы:+ 10 %/-30% үшін 0,049-170 Гц+ 10 %/-10% үшін 0,67-40 ГцАмплитуданың дәлдігі 2%Уақыттың дәлдігі 2%3,9 мкВ кванттау шуыКіріс шуы < 8 мкВАЦҚ разрядтылығы 13 битАЦҚ дискреттілігі 13 битДискреттеу жиілігі 2000 Гц/12 бұру, 18 000 Гц/1 бұруДинамикалық диапазон айнымалы ток ± 15,9 мВПоляризация кернеуі тұрақты ток ± 400 мВКіру кедергісі > 20 МОмКедергілерді басу режимі > 98 дБIEC 601-1, IEC 601-2-25, IEC 601-1-2, IEC 601-1-4 қауіпсіздік стандарттарыIEC 536 сәйкес II электр қауіпсіздігі сыныбыАккумулятор сыйымдылығыАвтоматты режим: 30 басылымға дейін; қолмен басу режимі 30 минутқа дейін; күту режимі - 90 минутқа дейін.Аккумулятор зарядының уақыты максималды 4-6 сағат (толық разрядталған кезде)CF жұмыс бөлігінің түріRS232, USB компьютеріне қосылуЖинақтау:• Диагностикалық модулі және 5,7 "сенсорлық түсті экраны бар 12 арналы ЭКГ - 1 дана.• аяқтарына арналған электрод - 4 дана.• кеуде электроды AgCl - 6 дана.• ЭКГ үшін пациенттің • кабелі - 1 дана.• ЭКГ гелі 300 мл - 1 дана.• ЭКГ қағаз - ені 112 мм - 1 дана.• ЭКГ қағаз - ені 112мм - 10 дана.• Гель ЭКГ 300 мл - 1 дана**ММБ және МТ** (медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техника) **тізілімінде тіркелуге жатады****Жеткізуші, оның Қазақстан Республикасындағы сервистік орталықтары не үшінші құзыретті тұлғаларды тарта отырып, ТМ кепілдік сервистік қызмет көрсету шарттары**БМ кепілдікті сервистік қызмет көрсету кемінде 37 ай TSO.Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына кемінде 1 рет жүргізілуі тиіс.Техникалық қызмет көрсету жөніндегі жұмыстар пайдалану құжаттамасының талаптарына сәйкес орындалады және мыналарды қамтуы тиіс:- ресурстың пайдаланылған құрамдас бөліктерін ауыстыруды;- БМ жекелеген бөліктерін ауыстыру немесе қалпына келтіру TSO- бұйымды баптау және реттеу; осы бұйымға арналған ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- пайдалану құжаттамасында көрсетілген бұйымдардың нақты түрі үшін ерекше өзге де операциялар - бұйымдарды баптау және реттеу, осы бұйым үшін ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- пайдалану құжаттамасында көрсетілген бұйымдардың нақты түрі үшін ерекше, осы бұйым үшін ерекше жұмыстар, бұйымдарды баптау және реттеу операциялары**Медициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету 37 ай.****Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына 1 рет жүргізіледі.****Кепілді сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыратын әлеуетті өнім беруші не оның қосалқы мердігері «Қазақстан Республикасында медициналық техникаға сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыру қағидаларын бекіту туралы» Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 15 желтоқсандағы № KV ДСМ-273/2020 бұйрығының 4-тармағының талаптарына сәйкес келуі тиіс.****Ілеспе қызметтер** тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін, тасымалдау және сақтандыру сияқты қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған, монтаждауды, іске қосуды, техникалық жәрдем көрсетуді, оқытуды және басқа да міндеттерін қамтитын кез келген басқа да қосалқы қызметтер |
| 5 | **№ 5 ЛОТ**ARTRAMOT сериялы шынтақ буынын пассивті жұмылдыруға арналған аппараттар | дана | 1 | Шынтақ буынын ұзақ уақыт бойы пассивті жұмылдыруға, шынтақ буынының зақымдануы мен аурулары бар науқастарды операциядан кейінгі және иммобилизациядан кейінгі кезеңде оңалту-қалпына келтіру емдеуіне арналғанҚұрамы:Доңғалақтардағы негізгі металл блок 1 дана.Қолмен басқару бағдарламалық пульті 1 дана.Чип-карталар Кемінде 5 дана.Қосқыш кабель 1 дана.Пайдаланушының орыс тіліндегі басшылығы 1 данаТехникалық сипаттамалары:Қозғалыс амплитудасын таңдау мүмкіндігі бар, қолмен бағдарламалық пульті және чип-карталар жиынтығы бар, сол/оң сау аяқтарға арналған шынтақшасы бар және аяғы зақымданған буынға арналған қайта орнатылатын (сол/оң) қозғалыс блогы бар тасымалдау дөңгелектеріндегі стационарлық креслоПациенттің терапия параметрлерін сақтауға арналған чип-карталары бар жиынтықтағы қол бағдарламалық пультіЕкі А және В моторы Бар Болуы5 °/0 °/140 ° зақымдалған аяқ үшін қозғалыс амплитудасыЖазу/БүгуЗақымдалған аяқ үшін қозғалыс амплитудасы -90 °/0 °/90 °Пробация/СупинацияОң және сол аяқ үшін қолайлыПультті бағдарламалаудың кемінде 7 деңгейі Бар болуыПациент тарапынан кедергі (жүктеме) берілген мәннен асқан кезде қозғалыс автоматты түрде кері бағытқа ауысады. Бар болуыЖүктемеге реверс диапазоны (А және В моторы) Диапазонның ең аз мәні кемінде 1 ең жоғары мәні кемінде 25 кг.Моторларды басқару мүмкіндігі Бар болуыОқшауланған қозғалыс мүмкіндігі Жазу/бүгу және тесу/супинация БолуыЖылдамдықты реттеу ауқымы Жылдамдықты баптау қадамы 1-ден 100% -ға дейінгі аралықта 1% -дан аспайды.1% 14 °/минутқа тең,100% 230 °/минутқа теңҮзіліс ауқымы (жазу және бүгу) Ауқымның ең аз мәні кемінде 0 60 минуттан аспайдыҮзіліс ауқымы (пробация және супинация) Ауқымның ең аз мәні кемінде 0 60 минуттан аспайдыТерапия таймері Терапия таймерін баптаудың кемінде 3 режиміТаймер ауқымы, 1 нұсқа, 1 минуттан аспайтын қадаммен ауқымның ең аз мәні 59 минуттан аспайды;Таймер диапазоны, 2-нұсқа, Ең аз ауқым мәні кемінде 1 ең көп диапазон мәні кемінде 30 минут қадаммен 24 сағаттан артық емесТаймер ауқымы, 3-нұсқа, Үздіксіз жұмысЖылыту хаттамасы (қозғалыс көлеміне біртіндеп қол жеткізу)Жазу және бүгу бағытындағы созылу функциясы Бар болуыПробация және супинация бағытындағы созылу функциясы Бар болуыФункция EROM қайта жазу/пробация (соңғы 10 ° ең жоғары деңгейдегі жазу және пропация) Бар болуыФункция EROM қайталау бүгу/супинация (соңғы 10 ° ең жоғары деңгейдегі иілу және супинация)Синхронды және асинхронды жұмыс режимі БолуыА және B моторларын оқшаулау функциясы (екі моторы да қосылған, бірақ олар бір мезгілде ешқашан жұмыс істемейді) Бар болуыТерапияның жалпы уақытын, терапия сессияларының жалпы сомасын көрсетуТерапия құжаттамасы Болуы(басқару пультінің дисплейінде терапия циклінің графикалық көрінісі)Көліктік баптаулар Бар болуы(күйменің көлік жағдайына ауысуы)Жаңа пациент функциясы Бар болуы(жаңа пациент үшін әдепкі параметрлер)Әрбір пациент үшін тренажер биіктігін баптауБиіктікті теңшеу ауқымы Аймақ ауқымының ең аз мәні 35 см-ден кем емес, ең үлкен ауқым мәні 71 см-ден аспайдыҚосымша сипаттамалар:Иықтың ең аз ұзындығы, см Кем дегенде 20 смИықтың ең үлкен ұзындығы, см 32 см-ден аспайдыОтыру биіктігі, см 48 см-ден аспайдыТренажердің салмағы, кг. 25 кг артық емесТренажердің габариттері, см. 87.5 x 57.5 x 58 см артық емес**ММБ және МТ** (медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техника) **тізілімінде тіркелуге жатады****Жеткізуші, оның Қазақстан Республикасындағы сервистік орталықтары не үшінші құзыретті тұлғаларды тарта отырып, ТМ кепілдік сервистік қызмет көрсету шарттары**БМ кепілдікті сервистік қызмет көрсету кемінде 37 ай TSO.Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына кемінде 1 рет жүргізілуі тиіс.Техникалық қызмет көрсету жөніндегі жұмыстар пайдалану құжаттамасының талаптарына сәйкес орындалады және мыналарды қамтуы тиіс:- ресурстың пайдаланылған құрамдас бөліктерін ауыстыруды;- МИ жекелеген бөліктерін ауыстыру немесе қалпына келтіру;- бұйымды баптау және реттеу; осы бұйымға арналған ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- пайдалану құжаттамасында көрсетілген бұйымдардың нақты түрі үшін ерекше өзге де операциялар - бұйымдарды баптау және реттеу, осы бұйым үшін ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- пайдалану құжаттамасында көрсетілген бұйымдардың нақты түрі үшін ерекше, осы бұйым үшін ерекше жұмыстар, бұйымдарды баптау және реттеу операцияларыМедициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету 37 ай.Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына 1 рет жүргізіледі.**Кепілді сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыратын әлеуетті өнім беруші не оның қосалқы мердігері «Қазақстан Республикасында медициналық техникаға сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыру қағидаларын бекіту туралы» Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 15 желтоқсандағы № KV ДСМ-273/2020 бұйрығының 4-тармағының талаптарына сәйкес келуі тиіс.****Ілеспе қызметтер**тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін, тасымалдау және сақтандыру сияқты қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған, монтаждауды, іске қосуды, техникалық жәрдем көрсетуді, оқытуды және басқа да міндеттерін қамтитын кез келген басқа да қосалқы қызметтер |
| 6 | **ЛОТ № 6**Сериялы тізе буынын пассивті жұмылдыруға арналған аппараттар ARTRAMOT | дана | 1 | Нығайтқыш жаттығулардың көмегімен төрт бас және тізе бүгкіштерін қоса алғанда, бұлшық еттерді ынталандыруға мүмкіндік беретін аяқтарды оңалту және әзірлеу үшін арналған.Икемді кедергілердің көмегімен қол жеткізілетін және икемді кедергілердің серпімділігімен ұлғайатын ерекше кедергінің арқасында бірқалыпты қозғалыстарға қол жеткізуге мүмкіндік береді.Икемді кедергілердің санын реттеумен оңай қол жеткізілуі мүмкін жұмыс жүктемелері тұрғысынан өте жақсы модульділік.Жаттығуларды жоғары жылдамдықта орындау мүмкіндігі.Тренажерді қолдану айғақтарыТренажер ашық кинетикалық тізбектегі тізе буынын кешенді оңалтуға арналған.Тренажердің инновациялық конструкциясы төменгі аяқ бұлшық еттеріне ашық кинетикалық тізбекте басқарылатын серпінді күшті қолдану арқылы жаттығулар жасауға мүмкіндік береді.Техникалық сипаттамалары:Ұзындығы, мм-ден аспайтын 2136. Ені, мм-ден аспайтын 785. Биіктігі, мм-ден аспайтын 1622. Тренажер салмағы, кг-нан аспайтын 105,9. Роликті тіректің білігіне ең жоғары статикалық жүктеме, кг 150 аспайды. Жеткізу жиынтығы:Эластикалық (артқы) кедергі L = 117 см - 2 дана Эластикалық (алдыңғы) кедергі L = 204 см - 2 дана Эластикалық (алдыңғы) кедергі L = 91 см - 2 дана Аяқ бекіткіші (әмбебап) - 1 дана Аяқтарды бекітуге арналған бандаж - 1 дана Бекітуге арналған карабиндер икемді кедергілер - 12 дана**ММБ және МТ** (медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техника) **тізілімінде тіркелуге жатады****Жеткізуші, оның Қазақстан Республикасындағы сервистік орталықтары не үшінші құзыретті тұлғаларды тарта отырып, ТМ кепілдік сервистік қызмет көрсету шарттары**БМ кепілдікті сервистік қызмет көрсету кемінде 37 ай TSO.Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына кемінде 1 рет жүргізілуі тиіс.Техникалық қызмет көрсету жөніндегі жұмыстар пайдалану құжаттамасының талаптарына сәйкес орындалады және мыналарды қамтуы тиіс:- ресурстың пайдаланылған құрамдас бөліктерін ауыстыруды;- МИ жекелеген бөліктерін ауыстыру немесе қалпына келтіру;- бұйымды баптау және реттеу; осы бұйымға арналған ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- пайдалану құжаттамасында көрсетілген бұйымдардың нақты түрі үшін ерекше өзге де операциялар - бұйымдарды баптау және реттеу, осы бұйым үшін ерекше жұмыстар және т.б.;- негізгі механизмдер мен тораптарды тазалау, майлау және қажет болған жағдайда іріктеу;- бұйымның құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен (ішінара блоктық-тораптық бөлшектеумен) тозаңды, балшықты, тотығу және тотығу іздерін алып тастау;- пайдалану құжаттамасында көрсетілген бұйымдардың нақты түрі үшін ерекше, осы бұйым үшін ерекше жұмыстар, бұйымдарды баптау және реттеу операциялары**Медициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету 37 ай.****Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына 1 рет жүргізіледі.****Кепілді сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыратын әлеуетті өнім беруші не оның қосалқы мердігері «Қазақстан Республикасында медициналық техникаға сервистік қызмет көрсетуді жүзеге асыру қағидаларын бекіту туралы» Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 15 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-273/2020 бұйрығының 4-тармағының талаптарына сәйкес келуі тиіс.****Ілеспе қызметтер**тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін, тасымалдау және сақтандыру сияқты қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған, монтаждауды, іске қосуды, техникалық жәрдем көрсетуді, оқытуды және басқа да міндеттерін қамтитын кез келген басқа да қосалқы қызметтер |

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)*)*

***УТВЕРЖДЕНО:***

 Приказом Коммунального

 Государственного предприятия

 «Рудненская городская поликлиника»

Управления здравоохранения акимата

Костанайской области

от «13» марта 2023 года №157

Главный врач

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_К.С.Калиева

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**для закупа медицинских изделий**

 **Заказчик:** Коммунальное государственное предприятие «Рудненская городская поликлиника» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Бенефициар КГП «Рудненская городская поликлиника» управления здравоохранения Костанайской области, БИН 951040000277, ИИК KZ738560000006281854, Филиал АО «Банк Центр Кредит» г.Рудный, БИК КCJBKZKX, КБЕ 12, КНП 171, e-mail: [rudgorpol@yandex.kz](https://mail.yandex.ru/?uid=1692747403#compose?to=%22%D0%9A%D0%93%D0%9F%20%5C%22%D0%A0%D1%83%D0%B4%D0%BD%D0%B5%D0%BD%D1%81%D0%BA%D0%B0%D1%8F%20%D0%B3%D0%BE%D1%80%D0%BE%D0%B4%D1%81%D0%BA%D0%B0%D1%8F%20%D0%BF%D0%BE%D0%BB%D0%B8%D0%BA%D0%BB%D0%B8%D0%BD%D0%B8%D0%BA%D0%B0%5C%22%22%20%3Crudgorpol%40y)

 **Организатор тендера:** Коммунальное государственное предприятие «Рудненская городская поликлиника» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Бенефициар КГП «Рудненская городская поликлиника» управления здравоохранения Костанайской области, БИН 951040000277, ИИК KZ738560000006281854, Филиал АО «Банк Центр Кредит» г.Рудный, БИК КCJBKZKX, КБЕ 12, КНП 171, e-mail: [rudgorpol@yandex.kz](https://mail.yandex.ru/?uid=1692747403#compose?to=%22%D0%9A%D0%93%D0%9F%20%5C%22%D0%A0%D1%83%D0%B4%D0%BD%D0%B5%D0%BD%D1%81%D0%BA%D0%B0%D1%8F%20%D0%B3%D0%BE%D1%80%D0%BE%D0%B4%D1%81%D0%BA%D0%B0%D1%8F%20%D0%BF%D0%BE%D0%BB%D0%B8%D0%BA%D0%BB%D0%B8%D0%BD%D0%B8%D0%BA%D0%B0%5C%22%22%20%3Crudgorpol%40y)

**Представитель организатора тендера:**

Бахтиярова А.А. – специалист по государственным закупкам– 8-71431-7-29-57

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

 **Глава 1. Общие положения**

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

2. Сумма, выделенная для данного тендера, составляет ***13 272 404 (тринадцать миллионов двести семьдесят две тысячи четыреста четыре) тенге ноль тиын.***

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

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

5. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику.

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:

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

      2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

      5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

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

      Требования настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей, международных фармацевтических организаций и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

При закупе не предъявляются требования, не предусмотренные настоящими Правилами.

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

6. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве - наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора (в случае закупа единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

14) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.

**Глава 2. Тендерная документация**

1.Содержание тендерной документации:

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

1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям [главы 3](#sub800) настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий - главе 4 настоящих Правил;

2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;

3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;

4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;

5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;

6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

7) требования к оформлению тендерной заявки;

8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;

9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;

10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;

11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;

12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;

13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

14) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;

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

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

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

17) перечень и количество медицинской техники;

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

19) квалификационные требования к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, установленные [главой 3](#sub800) настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг).

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

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

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

5. Не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

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

7. **Внесение изменений в тендерную документацию.**

Не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

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

1. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.
2. Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.
3. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 130-27 настоящих Правил.

4. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения);

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

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

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

5) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

5. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»);

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий»;

3) акт санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

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

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

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

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

8. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

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

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

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

9. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова

**Глава 4. Гарантийное обеспечение тендерной заявки**

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

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

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

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

 Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера:

**Коммунальное государственное предприятие «Рудненская городская поликлиника» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Бенефициар КГП «Рудненская городская поликлиника» управления здравоохранения Костанайской области, БИН 951040000277, ИИК KZ738560000006281854, Филиал АО «Банк Центр Кредит» г.Рудный, БИК КCJBKZKX, КБЕ 12, КНП 171.**

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

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

2. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

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

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

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

3. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

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

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

4. Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.
3. Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки в течение пяти рабочих дней с момента наступления следующих случаев:

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

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

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

4. Гарантийное обеспечение тендерной заявки не возвращается потенциальному поставщику, представившему тендерную заявку и ее обеспечение в случаях, если потенциальный поставщик:

 1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерной заявки;
 2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

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

**Глава 5. Вскрытие конвертов с тендерными заявками**

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

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

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

4. Присутствующие потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители должны **с 09.00 до 11.00 часов 27 июня 2023 года**  зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов, подтверждая свое присутствие.

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

**Глава 6. Оценка и сопоставление тендерных заявок**

1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

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

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

4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с [Законом](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=31548200) «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

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

6) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

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

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

11) непредставления копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

12) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

13) несоответствия требованиям [пункта 10](#sub1000) настоящих Правил;

14) установленных [пунктами 15](#sub1500), [21](#sub2100) настоящих Правил;

15) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

16) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

17) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

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

20) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

3. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 9-1 настоящих Правил.

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

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

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

6. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям настоящих Правил.

**Глава 7. Протокол об итогах тендера**

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

1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;

2) сумма закупа;

3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;

4) цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) основания отклонения тендерных заявок;

7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;

8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;

9) основания, если победитель тендера не определен;

10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

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

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

**Глава 8. Порядок заключения договора о закупе**

 1. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения.

2. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

3. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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

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

Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и соответственно цены договора;

2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

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

**Глава 9. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе**

1. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее – гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

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

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

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

5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

6. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

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

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

**Глава 10. Требования к языку тендерной заявки, договора о закупе.**

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

**Глава 11. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза**

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

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

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с [законодательством](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=31548200) Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями [Кодекса](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=34464437) и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения «СТ KZ».

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы ЕАЭС (согласно решениям Совета Евразийской экономической комиссии [от 3 ноября 2016 года № 78](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=38330285) и [от 12 февраля 2016 года № 46](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39554761)).

**Глава 12. Поддержка предпринимательской инициативы**

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

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

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

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

2. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к заявке:

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

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

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

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

4. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

5. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущественное право предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Приложение №1

К Тендерной документации

**Перечень закупаемых товаров**

**Тендер по закупу медицинских изделий**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **N лота** | **Наименование заказчика** | **Наименование товара** | **Ед. изм** | **Кол-во** | **Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2000)** | **Срок поставки товаров (дней со дня вступления в силу договора о закупках)** | **Место поставки товаров** | **Цена за единицу**  | **Общая сумма, выделенная для закупок способом тендера, тенге** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО |  **ЛОТ №1**Комплекс суточногомониторирования АД | шт. | 4 | DDP пункт назначения | 60 календарных дней, со дня подписания договора | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 1 615 000 | 6 460 000 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО |  **ЛОТ №2**Комплекс суточногомониторирования ЭКГ | шт. | 4 | DDP пункт назначения | 60 календарных дней, со дня подписания договора | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 1 615 000 | 6 460 000 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО |  **ЛОТ №3**Электрокардиограф ЭК 12Т-01"Р-Д" с принадлежностями | шт. | 2 | DDP пункт назначения | 60 календарных дней, со дня подписания договора | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 1 044 000 | 2 088 000 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО |  **ЛОТ №4**Электрокардиограф BTL-08 MT Plus | шт. | 2 | DDP пункт назначения | 60 календарных дней, со дня подписания договора | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 2 039 202 | 4 078 404  |

Приложение №2

К тендерной документации

Техническая спецификация закупаемых товаров

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****пп** | Наименование товара | Ед.изм. | Кол-во | Краткая характеристика |
|  | **ЛОТ №1**Комплекс суточногомониторирования АД | штука | 4 | Комплекс суточного мониторирования АД предназначен для записи измерений показателей АД у пациента в течение не менее 24 часов, хранения полученных данных в энергонезависимой памяти до последующего их ввода в компьютер для обработки и формирования итогового документа.Регистратор носимый для суточного мониторирования АД с измерением по осциллометрическому методу.Мониторирование АД:Диапазон измерения: в диапазоне не более 20-280 мм рт. ст.,Точность измерения: не хуже ±3 мм рт. ст.Метод измерения: осциллометрический;Наличие дисплея ЖКИ для индикации:- результатов измерения;- состояния аккумуляторов;- сервисные функции.Максимальная длительность мониторирования: не менее 72 часов;Максимальное программируемое число измерений: не более 600 измерений;Напряжение постоянного тока (в режиме суточной записи):от 2.2 до 3,4 В;Диапазон измерения давления в манжете: не уже от 2,67 до 38,7 кПа (от 20 до 290 мм рт.ст.);Пределы допускаемой абсолютной погрешности измерения давления в манжете: не хуже ± 0,4 кПа (± 3 мм рт.ст);Скорость спада давления в манжете в режиме декомпрессии: от 0,3 до 0,7 кПа/с (от 2 до 5 мм рт.ст./с);Время быстрого сброса давления в манжете от уровня 34,7 до 2 кПа (от 260 до 15 мм рт.ст.): не более 10 с.Время непрерывной работы регистраторов: не менее 24 – 72 ч.Время установления рабочего режима: не более 10 мин.Время передачи суточной записи из регистратора в ПК: не более 3 мин.Независимость результатов измерения от климатических условий;Автоматическое определение типа манжеты (педиатрическая/большая)Возможность установления пределов накачиваемого давления для взрослого и педиатрического режимов.Энергонезависимая память для хранения данных;Независимый аварийный канал для измерения и управления прибором, включая дополнительный датчик давления, усилитель, контроллер и схему управления клапанами и компрессором;Бесступенчатое (непрерывное) стравливание воздуха из манжеты при измерении;Функция внеплановового пуска и остановки измерения;Способ передачи данных на ПК при разгрузке монитора АД: беспроводной.Хранение осциллограмм по каждому измерению в памяти; просмотр осциллограмм пульсаций давления в манжете; верификация измерений.Индивидуальные настройки пользователя, создание индивидуальных планов суточного измерения: ночного, дневного, специальных периодов и интервалов.Органы управления:- Жидкокристаллический индикатор (дисплей);- Кнопка управления;- Выключатель питания монитора.Нажатием кнопки управления пациент может зарегистрировать в памяти монитора отметку о своем состоянии, провести добавочное измерение, а также прервать начатое измерение.Выключатель питания монитора позволяет в любой момент выключить питание монитора, обеспечив, в случае необходимости, быстрый сброс давления с временной приостановкой процесса мониторирования.Жидкокристаллический индикатор предназначен для:- Определения текущего времени с целью отметки в «дневнике пациента»;- Определения текущих величин систолического и диастолического давления (как результат проведенного измерения);- Определения текущего режима работы монитора.- Отображения текстовых и цифровых кодов ошибок.Монитор не требует специального выключения питания при замене аккумуляторов и позволяет производить замену аккумуляторов в процессе ношения без прекращения процесса мониторирования.Вес: не более 180 грамм.Габариты: не менее 135 х 70 х 25 мм.Программное обеспечение: База данных пациентов; Программный модуль "СМ АД"Программное обеспечение, предназначенное для анализа суточной записи АД и документирования результатов.Комплект обработки данных обеспечивает:- Отображение регистрируемых сигналов и результатов измерения на экране монитора ПК.- Измерение сигналов.- Автоматизированную обработку сохранённых в ПК данных, формирование и распечатку итогового документа.- Хранение и просмотр данных выполненных ранее исследований.Возможность совместимости поставляемого комплекса с имеющимся у заказчика Комплексом суточного мониторирования ЭКГ и АД того же производителя на программном уровне.Визуализация параметров:- суточного профиля АД, трендов среднего и пульсового АД, ЧСС;- отображение границ норм АД;- средних значений АД и ЧСС;- гистограмм суточного и распределения систолических и диастолических значений АД.Анализ вариабельности АД;Анализ утренней динамики АД по результатам оценки значений и скорости подъема АД.Параметры суточного профиля АД:- Суточный индекс (степень ночного снижения);- Хронобиологический анализ (САД, ДАД и СрАД).Корреляционный анализ:- Коэффициент корреляции;- Линейная регрессия;- Стандартное отклонение.Динамика (сравнительный анализ исследований одного пациента):- Выбор любого исследования для сравнения;- Визуальное (графическое) сравнение трендов АД;- Численное и графическое сравнение основных параметров АД;- Сравнение заключений исследований.Таблицы с расчетными статистическими параметрами:- Общая (со словесной интерпретацией результатов);- Статистика за сутки;- Статистика за день;- Статистика за ночь;- Статистика на спец. интервале;- Нагрузка давлением.Формирование итогового документа по заданному шаблону. Возможность печать только определенных пунктов отчета по выбору. Мастер заключений.Интеграция программного модуля АД с модулем ЭКГ для проведения бифункционального исследования.Возможность обновления программного обеспечения.Поддержка сетевых решений.Сопроводительная документация (руководство пользователя, инструкция по медицинскому применению) на русском языке.Комплекс мониторирования АД и ЭКГ могут быть объединены в единую систему, которая поддерживает работу с общей базой данных.Возможность программирования монитора АД без использования персонального компьютера при использовании дополнительного опционального мобильного приложения, работающего под управлением операционной системы «Андроид». 1 компл.Дополнительные комплектующиеБлок сопряжения регистратора АД с ПКBluetooth-адаптеры сопряжения регистратора артериального давления с ПК. Предназначен для передачи данных и оснащения нового пациента. 1 шт.Чехол защитный регистратора АД Защитный чехол для ношения суточного монитора артериального давления, материал: пластик, защелки кнопочного типа.Габаритные размеры 135 х 70 х 25 мм.. 1 шт.Устройство зарядное АД Устройство зарядное для осуществления зарядки аккумуляторов типоразмера AA. 1 шт.Манжета взрослая т1Манжета специализированная для длительного ношения большая, размеры обхвата 26-34 см. Наличие внутреннего рукава, выполненного из лайкры/нейлона, позволяющий манжете оставаться в нужном положении во время измерения. 1 шт.Манжета взрослая т2Манжета специализированная для длительного ношения большая, размеры обхвата 32-44 см. Наличие внутреннего рукава, выполненного из лайкры/нейлона, позволяющий манжете оставаться в нужном положении во время измерения. 1 шт.Трубки удлинительные с переходниками Набор из 2-х трубок.Внутренний диаметр: не менее 4 мм.Внешний диаметр: не менее 6 мм.Оснащены со стыковочными пластмассовыми пневмозамками.Длина: не менее 400 и не менее 760 мм.Материал: ПВХ. 1 компл.Датчик тонов Короткова1 шт.Тонометр 1 шт.Расходные материалы и изнашиваемые узлы:Салфетки Одноразовая гигиеническая прокладка (салфетка) из спанлейса используется в гигиенических целях, рекомендуется прокладывать между манжетой и рукой пациента.Размер: 20 х 60 см. 1 уп.Элемент питания Аккумуляторы металлогидридные.Типоразмер: АА.Номинальное напряжение: 1,2 В.Номинальная емкость: не менее 2300 мА\*ч. 4 шт.**Подлежит регистрации в реестре ИМН и МТ** (изделий медицинского назначения и медицинской техники)**Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц**Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев.Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:- замену отработавших ресурс составных частей;- замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО;- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы**Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники 37 месяцев.****Плановое техническое обслуживание проводится 1 раз в квартал.****Потенциальный поставщик либо его субподрядчик, осуществляющие гарантийное сервисное обслуживание должны соответствовать требованиям пункта 4 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан».****Сопутствующие услуги**услуги, обеспечивающие поставку товаров , такие как, транспортировка и страхование , и любые другие вспомогательные услуги , включающие , монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнения Договора |
|  |  **ЛОТ №2**Комплекс суточногомониторирования ЭКГ | штука | 4 | Комплекс суточного мониторирования ЭКГ обеспечивает суточную запись ЭКГ в 3-х биполярных отведениях в условиях обычной активности пациента, хранение сигналов в энергонезависимой памяти, ввод в компьютер и обработку результатов измерений, формирование итогового документа.Малое энергопотребление позволяет осуществить трехсуточное исследование на одном аккумуляторе размера ААА.Данные сохраняются на SD-карту, что обеспечивает практически неограниченное хранение данных при отключении питания.Карта памяти является съемным устройством.Съемная флэш-память типа мини SD, емкостью не менее 2 Gb.Для считывания суточной ЭКГ в компьютер карта извлекается из монитора и помещается в устройство считывания (карт-ридер), которое, подключается к USB разъему ПК.Наличие сертификата об утверждении типа средств измерений.Наличие Регистрационного Удостоверения Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан.Особенностью данной модели монитора является цветной OLED экран, на котором отображаются служебные сообщения, меню управления прибором, а также реальный кардиосигнал для контроля качества записи.Запись сигнала производится на съемную карту памяти. Карта памяти предназначена также для переноса записанных данных в компьютер.Опционально регистратор может быть оснащен активным кабелем отведений ЭКГ с датчиком температуры.Количество непрерывно регистрируемых отведений: не менее 3.Контроль качества наложения электродов по трем каналам.Наличие высокочастотного канала для регистрации импульсов искусственного водителя ритма (ИВР).Наличие датчика регистрации двигательной активности пациента.Кнопка отметчика событий.Встроенный цветной дисплей OLED, с разрешением не менее 160\*128 пикс.Размер дисплея: не менее 34х27мм.Вывод на дисплей прибора кривых ЭКГ по каждому отведению.Запись ЭКГ без потери данных.Связь монитора с персональным компьютером в режиме оснащения пациента по беспроводному каналу Bluetooth.Возможность автономного оснащения пациента, без компьютера, с контролем качества наложения электродов на экране прибора по каждому отведению.Время непрерывной работы регистраторов: не менее 24 - 72 ч.;Время установления рабочего режима: не более 10 мин;Время передачи суточной записи из регистратора в ПК: не более 3 мин;Напряжение постоянного тока (в режиме суточной записи): в диапазоне не более от 1,1 до 1,7 В;Количество каналов ЭКГ: от 1 до 3;Разрядность АЦП: не более 12 Бит;Частота дискретизации ЭКГ: не более 500 Гц;Диапазон регистрации входных напряжений: не более ± 300 мВ;Диапазон измерения входных напряжений: в диапазоне не более от 0,1 до 10,0 мВ;Пределы допускаемой относительной погрешности измерения напряжения, в диапазоне:от 0,2 до 0,5 мВ включительно: не более ± 20 %;от 0,5 до 10 мВ: не более ± 10 % .Диапазон измерения интервалов RR: в диапазоне не менее от 250 до 2000 мс;Диапазон измерения частоты сердечных сокращений (ЧСС): в диапазоне не менее от 30 до 240 1/мин;Пределы допускаемой абсолютной погрешности измерения интервалов RR: не более ±20 мс;Пределы допускаемой относительной погрешности измерения интервалов RR (ЧСС): не более ±8 %;Диапазон измеряемых напряжений смещения сегмента ST: не более ±1 мВ;Пределы допускаемой абсолютной погрешности измерения напряжения смещения сегмента ST: не более ±0,025 мВ;Неравномерность амплитудно-частотной характеристики (АЧХ) в полосе частот от 0,1 до 30 Гц: от 30 до 10 %;Пределы допускаемой относительной погрешности измерения интервалов времени в диапазоне от 0,1 до 1,0 с: не более ± 5 %;Напряжение внутренних шумов, приведенное к входу: не более 25 мкВ;Коэффициент ослабления синфазных сигналов: не более 70 дБ;Входной импеданс: не менее 10 МОм;Пределы допускаемой относительной погрешности установки калибровочного напряжения 1мВ: не более ±5 %;Частота дискретизации (выделения) выделенного канала ИВР: не менее 2048 Гц .Управляется монитор с помощью трех кнопок на лицевой панели корпуса. Кнопки перехода служат для смены отведения в режиме контроля сигнала и для перемещения по меню. Кнопка выбора вызывает меню прибора и осуществляет выбор / изменение нужного пункта меню.Кнопка пациента предназначена для отметки событий в процессе суточной записи. При нажатии кнопки прибор регистрирует электронную метку, соответствующую текущему моменту суточной записи.Питание: не более 1 аккумулятора типа ААА.При оперативной замене аккумулятора «на ходу» во время проведения исследования продолжается предыдущая запись ЭКГ; текущая запись практически не прерывается.Регистрирующий блок ЭКГ совместим с программным обеспечением имеющегося у заказчика Комплекса суточного мониторирования ЭКГ и АД того же производителя на программном уровне.Регистрирующий блок ЭКГ совместим с базой данных пациентов имеющегося у заказчика Комплекса суточного мониторирования ЭКГ и АД того же производителя.Наличие сопроводительной документации на государственном и русском языке.Размеры: не более 72x63x20 мм.Вес с элементом питания: не более 75 г.Вес без элемента питания: не более 60 г.Дополнительные комплектующиеКабель отведений ЭКГ Кабель отведений ЭКГ совместимый с регистратором ЭКГ холтеровским.Количество отведений: 7.Длина: не менее 0,7 м.Цветовая маркировка.Тип коннекторов: кнопочный.Материал устойчивый к биологическим агрессивным средам. 1 шт.Чехол защитный регистратора ЭКГ (пластиковый) Защитный чехол для ношения суточного монитора ЭКГ.Материал: кожа, защелка кнопочного типа.Фиксируется на теле пациента при помощи клипсы. 1 шт.Чехол защитный регистратора ЭКГ (кожаный) Защитный чехол для ношения суточного монитора ЭКГ.Материал: пластик, защелки кнопочного типа.Фиксируется на теле пациента при помощи шнурка, присоединяемого к металлическим проушинам чехла. 1 шт.Расходные материалы и изнашиваемые узлы:Электроды одноразовые МН Электроды ЭКГ для длительного мониторирования. Выполнены на основе перфорированного нетканого материала, покрытого гипоаллергеннымполиакрилатным клеем, который прочно удерживает электрод на теле пациента.Контактное поле электрода покрыто хлоридом серебра. Диаметр электрода: не менее 55 мм.Упаковка: не менее 30 шт. 2 уп.Элемент питания Аккумуляторы металлогидридные типоразмера AААНоминальное напряжение: 1,2 В.Номинальная емкость: не менее 1000 мА\*ч. 2 шт.**Подлежит регистрации в реестре ИМН и МТ** (изделий медицинского назначения и медицинской техники)**Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц**Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев.Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:- замену отработавших ресурс составных частей;- замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО;- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы**Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники 37 месяцев.****Плановое техническое обслуживание проводится 1 раз в квартал.****Потенциальный поставщик либо его субподрядчик, осуществляющие гарантийное сервисное обслуживание должны соответствовать требованиям пункта 4 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан».****Сопутствующие услуги**услуги, обеспечивающие поставку товаров , такие как, транспортировка и страхование , и любые другие вспомогательные услуги , включающие , монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнения Договора |
|  |  **ЛОТ №3**Электрокардиограф ЭК 12Т-01"Р-Д" с принадлежностями | штука | 2 | Возможность одновременного просмотра 3,4,6 или 12 отведений ЭКГ на графическом цветном TFT дисплее и печать отведений в том же масштабе на принтереАвтоматический старт записи при обнаружении аритмии и продление печати позволяет экономить бумагуВозможность одновременной печати 12 отведений и протокола обследования на внешнем лазерном принтере на бумаге формата А4Возможность проверки кабеля ЭКГ в составе электрокардиографаРежим проб (периодическая печать), время наблюдения до 3 часов, интервал печати от 1 до 90 мин.Возможность одновременного и последовательного съема ЭКГВозможность снятия ЭКГ в ручном режиме с любым количеством электродовВозможность быстрого управления прибором 14-ю клавишами прямого действияРежим записи ритма одного или трех отведений позволяет наблюдать изменения ритма сердцаКомбинированная алфавитно-цифровая и функциональная пленочная клавиатураНаличие манипулятора упрощает работу с приборомНастройка всех параметров под каждого пользователя (10 заданных пользовательских профилей)Печать усредненных (или типовых) кардиокомплексов с меткамиВывод информации на ПК с программными модулями регистрации и архивации ЭКГ «ЭКГ Ревю» или анализа ЭКГ покоя «armasoft-12-Cardio», в реальном времени с внутренней памяти и через внешнюю Flash картуВозможность отключения и регулировки громкости звуковых сигналов R-зубца ЭКГ и клавиатурыВозможность обнаружения сигналов кардиостимулятора и защита от дефибрилляцииВозможность работы в составе комплекса для проведения нагрузочных пробВыбор системы отведений Стандартные 12, Кабрера, Франк, Нэб, пользовательскиеТип дисплея Цветной сенсорный TFTДиагональ 141 ммРазрешение 640\*480 точекОтображение на экране 3,3+ритм,6,12Печать на термопринтере 3; 3+ритм; 6 вдоль или 12 поперек бумаги; анализ ЭКГОтображение и печать каналов ритма 1 или 3-х на выборШирина термобумаги 110 ммТип термобумаги Рулон/пачкаРазрешение печати 64 точки/мм вдоль бумаги, 8 точек/мм поперек бумагиРежим регистрации Ручной/ авто/ режим проб/ритм/печать копии /печать ЭКГ из памятиАлфавитно-цифровая клавиатура Есть, комбинированная и сенсорная Скорость бумаги 5; 10; 12,5; 25 и 50 мм/cЧувствительность 2,5; 5; 10; 20 или 40 мм/мВФильтры Антитреморный/ антидрейфовый/ сетевойЗащита от дефибрилляции ЕстьПамять внутренняя До 500 ЭКГ и внешняя USB флэш-накопительСвязь с ПК ЕстьИспользование в автомобилях СП ДаГабариты (Ш\*Г\*В)250\*174\*63 ммВес блока ЭК 1,2 кгПитание От сети переменного тока; от встроенной аккумуляторной батареи; от бортовой сети автомобиля**Подлежит регистрации в реестре ИМН и МТ** (изделий медицинского назначения и медицинской техники)**Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц**Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев.Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:- замену отработавших ресурс составных частей;- замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО;- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы**Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники 37 месяцев.****Плановое техническое обслуживание проводится 1 раз в квартал.****Потенциальный поставщик либо его субподрядчик, осуществляющие гарантийное сервисное обслуживание должны соответствовать требованиям пункта 4 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан».****Сопутствующие услуги**услуги, обеспечивающие поставку товаров , такие как, транспортировка и страхование , и любые другие вспомогательные услуги , включающие , монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнения Договора |
|  |  **ЛОТ №4**Электрокардиограф BTL-08 MT Plus | штука | 2 | Главные характеристики•12-канальный ЭКГ с цветным сенсорным экраном для одновременной записи и печати по 12 отведениям •Сенсорный экран 5,7” (118 × 89 мм) показывающий 3, 6 или 12 отведений •Разрешение экрана (пиксели): 640 × 480 •Комбинированная буквенно-цифровая и функциональная клавиатура и кнопки сенсорного экрана •Индикация контакта каждого электрода •Ширина бумаги: 112 мм •Вид бумаги: рулон •Вид печати: термо•Прямое соединение ЭКГ с вашим принтером (через USB, без использования компьютера, печать на бумаге А4) •Возможность ЭКГ исследования с использованием отведений по Небу «ЭКГ исследование с помощью грудных отведений с правой половины грудной клетки: V3R, V4R, V5R, V6R»•Возможность распечатки электрокардиограммы по стандарту Кабрера•Чувствительность: 2,5; 5; 10; 20 мм/мВ •Скорость подачи бумаги: 5, 10, 12.5 ,25, 50 мм/с•Адаптивный, сетевой фильтр: 50−60 Гц •Фильтр мышечных артефактов (тремора): 25, 35 Гц •Фильтры базовой линии: 0,05 (3,2 с), 0,11 (1,5 с), 0,25 (0,6 с), 0,50 (0,3 с), 1,50 (0,1 с), сплайны •Автоматические фильтры: автоадаптивный•Количество печатаемых отведений: 3, 4, 6, 12, 3×4+1, 3×4+2, 3×4+3, 4×3+1, 6×2+1, 6×2+2 •Сохраняет до 400 записей ЭКГ (10-секундный интервал) •Настройка всех параметров под каждого пользователя •Ручной и автоматический режимы работы •Длинные записи ЭКГ •Синхронная передача в реальном времени в автоматическом режиме работы •Настраиваемая синхронизация ЭКГ записи •Защита от дефибрилляции•Определение кардиостимулятора: 100 мкс / Функция обнаружения частоты 40 000 Гц•База данных записей для открытия, просмотра и печати последних записей ЭКГ и карт пациентов.•Карта пациентов включает информацию: Ф.И.О., дата рождения, пол, вес, артериальное давление, рост, наличие/отсутствие кардиостимулятора, раса, отношение к курению, номер карты. Карта пациента включает 2 дополнительных пункта, которые могут заполняться врачом самостоятельно.•Информация, отображаемая на экране во время исследования: до 12 отведений, скорость печати, чувствительность, фильтры, отсоединенные электроды, ЧСС, фамилия и имя пациента, сообщение об ошибках.•Информация, распечатываемая на ЭКГ бумаге: название клиники, дата и время исследования, фамилия и имя пациента, отведения и их названия, скорость печати, чувствительность, фильтры, усредненные отведения, амплитуды сегментов, ЧСС, временные интервалы, углы электрических осей и их графическое изображение, обзор ритма, текстовая или кодовая интерпретация. Возможность печати сетки на бумаге.•Питание от сети и от аккумулятора•Многоязычное меню – Программное обеспечение на русском и казахском языках•Диагностический модуль •таблица анализа (временные интервалы, амплитуды сегментов, расчет электрических углов и частота сердечного ритма)•интерпретация словами•усреднение (усреднение комплексов с опциональной маркировкой базиса)•обзор сердечного ритма за последние 10 сек.•анализ характеристик кардиостимулятора (измерение импульсов и маркировка сносок)Технические параметрыРазмеры 330 × 270 × 74 ммЭкран: сенсорныйразмеры (мм) 118 × 89разрешение (пикс) 640 × 480 (VGA)Разрешение принтера 200 пиксель по оси Y, 500 пиксель по оси XКоличество отведений12Количество каналов 12Количество отображаемых отведений3/6/12Измеряемые отведенияI, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6Набор электродов R, L, F, N, C1, C2, C3, C4, C5, C6Количество печатаемых отведений: в auto профиле 3, 4, 6, 12, 3×4+1, 3×4+2, 3×4+3, 4×3+1, 6×2+1, 6×2+2в manual профиле 3, 4, 6, 12в long профиле 2Длительность записи:в профиле auto (сек) 10; 20; 30; 40; 50; 60; 70; 80в профиле long (мин) 1; 2; 3; 4; 5; 6; 8; 10Запись в профиле auto синхронизировано, последовательноВес − без аксессуаров 3,2 кгПитание 99−126 В (115 В номинально), переменный ток;198−252 В (230 номинально), переменный ток;Потребляемая мощность 40 ВАЧастота 50−60 ГцЧастотный диапазон:для +10% / -30% 0,049–170 Гцдля +10% / -10% 0,67–40 ГцТочность амплитуды 2%Точность времени 2%Шум квантования 3,9 мкВВходной шум <8 мкВРазрядность АЦП 13 битДискретность АЦП 13 битЧастота дискретизации 2000 Гц / 12 отведений, 18 000 Гц / 1 отведениеДинамический диапазон переменный ток: ±15,9 мBНапряжение поляризации постоянный ток: ±400 мBВходное сопротивление >20 МОмРежим подавления помех >98 дБСтандарты безопасности IEC 601-1, IEC 601-2-25, IEC 601-1-2, IEC 601-1-4Класс электробезопасности II в соответствии с IEC 536Емкость аккумулятораАвтоматический режим: до 30 распечаток; ручной режим: до 30 мин печати; режим ожидания: до 90 мин.Врем заряда аккумулятора макс. 4-6 часов (при полной разрядке)Тип рабочей части CFПодключение к компьютеру RS232, USBКомплектация:•12-канальный ЭКГ с диагностическим модулем и 5,7'' сенсорным цветным экраном - 1 шт.•электрод для конечностей AgCl - 4 шт.•грудной электрод AgCl - 6 шт.•кабель пациента для ЭКГ - 1 шт.•гель ЭКГ 300 мл - 1 шт.•ЭКГ бумага - ширина 112мм - 1 шт.•ЭКГ бумага - ширина 112мм - 10 шт.•Гель ЭКГ 300 мл - 1 шт.**Подлежит регистрации в реестре ИМН и МТ** (изделий медицинского назначения и медицинской техники)**Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц**Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев.Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:- замену отработавших ресурс составных частей;- замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО;- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий- настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы**Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники 37 месяцев.****Плановое техническое обслуживание проводится 1 раз в квартал.****Потенциальный поставщик либо его субподрядчик, осуществляющие гарантийное сервисное обслуживание должны соответствовать требованиям пункта 4 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан».****Сопутствующие услуги**услуги, обеспечивающие поставку товаров , такие как, транспортировка и страхование , и любые другие вспомогательные услуги , включающие , монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнения Договора |

Приложение №3 к тендерной документации

Формы документов

Приложение 32 к приказу
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 12 ноября 2021 года
№ ҚР ДСМ–113

**Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика**

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

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 2 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

       Сноска. Приложение 2 – в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 17.06.2022 № ҚР ДСМ-53 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |
|   | (Кому) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование заказчика,организатора закупаили единого дистрибьютора) |

 **Заявка на участие в тендере**

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

(наименование потенциального поставщика),

рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

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

(название тендера)

получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная

документация), настоящей заявкой выражает согласие осуществить поставку

лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических

услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной документацией по следующим лотам:

1) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер лота) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг)

2) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер лота) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг)

в соответствии с требованиями и условиями, постановлением Правительства

Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 "Об утверждении Правил

организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и

специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема

бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального

медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу

некоторых решений Правительства Республики Казахстан" (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и

условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности

за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей

правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки

медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим

законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке

и прилагаемых к ней документов:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п\п | Наименование документа | Количество листов |
|  |  |  |

      Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия

подписать тендерную заявку от имени и по поручению

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

(наименование потенциального поставщика)

|  |  |
| --- | --- |
| Печать(при наличии) | "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_г. |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 4 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |
|   | Форма |

 **Ценовое предложение потенциального поставщика**
**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**
**(наименование потенциального поставщика)**
**на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия**

      № закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Способ закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Лот № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия |  Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком) |
| 1 |  Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)  |  |
| 2 |  Характеристика  |  |
| 3 |  Единица измерения  |  |
| 4 | № Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз |  |
| 5 | Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия |  |
| 6 | Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз |  |
| 7 | Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз |  |
| 8 | Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз |  |
| 9 | Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз |  |
| 10 | Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз |  |
| 11 |  Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при закупе Единым дистрибьютором)  | \* |
| 12 | Количество в единицах измерения (объем) |  |
| 13 | Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы |  |
| 14 | График поставки |  |

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

Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

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

Подпись \_\_\_\_\_\_\_\_\_

Печать (при наличии)

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |

      Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Кому:

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

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

 **Электронная банковская гарантия**
**(вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)**

      Наименование банка (филиала банка)

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

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | "\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ года |

      Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование) в дальнейшем

"Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере/конкурсе по закупу

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

объявленном

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

 (наименование заказчика/организатора закупа/Единого дистрибьютора)

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

поставку \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (наименование и объем товара)

на общую сумму\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прописью) тенге, из них (при участии в закупе по нескольким лотам):

1) по лоту № \_\_\_\_\_ (номер в объявлении/на веб-портале закупок) – в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить Единому дистрибьютору по первому требованию, включая

требование в электронном виде на веб-портале закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один)

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

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

по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренным постановлением Правительства

Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 "Об утверждении Правил организации и проведения закупа

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного

объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования,

фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан"

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки Потенциального поставщика и действует

до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика

победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

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

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 6 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |
|          | Форма |

 **Уведомление о возврате денег (обеспечение тендерной заявки)**

      Уведомляем о возврате денег, внесенных в качестве гарантийного обеспечения тендерной/

конкурсной заявки, в связи с отклонением заявки потенциального поставщика, принимавшего

участие в тендере/конкурсе по закупу лекарственных средств и медицинских изделий

указанном в объявлении №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер объявления на веб-портале закупок)

объявленном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование заказчика, организатора закупа

или Единого дистрибьютора) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления), по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_

(номер лота на веб-портале закупок) в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) тенге.

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 7 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |

      № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Кому:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование банка)Кому (для сведения):\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование потенциальногопоставщика) |

 **Требование об оплате электронной банковской гарантии**
**(вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)**

      Настоящим \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование заказчика, организатора закупа или Единого дистрибьютора)

требуем удержать гарантийное обеспечение, внесенное в виде электронной банковской

гарантии в связи с:

отказом или уклонением от заключения договора (дополнительного соглашения)

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

или не предоставлением меры обеспечения исполнения обязательств по договору

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.,

принимавшего участие в тендере/конкурсе по закупу

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

(наименование и объем товара/услуги), объявленном

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

(наименование заказчика/организатора закупа/Единого дистрибьютора),

по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(номер в объявлении/на веб-портале закупок)

– в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) тенге.

Ф.И.О. (при его наличии) руководителя \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 8 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |

      № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Кому\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование потенциальногопоставщика) |

 **Уведомление об удержании гарантийного обеспечения в виде денежного взноса**
**(вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)**

      Настоящим \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование заказчика, организатора закупа или Единого дистрибьютора)

уведомляет об удержании гарантийного обеспечения, внесенного в виде

денежного взноса в связи с:

отказом или уклонением от заключения договора (дополнительного соглашения)

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

или не предоставлением меры обеспечения исполнения обязательств по договору

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.,

принимавшего участие в тендере/конкурсе по закупу

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

(наименование и объем товара/услуги), объявленном

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

(наименование заказчика/организатора закупа/Единого дистрибьютора),

по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(номер в объявлении/на веб-портале закупок)

– в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) тенге.

Ф.И.О. (при его наличии) руководителя \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 9 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |

 **Уведомление о прекращении действия электронной банковской гарантии**
 **(обеспечение тендерной заявки)**

      Уведомляем о прекращении действия электронной банковской гарантии

(гарантийное обеспечение тендерной заявки) в связи с отклонением заявки

потенциального поставщика, принимавшего участие в тендере по закупу

лекарственных средств и медицинских изделий указанном в объявлении

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(номер в объявления на веб-портале закупок) объявленном

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

(наименование заказчика, организатора закупа или Единого дистрибьютора)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления), по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_\_

(номер лота на веб-портале закупок) в размере

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

(сумма в цифрах и прописью) тенге.

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 14 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

**Типовой договор закупа (между заказчиком и поставщиком)**

|  |  |
| --- | --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(местонахождение) | "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_г. |

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

(полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем "Заказчик",

в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

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

уполномоченного лица с одной стороны,

и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(полное наименование поставщика – победителя тендера)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица,

действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны,

на основании постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021

года № 375 "Об утверждении Правил организации и проведения закупа

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных

продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи

и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования,

фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений

Правительства Республики Казахстан" (далее – Правила), и протокола об итогах

закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указать способ) по закупу (указать

предмет закупа) № \_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий

Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий

(далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

 **1. Термины, применяемые в Договоре**

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

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

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

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

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

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

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

 **2. Предмет Договора**

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

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

      1) настоящий Договор;

      2) перечень закупаемых товаров;

      3) техническая спецификация;

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

 **3. Цена Договора и оплата**

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

тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

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

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

      6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

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

      3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупе медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

 **4. Условия поставки и приемки товара**

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

      8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

      16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

      17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить информацию о запасных частях, изготовляемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.

      18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

 **6. Ответственность Сторон**

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

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

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

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

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

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

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

      34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

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

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

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

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

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

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

 **7. Конфиденциальность**

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

      1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;

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

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

      4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;

      5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

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

 **8. Заключительные положения**

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

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

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

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

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

      47. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

      Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

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

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

|  |  |
| --- | --- |
| Заказчик:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БИНЮридический адрес:Банковские реквизитыТелефон, e-mailДолжность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)Печать (при наличии) | Поставщик:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БИНЮридический адрес:Банковские реквизитыТелефон, e-mailДолжность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)Печать (при наличии) |
|   | Приложениек Типовому договору закупа(между Заказчикоми Поставщиком) |
|   | Форма |

 **Антикоррупционные требования**

      1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.

      2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.

      3. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.

      4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

       5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с пунктом 1 статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".

      6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

      7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предположительно вовлечены в коррупционную деятельность, а также оказывают взаимное содействие друг другу в целях предотвращения коррупции.

      8. Сторона, получившая письменное уведомление в соответствии с пунктом 5 настоящего Антикоррупционного требования, в течение 10 (десяти) календарных дней проводит расследование и представляет его результаты в адрес другой Стороны.

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 15 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |
|   | Кому:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование Единогодистрибьютора, организаторазакупа, заказчика) |

 **Отказ от подписания договора**

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

(наименование потенциального поставщика-победителя)

отказывается от подписания договора по итогам тендера/конкурса по закупу

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(номер в объявлении/на веб-портале закупок)

по причине \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(указать соответствующее обоснование).

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