***УТВЕРЖДЕНО:***

 Приказом КГП

 «Рудненская городская поликлиника»

Управления здравоохранения акимата

Костанайской области

от «11» ноября 2024 года №395-ОД

И.о. главного врача

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Т.В.Терновская

**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.

**Общие положения**

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

2. Сумма, выделенная для данного тендера, составляет ***65 198 490 (Шестьдесят пять миллионов сто девяносто восемь тысяч четыреста девяносто) 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.

 6. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:

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

      2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

      5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

      7. 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.

      Местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы осуществляется закуп фармацевтических услуг в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи:

       1) для лекарственных средств и медицинских изделий, входящих в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 августа 2021 года № ҚР ДСМ - 75 "Об утверждении Перечня лекарственных средств и медицинских изделий для бесплатного и (или) льготного амбулаторного обеспечения отдельных категорий граждан Республики Казахстан с определенными заболеваниями (состояниями)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 23885), но не входящих в перечень единого дистрибьютора;

      2) в целях обеспечения детей, в случаях закупа лекарственного средства, в инструкции по медицинскому применению которого имеется указание о противопоказаниях к применению у детей;

      3) при индивидуальной непереносимости пациента на основании заключения врачебно-консультативной комиссии и решения местных представительных органов областей, городов республиканского значения и столицы.

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

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

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

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

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

       3) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

       4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**Организация тендера**

      11. Заказчики или организаторы закупа проводят тендеры в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее – Правила).

      О закупе лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг способом проведения тендера заказчик или организатор закупа извещают потенциальных поставщиков не менее чем за 20 (двадцать) календарных дней, при повторном тендере – не менее чем за 15 (пятнадцать) календарных дней до дня окончания приема тендерных заявок путем размещения объявления на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

      12. Объявление о проведении закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг способом проведения тендера, размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа и включает следующую информацию:

      1) наименование и адрес заказчика или организатора;

      2) наименование закупаемых фармацевтических услуг, международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, торговых наименований – при индивидуальной непереносимости пациента, об объеме закупа, месте поставок, суммах, выделенных для закупа по каждому лоту;

      3) сроки и условия поставки;

      4) порядок и источник передачи тендерной документации;

      5) место представления (приема) документов и окончательный срок подачи тендерных заявок;

      6) дату, время и место вскрытия конвертов с тендерными заявками.

      13. Для проведения тендера заказчиком или организатором закупа образуется тендерная комиссия. На каждый тендер утверждается отдельный состав комиссии.

      14. В состав тендерной комиссии включаются работники заказчика или организатора закупа в нечетном количестве не менее трех человек.

      15. Тендерная комиссия действует со дня вступления в силу решения о ее создании и прекращает свою деятельность в день заключения договора закупа либо признания тендера несостоявшимся, либо отмены итогов в случаях выявления нарушений при проведении закупа до заключения договора закупа.

      16. В состав тендерной комиссии включаются первые руководители заказчика или организатора закупа или их заместители, а также руководители профильных структурных подразделений и специалисты.

      17. Председателем тендерной комиссии определяются первый руководитель или заместитель руководителя заказчика или организатора закупа, которые руководят деятельностью комиссии, планируют работу и осуществляют общий контроль за реализацией ее решений. Во время отсутствия председателя его функции осуществляет заместитель председателя комиссии.

      18. Приказом руководителя заказчика или организатора закупа из числа работников заказчика или организатора закупа назначается секретарь тендерной комиссии, который не входит в состав комиссии и не имеет права голоса.

      19. Секретарь тендерной комиссии представляет потенциальным поставщикам тендерную документацию, принимает от них конверты с тендерными заявками, готовит предложения и другие необходимые материалы по повестке дня заседания тендерной комиссии, составляет протоколы заседания тендерной комиссии, ведет журнал регистрации тендерных заявок, в котором указываются дата и время их представления, фамилия, имя и отчество (при его наличии) лица, представившего конверт с тендерной заявкой. Журнал прошивается, страницы пронумеровываются, последняя страница заверяется подписью уполномоченного лица заказчика или организатора закупа.

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

      На отдельный финансовый год заказчиком или организатором закупа определяются эксперты по профильным специальностям для экспертизы заявок на предмет соответствия лекарственных средств и (или) медицинских изделий характеристикам или техническим спецификациям в объявлении.

      21. Эксперт дает экспертное заключение по технической спецификации (характеристике) лекарственных средств и (или) медицинских изделий на соответствие предлагаемых потенциальными поставщиками лекарственных средств и (или) медицинских изделий и фармацевтических услуг условиям к закупаемым лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и фармацевтическим услугам, положениям тендерной документации до принятия решения комиссией.

      22. Эксперт не участвует в голосовании при принятии тендерной комиссией решения.

      Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии.

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

       24. Заседание тендерной комиссии проводится при условии участия не менее двух третей от общего числа. Решение тендерной комиссии принимается открытым голосованием и считается принятым, если за него подано простое большинство голосов от общей численности участвующих членов комиссии.

      При равенстве голосов, принятым считается решение, за которое проголосовал и председатель тендерной комиссии, а при его отсутствии – заместитель председателя тендерной комиссии.

      25. При отсутствии кого-либо из членов тендерной комиссии, в протоколе заседания указываются причина его отсутствия и ссылка на документ, подтверждающий данный факт.

      26. Если в назначенные день и время заседание тендерной комиссии по вскрытию конвертов с тендерными заявками не состоялось по причине отсутствия кворума, секретарь тендерной комиссии обеспечивает сохранность представленных на тендер конвертов с тендерными заявками и объявляет о новых дате и времени вскрытия конвертов, которые устанавливаются в срок не позднее одного рабочего дня после дня несостоявшегося заседания тендерной комиссии.

      При этом вновь поданные конверты с тендерными заявками не принимаются.

      27. Если в назначенное время необходимая численность членов тендерной комиссии не обеспечивается, то заказчик или организатор закупа вносят изменения в состав тендерной комиссии в течение 3 (трех) рабочих дней после дня несостоявшегося заседания тендерной комиссии.

      28. Протокол заседания тендерной комиссии подписывается и полистно парафируется всеми ее членами, председателем тендерной комиссии, его заместителем и секретарем комиссии.

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

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

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

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

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

      5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг;

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

      7) требования к оформлению тендерной заявки;

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

      9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;

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

      11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости 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 настоящими Правилами;

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

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

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

      17) перечень и количество медицинской техники;

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

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

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

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

      31. Не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

      32. Не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

      При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней.

      33. 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.

**Встреча с потенциальными поставщиками при необходимости будет проводиться в 14.00 часов 00 минут 25 ноября 2024 года по адресу: г. Рудный, ул.50 лет Октября 102А КГП «Рудненская городская поликлиника»УЗАКО, кабинет 102Б, кабинет специалиста по государственным закупкам.**

**Срок действия, содержание, представление и отзыв тендерных заявок**

      34. 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.

Тендерные заявки представляются организатору тендера нарочно или по почте: **в срок до 09.00 часов 2 декабря 2024 года включительно** по адресу: Костанайская область город Рудный улица 50 лет Октября 102А, кабинет 102Б, кабинет специалиста по государственным закупкам.

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

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

      При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 Правил.

      37. Основная часть тендерной заявки содержит:

       1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 3 тендерной документации (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);

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

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

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

      5) копии сертификатов (при наличии):

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

      о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

      о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

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

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

      38. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

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

      39. 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.

      40. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:

       1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика: **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**;

       2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 5 к тендерной документации.

      41. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (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.

      42. 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.

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

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

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

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

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

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

      Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова **"Тендер по закупу медицинской техники и "Не вскрывать до 11:00 часов 2 декабря 2024 года».**

**Язык тендерной заявки**

 46. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки.

**Вскрытие конвертов с тендерными заявками**

      47. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает 2 (двух) часов.

      48. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по адресу: г. Рудный, ул.50 лет Октября102А **в 11:00 часов 2 декабря 2024 года**, с применением аудио- и видеофиксации.

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

Присутствующие потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители должны **с 08.00 часов до 09.00 часов 2 декабря 2024 года**  зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов, подтверждая свое присутствие

      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.

**Оценка и сопоставление тендерных заявок**

      49. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

      В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условиям Правил 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.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

      9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

      10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 Правил;

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

      12) несоответствия условиям пункта 10 Правил;

      13) установленных пунктами 15, 21 Правил;

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

       15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 4 к тендерной документации;

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

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

      18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным Правилами;

      19) установления факта аффилированности в нарушение условий Правил.

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

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

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

      1) отсутствие тендерных заявок;

      2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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

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

**Подведение итогов тендера**

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

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

      2) сумма закупа;

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

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

      5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

      6) основания отклонения тендерных заявок;

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

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

      9) основания, если победитель тендера не определен;

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

      11) информация о привлечении экспертной комиссии.

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

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

**Заключение договора закупа**

58. Заказчик в течение 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по форме согласно приложению 6 тендерной документации.

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

Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не превышает 2 (двух) рабочих дней.

 60. Договор закупа вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

61. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям настоящей тендерной документацией, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

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

63. 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 медицинские изделия и соответственно цены договора;

 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема медицинских изделий.

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

**Специальные положения**

 65. Контроль за соблюдением Правил осуществляют органы государственного аудита и финансового контроля в соответствии с законодательством о государственном аудите и финансовом контроле.

66. Обжалование действий (бездействия), решений организатора закупа, заказчика рассматривается органами государственного аудита и финансового контроля и его вышестоящим органом в досудебном порядке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

67. При выявлении нарушений, несоответствий условиям Правил, при проведении закупа руководитель заказчика, организатор закупа признают такой закуп в целом либо по соответствующим лотам недействительным.

68. Действия (бездействие), решения организатора закупа, заказчика, а также решения органа государственного аудита и финансового контроля и его вышестоящего органа, принятые по результатам рассмотрения жалобы, могут быть обжалованы в судебном порядке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

Приложение №1

к тендерной документации

**Перечень закупаемых товаров**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **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**Автоматический гематологический анализатор | шт. | 3 | DDP пункт назначения | 60 календарных дней, со дня подписания договора | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 9 152 750 | 27 458 250 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №2**Фороптер автоматический | шт. | 1 | DDP пункт назначения | 90 календарных дней, со дня подписания договора | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 9 900 000 | 9 900 000 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №3**Автоматический периметр | шт. | 1 | DDP пункт назначения | 90 календарных дней, со дня подписания договора | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 19 440 000 | 19 440 000 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №4**Динамометр медицинский электронный ручной | шт. | 4 | DDP пункт назначения | 30 календарных дней, со дня подписания договора | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 95 400 | 381 600 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №5**Набор пробных очковых линз | шт. | 2 | DDP пункт назначения | 30 календарных дней, со дня подписания договора | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 1 251 000 | 2 502 000 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №6**Измеритель-регистратор (логгер) влажности и температуры | 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 | 162 000 | 648 000 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №7**Бинокулярный непрямой офтальмоскоп (налобный) | шт. | 1 | DDP пункт назначения | 30 календарных дней, со дня подписания договора | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 4 500 000 | 4 500 000 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №8**Медицинские весы | 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 | 184 320 | 368 640 |

Приложение №2

к тендерной документации

Техническая спецификация закупаемых товаров

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****пп** | Наименование товара | Ед.изм. | Кол-во | Краткая характеристика |
|  | **ЛОТ №1**Автоматический гематологический анализатор | штука | 3 | Техническая спецификация* **Автоматический гематологический 5-diff анализатор**

портативный гематологический 5-diff анализатор, обеспечивающий анализ лейкоцитов по 5-и субпопуляциям в основе технологии которого лежат принципы флуоресцентной проточной цитометрии, кондуктометрии и бесцианидного метода определения гемоглобина.* **Возможность определения не менее 28 диагностических параметров формулы крови при измерении в режимe CBC+DIFF**: WBC (общее число лейкоцитов), RBC (общее число эритроцитов), HGB (концентрация гемоглобина), HCT (показатель гематокрита: доля объема крови, занимаемая эритроцитами), MCV (средний объем эритроцита в общем объеме пробы), MCH (средний объем гемоглобина в RBC), MCHC (средняя концентрация гемоглобина в эритроцитах), PLT (общее число тромбоцитов), NEUT% (относительное количество нейтрофилов), LYMPH% (относительное количество лимфоцитов), MONO% (относительное количество моноцитов), EO% (относительное количество эозинофилов), BASO% (относительное количество базофилов), NEUT# (абсолютное количество нейтрофилов), LYMPH# (абсолютное количество лимфоцитов), MONO# (абсолютное количество моноцитов), EO# (абсолютное количество эозинофилов), BASO# (абсолютное количество базофилов), RDW-SD (расчетная ширина распределения эритроцитов по объему, стандартное отклонение), RDW-CV (расчетная ширина распределения эритроцитов по объему, коэффициент вариации), PDW (расчетная ширина распределения тромбоцитов), MPV (средний объем тромбоцита), P-LCR (коэффициент крупных тромбоцитов), PCT (тромбокрит), IG% (относительное содержание незрелых гранулоцитов), IG# (абсолютное содержание незрелых гранулоцитов). MicroR (относительное содержание эритроцитов, менее 70 Фл по отношению к нормальным эритроцитам), MacroR (относительное содержание эритроцитов, более 110 Фл по отношению к нормальным эритроцитам)
* **Исследовательские параметры для лейкоцитов:** TNC (Общее число ядросодержащих клеток ), WBC-C (Общее число лейкоцитов в крови при измерении в канале WDF), TNC-C (Общее число ядросодержащих клеток при измерении в канале WDF), WBC-D (Уровень лейкоцитов в крови при измерении в канале WDF), TNC-D (Общее число ядросодержащих клеток при измерении в канале WDF), NRBC# (Число ядросодержащих эритроцитов в крови), NRBC% Соотношение ядросодержащих эритроцитов в крови, HFLC# (Число частиц в верхней области LYMPH на диаграмме рассеяния WDF), HFLC% (Отношение числа частиц в верхней области LYMPH на диаграмме рассеяния WDF к числу лейкоцитов), NE-SFL (интенсивность флуоресценции области NEUT на диаграмме рассеяния WDF, параметр воспаления, отображает реактивность нейтрофилов.), NE-FSC (Интенсивность фронтального светорассеяния в области NEUT на диаграмме рассеяния WDF, параметр воспаления, отображает гранулярность нейтрофилов)
* **Принцип измерения** - на основе технологии флуоресцентной проточной цитометрии и окрашивания нуклеиновых кислот флуоресцентным красителем, с использованием полупроводникового лазера, при этом дифференциация субпопуляций лейкоцитов должна быть основана на обработке данных полученных с трёх детекторов (прямого светорассеивания, бокового светорассеивания, детектора флуоресценции); бесцианидный метод для определения гемоглобина; эритроциты и тромбоциты определяются импедансным методом с использованием технологии гидродинамического фокусирования.
* Использование трех клеточных характеристик (размер, гранулярность и содержание нуклеиновых кислот) для дифференцировки лейкоцитов.
* **Производительность:** В режиме «Цельная кровь» и режиме «Предварительное разведение»: CBC: прибл . 60 проб/час, CBC+DIF: прибл . 60 проб/час
* **Объем аспирированной пробы:** В режиме «Цельная кровь» -25 µL, в режиме «Предварительное разведение»-70 мкл
* **Способ подачи образца:** образец подается из открытой пробирки в ручном режиме
* **Имеется возможность автоматического дозирования дилюента для подготовки анализа в режиме «Предварительное разведение»**
* **Контроль качества:** наличие встроенной системы ежедневного внутреннего контроля качества, а также возможность подключения к программе внешнего контроля качества использованием контрольных материалов для ежедневного внутреннего контроля.
* **Диапазон сообщаемых и отображаемых значений**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Параметр | Сообщаемые значения | Диапазон отображаемых значений  | Ед. изм . |
| WBC  | 0,03 - 440,00 | 0,00 - 999,99 | x 10^3/мкл |
| RBC  | 0,01 - 8,60 | 0,00 - 99,99 | x 10^6/мкл |
| HGB  | 0,2 - 26,0 | 0,0 - 30,0 | г/дл |
| HCT  | 0,1 - 75,0 | 0,0 - 100,0 | % |
| PLT  | 2 - 5000 | 0 - 9999 | x 10^3/мкл |
| NEUT# | 0,03 - 440,00 | 0,00 - 999,99 | x 10^3/мкл |
| LYMPH# | 0,03 - 440,00 | 0,00 - 999,99 | x 10^3/мкл |
| MONO# | 0,03 - 440,00 | 0,00 - 999,99 | x 10^3/мкл |
| EO# | 0,03 - 440,00 | 0,00 - 999,99 | x 10^3/мкл |
| BASO# | 0,03 - 440,00 | 0,00 - 999,99 | x 10^3/мкл |
| IG# | 0,03 - 440,00 | 0,00 - 999,99 | x 10^3/мкл |
| NEUT% | 0,0 - 100,0 | 0,0 - 100,0 | % |
| LYMPH% | 0,0 - 100,0 | 0,0 - 100,0 | % |
| MONO% | 0,0 - 100,0 | 0,0 - 100,0 | % |
| EO% | 0,0 - 100,0 | 0,0 - 100,0 | % |
| BASO% | 0,0 - 100,0 | 0,0 - 100,0 | % |
| IG% | 0,0 - 100,0 | 0,0 - 100,0 | % |

* **Объем памяти:** Число сохраняемых проб не менее:- 100 000 проб, информация о пациенте не менее: 10 000 записей, функция регистрации анализов не менее:2 000 записей, журнал калибровки не менее:20 записей на анализатор, файлы контроля качества (QC) не менее: 99 файлов на анализатор (300 графиков на файл), журнал замены реагентов не менее:5 000 записей, журнал техобслуживания не менее:5 000 записей, контроль X-bar ( контроль L-J) не менее: 300 графиков x 96 файлов, контроль X-barM не менее: 300 графиков x 3 файла
* **Размеры и вес:**  прибл . 450 ( Ш) x прибл . 460 ( Г ) x прибл . 510 ( В) мм, прибл . 35 кг

**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 медицинской техники 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**Фороптер автоматический | штука | 1 | Техническая спецификацияПрибор содержит все типы тестов для оценки близорукости и дальнозоркости. Двойной кросс-цилиндр позволяет более точно и легко диагностировать астигматизм.Регулировка межзрачкового расстояния влево/вправо сделана независимой. Переключение линз происходит с высокой скоростью, что снижает зрительную усталость. При реверсном движении линз или в режиме переключения поле зрения автоматически перекрывается, чтобы в этот момент глаза не аккомодировали.Технические характеристикиДиапазон измерения Оптическая сила сферы -29.00 ~ +26.75D (С шагом 0.12, 0.25, 0.5, 1, 2, 3D) -19.00 ~ +16.75D (Тест кросс-цилиндра, тест призмы)Оптическая сила цилиндра 0.00~ ±8.75D (С шагом 0.25, 0.5, 1, 2,3D) Ось цилиндра 0~180° (С шагом 1°, 5°, 15°) Межзрачковое расстояние 48~80 мм (Дальний режим, с шагом0.5/1мм) 50 ~74 мм (Близкое рабочее расстояние 35 мм) 54~80 мм (Fad PD возможен для 100% схождения)Призма 0 ~ 20A (С шагом 0.1A, 0.5A, 2A) Офтальмологический фороптер Вспомогательные линзы Кросс-цилиндры (±0.25D, ±0.50D, ±0.25D auto-кросс-цилиндры) Окклюдатор Пластина с отверстием (p2 мм) Красный-зеленый фильтр (Правый глаз = красный, Левый глаз = зеленый) Поляризационные фильтры (Правый глаз = 135°/Левый глаз = 45°, Правый глаз = 45°/Левый глаз = 135°) Фиксированные кросс-цилиндры (±0.50 D) Сферические линзы для ретиноскопа (+1.5 D / +2.0D) Красный стержень Маддокса (Правый глаз = горизонт., Левый глаз = верт.) Разъединение призмы (Правый глаз = 6ΔBU, Левый глаз = 10ΔBI) Разъединение призмы (Правый глаз = 3ΔBD, Левый глаз = 10ΔBU) 40° (VD = 12 мм) 39° (VD = 13.75 мм) Поле обзора От 350 до700 мм (по выбору с шагом 50 мм)Расстояние рефракции для зрения вблизи 14±2 мм Диапазон настройки упора для лба Маркировка вертексного 12 мм, 14 мм, 16 мм, 18 мм, 20 мм расстояния Настройка уровня ±2.5° Рабочая панель Дисплей Цвет TFT-LCD (10.4 дюйма) с сенсорной панелью Принтер ВстроенныйПитание Источник питания AC 110/220В (+10)Частота 50/60Гц Расход энергии 220-270VAВес, не более: фороптер 6,5 кгоперационная панель 1,0 кгкрепление 1,3 кгГабаритные размеры: не более 335Х97Х294 мм**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 медицинской техники 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**Автоматический периметр | штука | 1 | Техническая спецификацияКаталожный №AP-3000. Современная автоматическая система слежения за фиксацией и положением глаза пациента Стимулы по размеру Гольдмана Измерение диаметра зрачкаМногоязыковой интерфейс, в т. ч. русскийВозможность изменения параметров тестов«Driving» тест (расширенный тест со смещением стимула)Функция учета предыдущих измерений Цветовая периметрияИзмерение диаметра зрачка до, после или во время обследования.Тест на бинокулярное зрениеТесты с изменением скорости и размера стимула.Кинетические тестыСтимулы с изменяемым размером, интенсивностью и скоростью двигаются от перифирии к центру измерительной сферы. Пользовательские программы тестирования Кроме стандартных тестов у Вас есть возможность создавать собственные программы исследований или изменять параметры для ранее созданных программ. AP-3000 позволяет добавлять неограниченное количество пользовательских программ. Быстрое исследование Благодаря тому, что аппарат может принимать в расчет прошлые результаты исследования одного пациента, Вы можете сократить продолжительность исследования. Уже известные дефекты будут исследованы без проведения полного исследования.Аппарат оборудован современной цифровой системой слежения за правильным положением глаза пациента. Метод основан на анализе изображения видеокамеры. На изображении находится зрачок, его центр отмечается за счет комплекса алгоритмов. Далее положение зрачка непрерывно отслеживается на протяжении теста.Контроль фиксации глаза по методу Heijl-Krakau.Тест голубой на желтом: Позволяет выявлять глаукому на начальной стадии заболевания.Радиус измерительного купола, мм: 300Поле обследования, град: 100Стандартные тесты исследования: Full 50° — 164 точки Glaucoma 22°/50° — 104 точки Central 30° — 120 точки Central 22° — 96 точки Wide 22°/30° — 128 точки Peripheral 30° / 50° — 72 точки Macula 10° — 48 точки Driving 50°/80° — 192 точки.Источник стимуляции сигнала: Рипроекционные светодиоды.Цвет пятна стимуляции: Зеленый, синий, красный, белый.Интенсивность стимула: От 0,03 асб до 10 000 асб с шагом в 15 3 дБ или 45 1 дБ.Время воздействия: Регулируется: от 0,1 до 9,9 сек.Время реакции: Регулируется: от 0,1 до 9,9 сек.Интервал между стимулами: Регулируется: от 0,1 до 9,9 сек.Фоновое освещение: Белая 3,2 кд/м2 или 10 кд/м2 Желтая 100 кд/м2, автоматический контроль уровня.Методы контроля фиксации глаза: По Heijl-Krakau, встроенная видеокамера.Диаметр тест-линз: 38 мм.Размеры: 740 х 640 х 450 ммВес: 30 кг.Требования к сети: 100-230 В.Частота: 50/60 Гц.Потребляемая мощность: макс. 65 Вт.Подбородник: Электрическая опора для подбородка пациента и опора для лба.**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 медицинской техники 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**Динамометр медицинский электронный ручной | штука | 4 | Техническая спецификация Предназначены для измерения мышечной силы кисти руки человека, могут применяться в клиниках, поликлиниках, больницах, санаториях и спортивных учреждениях, при профессиональном отборе, а также в практике физиологии, гигиены труда и спорта, в дошкольных, школьных и высших учебных учреждениях.ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ Наибольший предел измерения (НПИ), даН 120Наименьший предел измерения (НмПИ), даН 2Цена поверочного деления (е) и дискретность отсчета (dd), даН 0,5Предел допускаемой погрешности 2,5% НПИВремя автоматического отключения питания при не использовании, мин, не более 2Время фиксирования величины силы на табло индикации при измерении, сек 5Количество разрядов индикации значения силы 4/4/5Электрическое питание от элементов питания дискового типа (3 В) 1Габаритные размеры, мм, не более 135х70х28Масса, кг 0,2± 0,05**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 медицинской техники 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 №5**Набор пробных очковых линз | штука | 2 | Техническая спецификацияПредназначен для измерения остроты зрения, подбора корригирующих очков методом субъективной пробы. Набор используется при проведении исследований близорукости, дальнозоркости, косоглазия, ахроматопсии. Комплект пробных линз предназначен для обследования отклонений зрения: миопия, гиперметропия, астигматизм и пресбиопия для обследования страбизма и цветовой слепоты.Применяется в офтальмологических кабинетах больниц, поликлиник, военкоматов, магазинах оптики. Благодаря различной комплектации удобен в применении, как в стационарных условиях, так и на выезде. Форма пробных линз рассчитана так, что при их комбинировании происходит компенсация воздушной прослойки между этими линзами, а суммарная оптическая сила комбинированных линз будет в точности соответствовать оптической силе одной линзы в новых очках пациента. Состоит из 266 предметов.Металлический кейс с двумя кодовыми замками – наличие.Перечень предметов, входящих в набор:ü Отрицательные сферические линзы:20.00 / 18.00 / 16.00 / 15.00 /14.00 / 13.00 / 12.00 / 11.00 / 10.00 / 9.00 / 8.50 / 8.00 / 7.50 / 7.00 / 6.50 / 6.00 / 5.75 / 5.50 / 5.25 / 5.00 / 4.75 / 4.50 / 4.25 / 4.00 / 3.75 / 3.50 / 3.25 / 3.00 / 2.75 / 2.50 / 2.25 / 2.00 / 1.75 / 1.50 / 1.25 / 1.00 / 0.75 / 0.50 / 0.25 / ü Положительные сферические линзы:20.00 / 18.00 / 16.00 / 15.00 /14.00 / 13.00 / 12.00 / 11.00 / 10.00 / 9.00 / 8.50 / 8.00 / 7.50 / 7.00 / 6.50 / 6.00 / 5.75 / 5.50 / 5.25 / 5.00 / 4.75 / 4.50 / 4.25 / 4.00 / 3.75 / 3.50 / 3.25 / 3.00 / 2.75 / 2.50 / 2.25 / 2.00 / 1.75 / 1.50 / 1.25 / 1.00 / 0.75 / 0.50 / 0.25 / ü Отрицательные астигматические линзы: 6.00 / 5.00 / 4.50 / 4.00 / 3.75 / 3.50 / 3.25 / 3.00 / 2.75 / 2.50 / 2.25 / 2.00 / 1.75 / 1.50 / 1.25 / 1.00 / 0.75 / 0.50 / 0.25ü Положительные астигматические линзы: 6.00 / 5.00 / 4.50 / 4.00 / 3.75 / 3.50 / 3.25 / 3.00 / 2.75 / 2.50 / 2.25 / 2.00 / 1.75 / 1.50 / 1.25 / 1.00 / 0.75 / 0.50 / 0.25ü Призматические линзы: 8.00 / 7.00 / 6.00 / 5.00 / 4.00 / 3.00 / 2.00 / 1.00 / 0.50ü Вспомогательные предметы: Светофильтр зеленый, светофильтр красный, цилиндр Мэддокса, диафрагма дырчатая, экран-заслонка непрозрачный, диафрагма щелевая, линза плановая, кросс-цилиндры, пробная оправа универсальная.**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 медицинской техники 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 №6**Измеритель-регистратор (логгер) влажности и температуры | штука | 4 | Техническая спецификация Логгер температуры и влажности предназначен для измерения и регистрации данных температуры и влажности по времени.также применяется для контроля и регистрации температурно-влажностного режима в медицинских учреждениях, на производстве, на складах.измерение температуры и влажности воздуха;• функция фиксации нарушений• 2 канала • диапазон измерения: –40…+55°С, 0...98% отн.влаж. • объём памяти 260 тыс.значений (на каждый канал) • точность от ±0,4°С, ±2,5% отн. • дополнительная защита сенсора фильтром из пористого фторопласта• яркий светодиодный индикатор • диапазон температуры эксплуатации –40…+55°С• функция отправки сообщений через смартфон и возможность индикации текущих значений на большом экране• современное ПО на 2-х языках для работы с данными • возможность записи с временными интервалами • в белом или черном корпусеКоличество каналов измерения 2 Объём памяти, максимальный 260 тыс.значений на каждый канал Суточная точность хода внутреннего таймера не хуже ±1 с Период регистрации от 1 с до 24 ч (устанавливается в ПО) Тип записи данных циклический, до заполнения Тип старта по времени, по кнопке Дополнительная функция режим работы «суточные циклы» Количество интервалов записи (сессий) максимальное – 21 Питание от батареи типоразмера 1/2АА напряжением 3,6 В или от USB Средняя наработка на отказ не менее 40000 ч Средний срок службы не менее 5 лет Габаритные размеры 137х34х19 мм**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 медицинской техники 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 №7**Бинокулярный непрямой офтальмоскоп (налобный) | штука | 1 | Техническая спецификация РЦ 54 - 74 ммМинимальный диаметр зрачка 2 ммОбласть подсветки Круг диаметром 19 мм, 50 мм или 80 мм (с расстояния 50 см)Фильтры УФ, Синий, ЗеленыйЛампа Галогеновая (L-51), 6V 10WНастройка головного крепления 530 - 630 мм (также возможна подстройка по глубине)Габариты деталями оголовья 230 мм х 310 мм х 250 ммВес 480 гНапряжение 120 / 230 вольт 50 ГцПотребление энергии 20 ВтТехнические характеристики Источник освещения Светодиодная лампа белого света Worm White Используемые фильтры УФ, красный или синий кобальт Поле освещения Меняется от Φ19mm, Φ50mm или Φ80mm (на расстоянии 500мм от блока эндоскопа) Максимальная Яркость Прибл. 600 лк при максимальной освещенности. (на расстоянии 500 мм от блока эндоскопа, с УФ-фильтром) Регулируемый диапазон PD Около 54мм до 74мм Минимальный диаметр зрачка Φ2мм Время непрерывной подсветки Около 5 часов при максимальной освещенности (пока индикатор не загорится оранжевым цветом) Встроенная аккумуляторная батарея Никель-металлогидридная (NiMH) батарея Размеры и масса IO-α LED: около 161x111.5 x 58мм (без детали оголовья), около 480гОголовье около 530мм до 630мм Аккумуляторный блок 72.5×65×20мм (без выступающих частей) около 140г , Крепление зарадного устройства на шлеме Классификация Класс 1 – с низкой степенью рискаЗащита от поражения электрическим током Оборудование ME с внутренним питанием Классификация прикладной части Нет прикладной части Способ стерилизации Не подлежит стерилизации Соответствие при использовании в атмосфере с высоким содержанием кислорода Нельзя использовать в атмосфере с высоким содержанием кислорода. Режим работы Эксплуатация (работа) в непрерывном режиме Система ME При включении преобразователя переменного тока, не работает освещение, но можно заряжать прибор. Номинальная мощность преобразователя переменного тока На входе: 100-240В переменного тока, 50-60Гц, 0.3A На выходе: 5В постоянного тока, 2A Совместимые стандарты Нормы техники безопасности EN60601-1:2006/A1: 2013 ИСО15004-1:2006 ИСО15004-2:2007Стандарты ЭМС EN60601-1-2:2007 Условия окружающей среды Эксплуатация Температура 10°C до 35°C (50°F до 95°F)Относительная влажность 30 до 90% (без конденсации росы) Давление 800 до 1060гПа Хранение Температура -10°C до 55°C (14°F до 131°F)Относительная влажность 10 до 95% (без конденсации росы) Давление 500 до 1060гПа Транспортировка Температура Относительная влажность 10 до 95% (без конденсации росы) Давление 500 до 1060гПаВ полный набор поставки входят: Офтальмоскоп Neiz IO-a, блок питания, стерилизуемый склеральный депрессор, зеркало для обучения (с его помощью посторонний наблюдатель может видеть тоже изображение, что и врач, проводящий исследование), бланки для зарисовки результатов наблюдения, кейс для транспортировки. Бесконтактная асферическая линза Ocular MaxLight® 20D с оптической силой 20 дптр для бинокулярной непрямой офтальмоскопии. Технические характеристики линзы Ocular MaxLight® 20D:Увеличение изображения: 2.97xУвеличение лазерного пятна: 0.34xСтатическое поле зрения: 50°Рабочая дистанция: 47 ммСветовой диаметр: 48.0 ммВес линзы: 39 гМатериал линзы: пластик CR-39Самая распространенная линза для непрямой офтальмоскопии.Бесконтактная асферическая линза Ocular MaxLight® 20D с оптической силой 20 дптр для бинокулярной непрямой офтальмоскопии.Эта офтальмологическая линза часто используется для обследования детей. Дает хорошую визуализацию периферии сетчатки. Может быть использована для скрининга на ретинопатию недоношенных.В комплекте с диагностической линзой 20D**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 медицинской техники 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 №8**Медицинские весы | штука | 2 | Медицинские весы gредназначены для взвешивания людей весом не более 200 кг в медицинских, спортивных и оздоровительных учреждениях. Большой LCD-индикатор с тремя режимами фоновой подсветки;Работа от встроенного аккумулятора до 56 часов;Оперативность и наглядность результатов измерений;Электронная и механическая защита от случайных перегрузок;Брызгозащитное исполнение;Работа в условиях повышенной влажности;Допускается санобработка (дезинфекция и обработка кварцем);Технические характеристикиОписаниеНаибольший предел взвешивания200 кгКомпенсация веса дополнительных принадлежностей50 кгДискретность отсчета10/20/50 гВремя измерения, не более4 cГабаритные размеры510x400x800 mmMacca13,5 кгПотребляемая мощность15 ВтСвежая Казахстанская поверка**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 медицинской техники 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 3к тендерной документации |
|   | 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 условиями, правил организации и проведения закупа лекарственных

средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках

гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема

медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах

и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет

бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского

страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями,

предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление

конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности,

квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской

техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим

законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке

и прилагаемых к ней документов:

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

      Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

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

подписать тендерную заявку от имени и по поручению

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

|  |  |
| --- | --- |
| Печать (при наличии) | "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_г. |
|  |  |
|   | Приложение 4к тендерной документации |
|   | 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)

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 5к тендерной документации |
|   | Форма |

      Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Кому:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование и реквизитыорганизатора закупа, заказчика) |

 **Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)**
**Наименование банка (филиала банка)**
**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**
**(наименование, БИН и другие реквизиты банка)**
**Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

      "\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ года

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

(наименование) (далее – Банк)

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

(наименование)

в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере,

объявленном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

(наименование заказчика/организатора закупа)

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

(дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку

(наименование и объем товара)

на общую сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прописью) тенге,

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

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

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа

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

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

на сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

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

по основаниям, предусмотренным правилами организации и проведения закупа

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных

продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,

дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся

в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной

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

обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу

в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика

победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного

обеспечения по заключенному договору.

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

Печать Банка

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 6к тендерной документации |
|   | Форма |

 **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 правил организации и проведения закупа лекарственных средств,

медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках

гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного

объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах

и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет

бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского

страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах

закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(указать способ) по закупу (указать предмет закупа)

№ \_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа

лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли

к соглашению о нижеследующем:

 **Глава 1. Термины, применяемые в Договоре**

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 2. Предмет Договора**

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

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

      1) настоящий Договор;

      2) перечень закупаемых товаров;

      3) техническая спецификация;

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

 **Глава 3. Цена Договора и оплата**

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

тенге (указать сумму цифрами и прописью)

и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

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

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

      6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

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

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

 **Глава 4. Условия поставки и приемки товара**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

      16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 6. Ответственность Сторон**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 7. Конфиденциальность**

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

      1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;

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

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

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

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

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

 **Глава 8. Заключительные положения**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

|  |  |
| --- | --- |
| Заказчик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_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 заказчиком и поставщиком) |
|   | Форма |

 **Антикоррупционные требования**

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

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

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

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

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

      6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений 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.