

Объявление №5 о проведении закупа реагентов способом проведения тендера от «16» февраля 2023 г время 15-00.

АО «Национальный научный медицинский центр» по адресу РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42 объявляет о проведении закупа способом тендера следующих товаров: по закупу лекарственных средств, (полный перечень закупаемых товаров, их количество и подробная техническая спецификация указаны в тендерной документации).

В целях проведения экспертизы потенциальным поставщикам на момент вскрытия конвертов должны представить образцы товаров.

Место поставки товаров: РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42.(отделение - аптека)

Срок поставки товаров: по письменной заявке Заказчика в течении 5 календарных дней.

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в пунктах 3-4 Главы утверждения Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг от «4» июня 2021 года №375.

Пакет тендерной документации можно получить в срок до «06» марта 2023 г. 13.00 часов включительно по адресу РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42, 2-этаж, Отдел закупок, время с 8.00 часов до 17.00 часов (обед 13.00-14.00 часов) или по электронной почте по адресу a.mukanova@nnmc.kz

Окончательный срок представления тендерных заявок до «07» марта 2023 г. 13.00 часов.

Дата, время, место вскрытия конвертов с тендерными заявками: в 15 ч.00 мин. «07» марта 2023 г. по адресу: РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42, конференц-зал.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Дополнительную информацию и прочее можно получить по телефону: 8(7172) 232150 специалист ОЗ Муканова А.Т.

Отмечаем, что в соответствии с пунктом 44) статьи 7 Кодекса Республики Казахстан от 7 июля 2020 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» поставляемые товары должны соответствовать приказу Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 декабря 2020 года № КР ДСМ-282/2020 Об утверждении правил проведения оценки качества лекарственных средств и медицинских изделий, зарегистрированных в Республике Казахстан

Перечень закупаемых товаров

г.Астана,

Акционерное общество «Национальный научный медицинский центр»,
пр.Абылай хана, 42

Наименование заказчика

г.Астана

Акционерное общество «Национальный научный медицинский центр»,
пр.Абылай хана, 42

Место поставки товаров

№ лота	Наименование товара*	Ед. изм.	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с Инкотерм с 2010)	Срок поставки товаров	Размер авансового платежа, %	Сумма, выделенная для тендера (по лоту №), тенге
1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Реагент для определения Anti-HCV 100тестов	упк	35,00	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	6 597 500,00
2.	DMEM-F-12 500мл	фл	50,00	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	8 250 000,00
3.	Антитромбин жидкий-HemosIL Liquid Antithrombin из комплекта анализатор автоматического коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями (2x2+4x4 ml) t+2 +8 C	шт	34,00	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	4 916 026,00
4.	Д-Димер, (уп.: 4 фл. по 3 мл реагента + 4 фл. по 9 мл буфер + 2 фл. по 1 мл калибратора) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACLTOP350 CTS, ACLTOP550 CTS, ACLTOP 750, ACLTOP750 CTS, ACLTOP750 LAS +2 +8 C	упк	25,00	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	8 108 950,00
5.	Калибровочный раствор 1 для ABL 800 944-128	упк	35,00	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	5 054 385,00
6.	Промывочный раствор для ABL800 FLEX 944-132	шт	150,00	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	16 787 850,00

7.	Протеин C- HemosIL Protein C из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями (1x8мл, 4x2,5мл) +2+8 С	упк	13,00	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	4 375 904,00
8.	Раствор лизирующий для лизирования эритроцитов 500мл	фл	500,00	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	12 091 000,00
9.	Референсная эмульсия	упк	125,00	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	5 062 500,00
Итого 9 лотов на сумму 71 244 115,00							

* Полное описание товаров указывается в технической спецификации

Приложение 2 к тендерной документации

1) Товар должен быть зарегистрирован в Республике Казахстан и готов к применению в соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 7 июля 2020 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» №360-VI (далее – Кодекс) и порядком государственной регистрации, установленным уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) Товары, требующие хранения при низких температурах и защиты от замораживания, должны храниться и перевозиться в специальных емкостях для обеспечения сохранности от пункта до пункта конечного назначения, а также обеспечения эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

3) Маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению Товаров должны соответствовать требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) Остаточный срок годности Товаров должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности (при сроке годности два года и более);

5) Наличие разрешения, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры (правоспособность Поставщика).

6) Лекарственные средства или медицинские изделия не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию, утвержденных в порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

Сопутствующие услуги: доставка, разгрузка товара на склад Заказчика, обучение персонала по правильному использованию (в случае необходимости).

№ лота	Наименование товара	Полная характеристика (описание) товара
1.	Реагент для определения Anti-HCV 100тестов	Реагент для определения Anti-HCV антитела к вирусу гепатита С. Изделие медицинского назначения - Реагенты диагностические in vitro для иммунохимического анализатора Architect. Набор реагентов для для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. Состав набора: 1 флакон 6,6 мл, HCV (E. coli, дрожжи, рекомбинант) с сенсифицированными антигенами микрокапсулами в MES-буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твердого вещества. Консервант: противомикробные препараты. 1 флакон 5-9 мл конъюгата: мышиный анти-IgG/анти-IgM конъюгат, меченый акридином, в MES-буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл(IgM) 0,8 нг/мл. Консервант: противомикробные препараты. 1 флакон 10,0 мл разбавителя теста Anti-HCV. 6C3727.
2.	DMEM:F-12 500мл	DMEM:F-12 по 500мл с L-глутамином, HEPES
3.	Антитромбин жидкий-NemosIL Liquid Antithrombin из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями (2x2+4x4 мл) t+2 +8 C	Реагент для определения гепарин-кофакторной активности антитромбина с использованием Ха фактора в качестве фермента-мишени. Используется для предоперационного скрининга, диагностики наследственного дефицита антитромбина у пациентов, склонных к тромбозам. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод характеристики: фотометрия с широкой линейностью 10-150% активности. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 4 фл. по 4 мл Метод определения: фотометрия с использованием хромогенного субстрата. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 4 фл. по 4 мл субстрат, (96 реагента: ± 2 фл. по 2 мл субстрата). Температура хранения +2 +8 C. Фасовка: 4 фл. по 4 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрат, (96 исследований). Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализатора ACL Elite PRO 20002500.
4.	Д-Димер (уп - 4 фл. по 3 мл реагента ± 4 фл. по 9 мл буфер + 2 фл. по 1 мл калибратора) из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для	Реагент для иммунохимического определения Д-Димера в человеческой сывороточной плазме. Используется для диагностики (совместно с объективной оценкой вероятности заболевания) венозных тромбозов (тромбоз глубоких вен и легочной эмболии) для диагностики ДВС, а также для контроля длительности терапии оральными АК. Реагент имеет подтверждение FDA для исключения диагнозов ТГВ и ТЭЛА. Пороговым значением Д-Димера = 230 нг/мл. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия или турбидиметрия. Фасовка: 4 фл. по 3 мл реагента + 4 фл. по 9 мл буфер + 2 фл. по 1 мл калибратор, (105 исследований). Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на

"Закрытой" системе анализатора ACL Elite PRO. 20008500.	
<p>диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACLTOP350 CTS, ACLTOP550 CTS, ACLTOP750, ACLTOP750 CTS, ACLTOP750 LAS +2 +8 C</p>	
5.	<p>Калибровочный раствор 1 для ABL 800 944-128</p> <p>Объем 200 мл. Применяется для автоматической калибровки в анализаторах ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит K, Na, Ca, Cl, cGlu, cLac, буфер, pH 7,40, для калибровки pH электрода, электролитного и метаболического электродов</p>
6.	<p>Промывочный раствор для ABL800 FLEX 944-132</p> <p>Объем 600 мл. Применяется для автоматической промывки измерительной системы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит неорганические соли, буфер, антикоагулянт, консервант и ПАВ</p>
7.	<p>Протеин C- HemosIL Protein C-из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями (1x8мл; 4x2,5мл) +2+8 C</p> <p>Реагент для определения Протеина C. Из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL TOP 20300500 1x8мл, 4x2,5мл. Реагент количественного определения Протеина C в человеческой цитратной плазме в качестве первичного скрининга. Повышенная стабильность реагента, широкая область линейности. Реагент не интерферирует с ВА, фактором VIII. Отмечена устойчивость к активированному Протеину C. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: фотометрия с использованием хромогенного субстрата. 20300500</p>
8.	<p>Раствор лизирующий для лизирования эритроцитов 500мл</p> <p>Раствор лизирующий для лизирования эритроцитов, стерильный по 500мл</p>
9.	<p>Референсная эмульсия</p> <p>Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 1000 мл). Температура хранения +15 +25 C.</p>

(Кому)

(наименование заказчика, организатора закупа)

(От кого)

(наименование потенциального поставщика)

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) (номер лота) 2) _____ (подробное

описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг) в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан. Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п/п Наименование документа

Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

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

Печать (при наличии)

" " 20__ г.

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

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

Выписка о текущем составе участников или акционеров потенциального поставщика, влияющих на принятие решений исполнительным органом

Наименование потенциального поставщика _____
 БИН _____

№	Полное наименование/имя участника/акционера потенциального поставщика	БИН/ИИН участника/акционера потенциального поставщика
1		
2		

Ценовое предложение потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика)
на поставку лекарственного средства или медицинского изделия
№ закупа _____ Способ закупа _____ Лот № _____

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при закупе Единым дистрибьютором)	

12	Количество в единицах измерения (объем)		
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы		
14	График поставки		

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

Дата "___" _____ 20__ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Подпись _____

Печать (при наличии)

Исх. № _____
Дата _____

Кому: _____
(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)

Наименование банка (филиала банка)

Наименование банка _____
(наименование и реквизиты банка)

_____ (наименование, БИН и другие
реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

"__" ____ 20__ года _____ «__» _____ г.

Банк (филиал банка) _____

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован,
что

(наименование) в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в
тендере/конкурсе по запуску _____,
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.

В связи с этим Банк _____
(наименование банка) берет на себя безотзывное обязательство выплатить организатору
закупа/заказчику по первому требованию, включая требование в электронном виде на веб-
портале закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента от суммы,
выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических
услуг равную _____ (сумма в цифрах и прописью) по получении требования на
оплату по основаниям, предусмотренными Правилами организации и проведения закупа
лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в
рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе
обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг,
утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года
№ 375 (далее – Правила). Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия
тендерной/конкурсной заявки Потенциального поставщика и действует до принятия по ней
решения по существу в соответствии с Правилами, а в случае признания Потенциального
поставщика победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного
обеспечения по заключенному договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка
(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))

Печать Банка

Типовой договор закупа

г. Астана

« ____ » _____ г.

АО «Национальный научный медицинский центр», 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 и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запуску (указать предмет закупа) № _____ от " ____ " _____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (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 Заказчик осуществляет оплату путем перечисления на расчетный счет Поставщика.

Сроки выплат не позднее 45 (сорок пять) рабочих дней после приемки товара в пункте назначения.

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 и накладная.

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 и предоставление услуг должны осуществляться по заявке заказчика в течении 5 (пяти) календарных дней, оговоренными в перечне закупаемых товаров.**

13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, РК, г. Нур-Султан, пр Абылайхана, дом 42, аптека указанного в приложении к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

21. Эта гарантия действительна в течение **90 календарных дней** 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) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

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

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

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

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

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

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

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

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, в случае установления нарушения такого обязательства.

Глава 8. Заключительные положения

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

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

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

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

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

47. Настоящий Договор вступает в силу после подписания Сторонами Договора и действует до 31 декабря 2022 года, а в части неисполненных обязательств по Договору – до полного их выполнения Сторонами.

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.

49. Все споры, которые могут возникнуть при исполнении условий Договора, стороны разрешают путем переговоров, обмена письмами, уточнением условий договора, составлением необходимых протоколов, дополнений и изменений, обмена телеграммами, факсами и др. В случае невозможности разрешения разногласий путем переговоров, они подлежат рассмотрению в судебном порядке по месту исполнения договора.

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Приложение
к Типовому договору
закупа лекарственных средств
и (или) медицинских изделий
(между Заказчиком
и Поставщиком)

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 любые документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.
5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.
6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий

контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

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

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



БҰЙРЫҚ

Астана қаласы

№ 88

ПРИКАЗ

Город Астана

«5» 02 2023 г.

О проведении закупок товаров способом тендера

В соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 "Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан" (далее – Правила), **ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Провести закупку товаров согласно Приложения 1 к настоящему приказу способом тендера.
2. Создать тендерную комиссию в следующем составе:

Купенов Б.Г.

Ибраев Ж.А.

- **Председатель тендерной комиссии** – Заместитель Председателя Правления по медицинской деятельности
- **Заместитель Председателя тендерной комиссии** – руководитель сестринской службы

члены тендерной комиссии:

Дузбаев Е.С.

Исанова Е.Т.

Есимтаева С.Т.

- Старший специалист отдела закупок;
- И.о.руководителя юридического отдела;
- Руководитель отдела планирования и экономического анализа

3. Утвердить прилагаемую тендерную документацию, представляемую организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере.
4. Определить секретарем тендерной комиссии специалиста отдела закупок –
5. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Председателя Правления



Байгенжин А.К.



БҰЙРЫҚ

Астана қаласы

№ 88

ПРИКАЗ

Город Астана

« 15 » 02

2023 г.

Тендер әдісімен тауарларды сатып алуды өткізу туралы

Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 "Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы" қаулысына сәйкес **БҰЙЫРАМЫН:**

1. Осы бұйрыққа 1-қосымшаға сәйкес тендер тәсілімен тауарларды сатып алу жасалсын.
2. Келесі құрамда тендер комиссиясы құрылсын:

Купенов Б.Г.

Тендерлік комиссияның төрағасы – Басқарма
төрағасының медициналық қызмет жөніндегі орынбасары

Ибраев Ж.А.

Тендерлік комиссия төрағасының орынбасары –
Мейірбике қызметінің басшысы

Тендерлік комиссияның мүшелері:

Дузбаев Е.С.

Сатып алу бөлімінің аға маманы;

Исанова Е.Т.

Заң бөлімі басшысының м. а.

Есимтаева С.Т.

Жоспарлау және экономикалық талдау бөлімінің
басшысы

3. Сатып алу бөлімінің маманы А. Т. Мұканова тендерлік комиссияның хатшысы болып белгіленсін.

4. Бұйрық қол қойылған күннен бастап күшіне енеді және жоғарыда аталған құрылымдық бөлімшелерді қол қоюмен таныстыруға тиісті.

5. Осы бұйрықтың орындалуын бақылауды өзіме қалдырамын.

Басқарма төрағасы



А.К.Байгенжин

«Утверждаю»
Председатель Правления

Байтжан А.К.



№ п/п	Наименование товара	Краткая характеристика	Изм.	Цена, за единицу, тенге	Сумма, выделенная для закупки способом тендера, тенге
1.	Реагент для определения Anti-HCV 100-тестов	Реагент для определения Anti-HCV антигена к вирусу гепатита С. Изделие медицинского назначения - Реагенты диагностические in vitro для иммунохимического анализатора Architect. Набор реагентов для качественного определения антигенов к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. Состав набора: 1 флакон 6,6 мл, HCV MES-буфера. Минимальная концентрация: 0,14% твердого вещества. Консервант: конъюгат, меченый акридином, в MES-буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл (IgM) 0,8 нг/мл. Консервант: противомикробные препараты. 1 флакон 10,0 мл разбавителя теста Anti-HCV-6C3727. DMEM:F-12 по 500мл с L-глутамином, NERES	упк	35,00 188 500,00	6 597 500,00
2.	DMEM:F-12 500мл		фл	50,00 165 000,00	8 250 000,00
3.	Антитромбин жидкий-HemosIL Liquid Antithrombin из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями (2x2+4x4 ml) t+2 +8 C	Реагент для определения гепарин-кофакторной активности антиромбина с использованием Ха фактора в качестве фермента-мишени. Используется для предоперационного скрининга, диагностики наследственного дефицита антиромбина у пациентов, склонных к тромбозам. Метод характеризуется широкой линейностью 10-150% активности. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: фотометрия с использованием хромогенного субстрата. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 4 фл. по 4 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрата). Температура хранения +2 +8 C. Фасовка: 4 фл. по 4 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрата, (96 исследований). Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализатора ACL Elite PRO 20002500.	шт	34,00 144 589,00	4 916 026,00
4.	Д-Димер, (уп.: 4 фл. по 3 мл реагента + 4 фл. по 9 мл буфер + 2 фл. по 1 мл калибратора) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики: ACLTOP350 CTS, ACLTOP550 CTS, ACLTOP 750, ACLTOP750 CTS, ACLTOP750 LAS +2 +8 C	Реагент для иммунохимического определения Д-Димера в человеческой сывороточной плазме. Используется для диагностики и исключения (совместно с общеклинической оценкой вероятности заболевания) венозные тромбозы (тромбоз глубоких вен и легочной эмболии), для диагностики ДВС, а также для контроля длительности терапии оральными АК. Реагент имеет подтверждение FDA для исключения диагнозов ТГВ и ТЭЛА. Пороговым значением Д-Димера = 230 нг/мл. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия или турбидиметрия. Фасовка: 4 фл. по 3 мл реагента + 4 фл. по 9 мл буфер + 2 фл. по 1 мл калибратор, (105 исследований). Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализатора ACL Elite PRO 20008500.	упк	25,00 324 358,00	8 108 950,00

5.	Калибровочный раствор 1 для ABL 800 944-128	Объем 200 мл. Применяется для автоматической калибровки в анализаторах ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит K, Na, Ca, Cl, cGlu, cLac, буфер, pH 7,40, для калибровки pH электрода, электролитного и метаболического электродов анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит неорганические соли, буфер, антикоагулянт, консервант и ПАВ	упк	35,00	1 44 411,00	5 054 385,00
6.	Промывочный раствор для ABL800 FLEX 944-132	Объем 600 мл. Применяется для автоматической промывки измерительной системы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит неорганические соли, буфер, антикоагулянт, консервант и ПАВ	шт	150,00	111 919,00	16 787 850,00
7.	Протенин C- HemosIL Protein C из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями (1x8мл; 4x2,5мл) +2+8 C	Реагент для определения Протенина C из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL TOR 20300500 1x8мл, 4x2,5мл. Реагент количественного определения Протенина C в человеческой цитратной плазме в качестве первичного скрининга. Повышенная стабильность реагента, широкая область линейности. Реагент не интерферирует с ВА, фактором VIII. Отмечена устойчивость к активированному Протенину C. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: фотометрия с использованием хромогенного субстрата. 20300500	упк	13,00	336 608,00	4 375 904,00
8.	Раствор лизирующий для лизирования эритроцитов 500мл	Раствор лизирующий для лизирования эритроцитов, стерильный по 500мл	фл	500,00	24 182,00	12 091 000,00
9.	Референсная эмульсия	Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп: 1 фл. по 1000 мл). Температура хранения +15 +25 C.	упк	125,00	40 500,00	5 062 500,00
Итого:						71 244 115,00

Утверждаю:
Председатель правления
АО «Национальный научный медицинский
центр»

Байгенжин А.К.

Приказ о проведении закупа реагентов
способом тендера
№88 от «15» февраля 2023 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

Настоящая тендерная документация, предоставляемая заказчиком/организатором тендера – **Акционерным обществом «Национальный научный медицинский центр»** (далее АО ННМЦ) потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере (далее - Тендерная документация), разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила).

1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупу медицинских изделий разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам равных возможностей для участия в тендере, а также раскрытие полной информации об их участии в тендере в рамках действующего законодательства РК в области осуществления закупок ЛС и МИ.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в **Приложении 1** к Тендерной документации.

3. Заказчиком/организатором тендера выступает АО ННМЦ.

2. Базовые условия платежа

4. Базовые условия платежа:

1) аванс в размере 0% процентов от общей суммы Договора;

2) исполнения потенциальным поставщиком требований, установленные п. 25 и п. 51 настоящей тендерной документации.

3) все последующие платежи оплачиваются Заказчиком за фактически поставленный объем товара, на основании подписанных уполномоченными представителями Сторон Актов приема-передачи товара. Оплата производится Заказчиком в течение **45 (сорока пяти) рабочих дней** со дня подписания сторонами Акта приема-передачи товара при условии, что товар без дефектов, недостатков и предоставления Поставщиком счета-фактуры и счета на оплату.

5. 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.

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

6. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанным в технической спецификации (**Приложение 2** к Тендерной документации).

7. Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям (п. 9 глава 3 Правил):

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

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

8. Потенциальный поставщик в подтверждение его соответствия квалификационным требованиям может представить организатору тендера копии аттестатов, свидетельств, патентов, лицензий, сертификатов, дипломов, справок и иных документов.

9. Организатор тендера не вправе устанавливать к потенциальному поставщику иные квалификационные требования, не предусмотренные пунктом 9 главы 3 Правил.

10. К закупемым в рамках настоящего тендера Товарам для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования предъявляются следующие требования п. 11 глава 4 Правил):

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

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

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

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

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

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

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики

Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

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

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

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

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

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и 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, и 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 условиям договора.

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

15) наличие утвержденной предельной цены на торговое наименование лекарственных средств и (или) медицинских изделий в случае закупа зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и (или) медицинских изделий.

Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) 13) и 14) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

11. Организатор закупа не вправе устанавливать к закупаемым Товарам иные требования, не предусмотренные п. 11 главы 4 Правил.

4. Содержание тендерной документации

12. Тендерная документация содержит следующую информацию:

1) состав тендерной документации, перечень документов, которые должны быть представлены потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям Правил;

2) перечень закупаемых товаров, количество (объем) закупаемых товаров, суммы, выделенные для закупа по каждому лоту, место и требуемые сроки поставки;

3) описание закупаемых товаров, их необходимые технические и качественные характеристики, включая технические спецификации и описание сопутствующих услуг согласно приложению 2 к настоящей Тендерной документации;

4) условия поставки;

5) условия платежа и проект договора о закупе;

6) валюту или валюты, в которых должна быть выражена цена тендерной заявки, и курс, который будет применен для приведения цен тендерных заявок к единой валюте в целях их сопоставления и оценки;

7) требования к языку составления и представления тендерной заявки, договора о закупе в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках;

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

9) указание на возможность изменять или отзывать тендерную заявку до истечения окончательного срока представления тендерной заявки;

10) место и окончательный срок представления тендерных заявок, и срок их действия;

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

12) процедуры, используемые при вскрытии конвертов с тендерными заявками и рассмотрении тендерных заявок;

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

14) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа;

15) требования к товарам, установленные главой 4 Правил.

13. Потенциальный поставщик вправе запросить у АО ННМЦ разъяснения тендерной документации на интернет-ресурсе, но не позднее, чем за четыре календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок. Организатор тендера не позднее двух рабочих дней со дня получения заявки должен размещает на интернет-ресурсе соответствующее разъяснение всем потенциальным поставщикам без указания автора запроса, которым была предоставлена тендерная документация.

14. В срок не позднее 2 рабочих дня 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, которым представлены тендерные заявки, или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти рабочих дней.

15. Потенциальные поставщики самостоятельно отслеживают возможные изменения и/или дополнения, внесенные в объявление о проведении тендера и тендерную документацию, размещенные на интернет-ресурсе.

5. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

16. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет тендерную заявку на интернет-ресурсе, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

17. Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть не менее 45 календарных дней со дня вскрытия тендерных заявок.

18. Тендерная заявка состоит:

1) ценового предложения по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) технической части

3) гарантийного обеспечения.

4) специальные квалификационные требования

19. Специальные квалификационные требования:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. Представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

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

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

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

6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) 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);

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

9) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки либо копия платежного документа, подтверждающего перечисление гарантийного денежного взноса с указанием наименования тендера (лота).

20. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

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

21. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку до истечения окончательного срока их приема.

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

6. Валюта тендерной заявки и платежа

23. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

24. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге за фактически поставленный товар.

7. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

25. 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;

26. Гарантийное обеспечение тендерной заявки может представляться в виде:

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика/организатора тендера;

2) банковской гарантии по форме утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения согласно **приложению 7** к Тендерной документации.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на следующий счет:

БИН 000640000596

ИИК KZ906017111000000305

БИК HSBKKZKX

АО «Народный Банк Казахстана»

Кбе 16

27. Срок действия обеспечения тендерной заявки не должен быть менее срока действия тендерной заявки.

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

1) отклонения заявки потенциального поставщика;

2) своевременного представления победителем меры обеспечения исполнения обязательств по заключенному по итогам тендера договору;

3) отмены тендера или закупа отдельного лота;

4) признания тендера или закупа отдельного лота недействительным;

5) внесения, но не участия лица в тендере.

29. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

- 1) победитель тендера отказался или уклонился от заключения договора;
- 2) победитель не представил меру обеспечения исполнения обязательств по договору.

8. Язык тендерной документации

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

9. Оформление и визирование тендерной заявки

31. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит скреплению подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

32. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами и подписывается потенциальным поставщиком. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

33. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит следующей адресации и в содержании:

- 1) 010000, РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42, 2-этаж, отдел закупок (каб. 208)
- 2) слова «Тендер №5 по закупу «Реагентов» согласно объявления №5 от «16» февраля 2023 года и «Не вскрывать до 15 часов 00 мин. «07» марта 2023 года»

10. Место и окончательный срок представления тендерных заявок

34. Тендерные заявки представляются (направляются) АО ННМЦ нарочно или по почте по адресу: 010000, РК, город Астана, проспект Абылай хана 42, 2-этаж, 208 кабинет, отдел закупок. **Окончательный срок предоставления тендерных заявок – до 13.00 часов «07» марта 2023 года.**

11. Представление тендерных заявок

32. Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей Тендерной документации.

12. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

36. Конверты с тендерными заявками вскрываются **в 15 часов 00 мин. «07» марта 2023 года,** в конференц зале, расположенный по адресу – 01000, РК, г. Астана, проспект Абылай хана 42, Акционерное общество «Национальный научный медицинский центр».

37. Потенциальные поставщики либо их представители вправе присутствовать при вскрытии тендерных заявок.

38. При вскрытии конвертов с тендерными заявками, 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.

13. Оценка и сопоставление тендерных заявок

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

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 2) непредставления справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справки об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);
- 3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 5) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;
- 6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 7) 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);
- 8) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 9) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;
- 10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
- 11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 12) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;
- 13) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи", за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP),

отечественным товаропроизводителем – сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

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

15) установленных пунктами 22, 23 настоящих Правил;

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

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

19) 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;

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

21) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

36. При необходимости тендерная комиссия вправе привлечь эксперта или экспертов профильных специальностей. Эксперт дает экспертное заключение по технической спецификации (характеристике) товаров на соответствие предлагаемых потенциальными поставщиками товаров, положениям тендерной документации. Эксперт не участвует в голосовании при принятии тендерной комиссией решения. Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии. Экспертное заключение рассматривается комиссией при оценке и сопоставлении тендерных заявок, определении победителя.

37. 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.

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

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

14. Подведение итогов тендера

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

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

2) сумма закупа;

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

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

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) основания отклонения тендерных заявок;

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

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

9) основания, если победитель тендера не определен;

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

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

40. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера, АО ННМЦ письменно уведомляет потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе

15. Поддержка отечественного товаропроизводителя

41. Содержание и условия организации закупа с учетом поддержки отечественных товаропроизводителей определяются в соответствии с положениями главы 5 Правил.

16. Поддержка предпринимательской инициативы

42. Преимущества и условия организации закупа с учетом поддержки предпринимательской инициативы определяются в соответствии с положениями главы 6 Правил.

17. Заключение договора закупа

43. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику, подписанный договор закупа Товаров, составляемый по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения согласно **Приложения 8** к тендерной документации.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

18. Порядок внесения обеспечения исполнения договора закупа

50. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее – гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

51. Гарантийное обеспечение составляет **три процента от цены договора закупа** и представляется в виде:

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

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

52. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет АО ННМЦ.

53. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

54. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее **десяти рабочих дней** со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

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

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

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

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

19. Заключительные положения

56. В случае обнаружения нарушений в проводимых закупках заказчик/тендерная комиссия обязана до момента заключения договора закупа отменить итоги, уведомить о данном решении всех потенциальных поставщиков, принимавших участие в закупках, путем публикации соответствующего протокола на интернет-ресурсе, на котором опубликована информация о проведении данных закупок без возмещения потенциальным поставщикам каких-либо убытков.

57. Потенциальные поставщики вправе обжаловать в установленном законодательством порядке действия (бездействия) тендерной комиссии, эксперта(ов), если их действия (бездействия), нарушают права и законные интересы потенциального поставщика.

58. Не подлежит обжалованию решение заказчика об отказе осуществления закупок.