#### «Утверждаю»

**Директор ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская**

**многопрофильная больница»**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Садыков А.М.**

**№284-Н от «28» октября 2024 года**

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**по закупу медицинских изделий способом тендера на 2024 год.**

**Введение.**

 Настоящая Тендерная документация, разработана 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).

**Тендерная документация.**

1. Тендерная документация разработана в целях подготовки и представления тендерной заявки и предоставления потенциальным поставщикам равных возможностей, добросовестной конкуренции, гласности и прозрачности процесса закупа, поддержка отечественных товаропроизводителей, полной информации об условиях и порядке проведения закупа медицинских изделий.

2. Тендер проводится с целью оптимального и экономного расходования бюджетных средств, выделяемых для закупа медицинских изделий предназначенных для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, закуп производится по ценам, не превышающим предельных цен на международное непатентованное наименование, а также предельных цен на торговое наименование, установленных уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения.

3. Полный перечень закупаемых медицинских изделий приведен в приложении №1 к настоящей тендерной документации, и является его неотъемлемой частью.

4. Организатором и заказчиком закупа медицинских изделий выступает **ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу» (далее ГКП на ПХВ «ТГМБ») Юридический адрес: область Жетісу, г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра 35, тел. 8 7282 41 23 75, БИН 021 140 003 618, БИК****HSBKKZKX** **ИИК****KZ906017311000000101****АО "Народный Банк Казахстана"****.**

Электронный адрес интернет-ресурса, на котором размещается информация по закупу товаров, подлежащая опубликованию: http://gorbol-tk.kz/.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

**Содержание тендерной документации**

1) принципы, способы и ограничения, связанные с закупом;

2) квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику;

3) технические и качественные характеристики, включая технические спецификации объем, место, сроки и другие условия поставки закупаемых медицинских изделий;

4) условия платежа и проект договора закупа медицинских изделий по форме, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа;

6) требования к оформлению тендерной заявки;

7) порядок, форма и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;

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

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

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

12) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

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

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

1. **Принципы, способы и ограничения, связанные с закупом**

1. Закуп производится с соблюдением следующих принципов, предоставление потенциальным поставщикам равных возможностей для участия в процедуре проведения закупок, добросовестная конкуренция среди потенциальных поставщиков, гласность и прозрачность процесса закупок, поддержка отечественных товаропроизводителей.

2.Работники, а также аффилированные лица заказчика, организатора закупа, не участвуют в качестве потенциальных поставщиков при осуществлении закупа медицинских изделий.

**2. Условия (требования), предъявляемые к потенциальному поставщику**

1. Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

 1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

 2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

2.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.

3. 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.

1. **Технические и качественные характеристики, включая технические спецификации, объем, место, сроки и другие условия поставки закупаемых медицинских изделий**

1. Перечень, объемы, место, сроки поставки закупаемых медицинских изделий указаны в Приложении 1 к настоящей Тендерной документации;

2. 3. Технические и качественные характеристики, включая технические спецификации, закупаемых медицинских изделий, указаны в Приложении 2 к Тендерной документации.

1. **Условия платежа и проект договора закупа медицинских изделий**

 Условия платежа и проект договора закупа медицинских изделий указаны в Приложении 3 к настоящей Тендерной документации.

1. **Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа**

 Тендерная заявка, а также вся корреспонденция и документы тендерной заявки составляются и представляются на государственном или русском языках в соответствии с Законом Республики Казахстан «О языках в Республике 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.

**6.Требования к оформлению тендерной заявки**

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

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

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

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

4.Основная часть тендерной заявки содержит:

 1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам, (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 2 к настоящим Правилам;

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

5. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

 2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо 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).

6.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\_\_\_\_\_\_\_\_ (указывается название тендера)" и "Не вскрывать до\_\_\_\_\_\_\_ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".**

**7. Изменение тендерных заявок и их отзыв**

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

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

1. **Порядок, формы и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки**

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.

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

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

 2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

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.

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.

**9. Место и окончательный срок представления тендерных заявок и срок их действия**

1. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница», г. Талдыкорган, мкр. Каратал, ул. Райымбек батыра, 35, 2 этаж, кабинет отдела закупок. Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее **13 часов 00 минут 18 ноября 2024 года.**

2. Все тендерные заявки, полученные секретарем тендерной комиссии после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются потенциальным поставщикам.

3. Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем тендерной комиссии в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.

1. **Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними**

1. 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.

2. 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.

3. 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.

1. **Место, дата, время и процедура вскрытия конвертов** **с тендерными заявками**

1. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница», г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, 2 этаж, кабинет отдела закупок. **Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее** **13 часов 00 минут 18 ноября 2024 года.**

2. Тендерная комиссия вскрывает конверты с тендерными заявками, с применением аудио - и видеофиксации в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей **18 ноября 2024 года в 15 часов 00 минут по адресу: г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, 2 этаж, конференц зал.**

3. 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.

4. По процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками секретарем тендерной комиссии составляется протокол вскрытия, который подписывается председателем тендерной комиссии, его заместителем, членами и секретарем тендерной комиссии.

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

1. **Процедура рассмотрения тендерных заявок**

1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условиям настоящих 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.

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

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

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

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

4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "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 настоящих Правил;

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих 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 2 к настоящим Правилам;

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 пунктами 8 и 9 настоящих Правил;

19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

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

4. 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.

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

 1) отсутствие тендерных заявок;

 2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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

**13.** **Условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами**

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

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

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

      1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

      2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с [приказом](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2100022175#z4) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

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

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

      2) регистрационным удостоверением, соответствующих [решению](https://adilet.zan.kz/rus/docs/H16EV000078#z4) Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и [решению](https://adilet.zan.kz/rus/docs/H16EV000046#z1) Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

**14. Условия внесения, форма, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа.**

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

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

      2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно [приложению 10](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2300032733#z1664) к настоящим Правилам.

2.Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика, на следующий банковский счет: **БИН 021140003618,** БИК KCJBKZKX ИИК  KZ488562203139051618 АО "Банк ЦентрКредит".

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

4. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:

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

      2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);

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

|  |
| --- |
| ***Приложение 1******к Тендерной документации*****Перечень закупаемых товаров** |
| **№ лота** | **Наименование заказчика** | **Наименование товара\*** | **Ед. изм.** | **Кол-во** | **Условия поставки (в соответсвии с Инкотермс 2010)** | **Срок поставки товаров** | **Место поставки товаров** | **Размер авансового платежа, в%** | **Сумма, выделенная для закупа способом тендера (по лоту №), тенге** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** |
| 1 | **ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница»**  | Аудиологическое оборудование с тимпанометрией и аудиометром | штук | 1 | DDP | в течение 30 календарных дней с момента подписания договора, но не позднее 01.12.2024г. | г. Талдыкорган, мкр. Каратал, ул. Райымбек батыра, 35, Блог Г | 0 % | 11 600 000,00 |
| 2 | Аудиологическое оборудование для регистрации отоакустической эмиссии (ОАЭ) и коротко-латентных слуховых вызванных потенциалов (КСВП | штук | 1 | DDP | 0 % | 11 570 000,00 |
| 3 | Прибор для согревания крови и инфузионных растворов | штук | 6 | DDP | 0 % | 33 648 654,00 |
| 4 | Аппарат электрохирургический (Электрохирургический высокочастотный (ЭХВЧ) аппарат) | штук | 2 | DDP | 0 % | 17 800 000,00 |
|  | **Всего по лотам:** |  |  |  |  |  |  |  | **74 618 654,00** |
| ***\* Полное описание товаров указывается в технической спецификации.*** |
|  |  |  |   |   |   |   |   |   |  |

***Приложение 2***

***к Тендерной документации***

# Техническая спецификация закупаемых медицинских изделий

**Лот№1**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Критерии** | **Описание** |
| **1** | **Наименование медицинской техники****(в соответствии с государственным реестром медицинских изделий с указанием модели, наименования производителя, страны)** | **Аудиологическое оборудование с тимпанометрией и аудиометром**  |
| **2** | **Требования к комплектации** | *№п/п* | *Наименование комплектующего к медицинской технике (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий)* | *Модель и (или) марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике* | *Требуемое количество(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие* |
| 1 | Устройство  | Устройство сочетает в себе большой 10,4-дюймовый сенсорный экран и удобный интерфейс для интуитивно понятного управления. Большой цветной дисплей позволяет пользователю легко изменять параметры с помощью нескольких касаний. Уникальная световой индикатор на плечевом зонде обеспечивает прохождение теста в режиме реального времени. Плечевой зонд можно легко прикрепить креплениями к верхней части одежды пациента для контролируемого управления. Кроме того, световые индикаторы показывают вам, какое ухо тестируется и результат теста. Устройство предоставляет комплексные стандартные протоколы для непосредственного проведения скрининговых и диагностических тестов: тимпанометрия с частотой 226 Гц, тимпанометрия с автоматическими акустическими рефлексами или на фиксированном уровне, тест распада акустического рефлекса и тестирование функции евстахиевой трубы (ETF). Дисплей 10,4 " графический светодиодный дисплей с резистивным сенсорным экраномИнтерфейс ПК USBЗонд Легкий диагностический плечевой зонд со встроенной контрольной подсветкой и выключателемПринтер Быстрый 4-дюймовый термопринтерИсточник питания Сеть от 100 до 240 В~ ± 10 %, 50-60 Гц ± 10 %Размеры Ш 30 x Г 34,5 x В14,8 смВес 3,2 кгЯзыки Английский, Немецкий, Испанский, Французский, Польский, Турецкий, Русский, Китайский.Частота зонда: 226 Гц ± 1 %, 85 дБSPL ± 1,5 дБ678 Гц ± 1%, 72 dBSPL ± 1,5 дБ226 Гц ± 1 %, 85 дБSPL ± 1,5 дБ Высокая частота(опционально) 1 кГц ± 1%, 69 дБSPL ± 1,5 дБДиапазон давления - От 600 до + 400 daPaТочность давления ± 5 % или ± 10 daPaДиапазон объема 0,0-6,0 мл (компенсированный)Диапазон податливости 0,1-8,0 мл при 226 Гц0,1 до 15,0 mmho на 678, 800и 1000 ГцТочность объема: ± 5 % или 0,1 млИзмерение времени тестирования 3-5 секунд. СТАНДАРТ• ANSI / AAMI ES/ IEC/ EN 60601-1, класс I, тип B• IEC 60645-5, Тип 2/ IECANSI S3. 39, Тип 2• Класс IIa согласно директиве ЕС о медицинском оборудовании № 93/42/EEC.АКУСТИЧЕСКИЕ РЕФЛЕКСЫЧастоты испытания 0,5, 1, 2, 4 6 кГц ± 1 %Шум при испытании BB, LP, HPМетоды исследований Ипсилатеральный, контралатеральныйИпсилатеральный 70 до 100 дБHLКонтралатеральный 70 до 100 дБHLНастройка уровня Автоматический, фиксированныйИпсилатеральный рефлекс - тест с AGCРАСПАД АКУСТИЧЕСКОГО РЕФЛЕКСАСтандарт Частота зонда 226 ГцЧастоты испытания 0,5, 1, 2, 4 6 кГц ± 1 %Шум при испытании BB, LP, HP Ипсилатеральный 80 до 100 дБHLКонтралатеральный 80 до 100 дБHLФУНКЦИЯ ЕВСТАХИЕВОЙ ТРУБЫМетоды исследований Неперфорированный и перфорированныйДиапазон давления: - От 600 до + 400 daPa. | 1 штук |
| *Дополнительные комплектующие:* |
| *2* | Подключение к ПК | Полная поддержка базы данных  • Интеграция EMR / EHR через XML, PDF и HL7 Простой и современный пользовательский интерфейс  • Интуитивно понятная навигация на основе значков  • Автоматическое определение устройства  • Обучение не требуется  • Настраиваемые отчеты • Экспорт в PDF или XML одним щелчком мыши | 1 штук |
| *3* | Ручка зонда | Ручка зонда позволяет работать без помощи рук при выполнении диагностических измерений и является стандартным для данного устройства. Наличие разъема 3,5 мм для контралатерального наушника. Наличие встроенной контрольной подсветки и выключателя. | 1 штук |
| *4* | Наушники DD45 | Приемник наушников: динамическая подвижная катушка, специально созданная для аудиометрии Номинальное сопротивление: 10 Ом Частотная характеристика: 100 Гц - 8 кГц Линейность: линейная до 500 мВт Чувствительность: обычно 106,7 дБ SPL относительно. Выход 20 мкПа с входом 1 мВт, f = 1 кГц Гармонические искажения: ниже 1% при 120 дБ SPL, f = кГц Кабельный разъем: 2 клеммы с отверстиями 4 мм и 2-миллиметровый винт Вес в сборе: 59 грамм (2 унции) Экологические условия: • Совместимость с RoHS  • Без свинца и никеля  • БиосовместимостьОголовье: HBA, складноеДлина кабеля: 2 мТип штекера: 30º, 2x позолоченный моно джек 6.3 мм | 1 штук |
| *5* | Переключатель ответа пациента | Кнопка ответа пациента сделана из пластика. Длина кабеля 2 м. | 1 штук |
| *6* | Костный проводник B71 | Общие импедансы: 10, 32, 50, 100, 300 Ом при 1 кГц (доступны специальные импедансы)  Частотная характеристика: 250–4000 Гц  Максимальное входное напряжение: 20 дБ относительно 1,0 мВт  Биосовместимость: отсутствие биологических эффектов согласно ISO 10993-1: 2009  Вес: 24 г (0,846 унции) Разъем: 2-х контактный штекер с точкой фиксации безопасности | 1 штук |
| *7* | Блок питания 24В 60Вт | Блок питания 24В 60Вт (зарядное устройство) | 1 штук |
| *8* | DD45C (штекер 3,5 мм) | Наушники для проведения исследований с разъемом 3,5 мм. для Contra. | 1 штук |
| *9* | Тимпанометрия 1000 Гц | Лицензия акустического рефлекса на 1000ГЦ, позволяет проводить высокочастотную импедансометрию на высоких уровнях | 1 штук |
| *Принадлежности:* |
| 10 | Коробка для наушников | Комплект крепления наконечника зонда на устройство | 1 штук |
|  | *Расходные материалы* |
|  |  | 11 | Рулоны термобумаги | Бумага для принтера этикеток  (в упаковке 5 рулонов)  длина: не более 25 ​​мм | 1 штук |
|  |  | 12 | Комплект зубной нити | Комплект зубной нити для очистки зонда | 1 упак |
| **3** | **Требования к условиям эксплуатации** | При исследовании и оценки слуха пациента особое значение следует уделить акустическим свойствам помещения. В частности, необходимо учитывать влияние акустического фона. Появление шумовых помех может маскировать сигнал аудиометра, что скажется на достоверности получаемых данных.В помещениях, в которых производится исследование и оценка слуха, должен быть относительно постоянный уровень интенсивности окружающего шума, предпочтительно не ше 30 дб. В крайних случаях допускается уровень шума до 40 дб. Однако для полноценной реализации преимуществ аудиометрии, позволяющей получить данные высокой степени точности (до 1—5 дб), необходимые условия могут быть созданы лишь в специальной звукоизолирующей камере (кабине). Интенсивность шума может быть измерена имеющимися в продаже приборами. |
| **4** | **Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)** | DDP пункт назначения: ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» |
| **5** | **Срок поставки медицинской техники и место дислокации** | 30 календарных дней, не позднее 01 декабря 2024 года DDP пункт назначения: Область Жетісу, г.Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35 |
| **6** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и включают в себя:замену отработавших ресурс составных частей;замене или восстановлении отдельных частей медицинской техники;настройку и регулировку медицинской техники;специфические для данной медицинской техники работы;чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутреннихповерхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфическиедля конкретного типа медицинской техники. |

**Техническая спецификация закупаемых медицинских изделий**

**Лот№2**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Критерии** | **Описание** |
| **1** | **Наименование медицинской техники (далее – МТ)***(в соответствии с государственным реестром МТ с указанием модели, наименования производителя, страны)* | **Аудиологическое оборудование для регистрации отоакустической эмиссии (ОАЭ) и коротко-латентных слуховых вызванных потенциалов (КСВП)**  |
| **2** | **Требования к комплектации** | *№**п/п* | *Наименование комплектующего к МТ* *(в соответствии с государственным реестром МТ)* | *Краткая техническая характеристика комплектующего к МТ* | *Требуемое количество**(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие* |
| 1 | Устройство |  Портативное и мобильное устройство является диагностическим прибором, используемым для аудиологической оценки и документирования нарушений слуха и нервов. Устройство должно объединять возможности диагностики ABR, TEOAE и DPOAE в одном устройстве, чтобы удовлетворить ваши потребности в экономичной 2-ступенчатой системе скрининга OAE/ABR.. Устройство экономит время с его бинауральным автоматизированным ABR скринингом для одновременного тестирования обоих ушей.Сверху имеется разъем для предусилителя аппарата ABR, и наушников или кабеля датчика отоаккустической эмиссии.Снизу имеется разъем микро-USB. Базовый блок позволяет зарядить батарею . Имеется светодиодный индикатор который отображает состояние электропитания подставки (включено = подключено, выключено = не подключено). Имеет сенсорный дисплей и удобный пользовательский интерфейс в компактном аппаратном исполнении. Дисплейпредставляет собой резистивный сенсорный экран, позволяющий работать в перчатках. Устройство размеры не более -163 x 85 x 21 мм ; Устройство вес –не более 265 гРазрешение дисплея-не более 272 x 480Размер дисплея –не более 95 мм х 56 ммВстроенный динамик.Цветной дисплей с светодиодным индикаторомЛитий-ионный аккумулятор- не более 3,7 В/3850 мАчУстройство имеет следующие характеристики для регистрации отоакустической эмиссии (ОАЭ):Тип стимула- Нелинейный щелчок (в соответствии с IEC 60645-3);Диапазон уровней – не менее 60 дБ peSPL до не более 83 дБ peSPL Уровень по умолчанию – не менее 83 дБ peSPL (калибровка от пика к пику), автоматическая внутри ушная калибровка;Допустимость уровня- не менее ± 3 дБ;Частота кликов - ~70 /c;Передатчик - ОАЭ Зонд;Центральный диапазон частот – не менее 1000 Гц до не более 4000 Гц;Центральные частоты по умолчанию –не менее 1400, 2000, 2800, 4000 Гц;На дисплей - Просмотр шкал прогресса по направлению к прохождению, обратная связь о стабильности зонда, шуме и времени записи;Полосы анализа- не менее 1.4, 2, 2.8 и 4 кГц (центральные частоты);Критерии прохождения - 3 из 4 полос, мин 4 дБ SNR, мин -5 дБ SPL уровень OAE;Продолжительность испытания - От не меее 4 С до 60 с;Преобразователь - Зонд OAE (длина кабеля не менее 50 или не более 120 см);**DPOAE** Частотный диапазон – не менее 1500 Гц до 6000 Гц;Частоты по умолчанию – не менее 2000, 3000, 4000, 5000 Гц;Номинальная частота - F2;F2/F1 Соотношение - 1.22;Диапазон уровней – не менее 50 дБ SPL – не более 65 дБ SPL;Уровень по умолчанию (L1/L2) – не менее 65 дБ SPL / 55 дБ SPL с внутриушной калибровкой;Допустимость уровня – не более 7 дБ;Передатчик - ОАЭ Зонд;Максимальное время испытания - 60 с;Разрешение A/D –не менее 24 бит;Уровень исключения шумов –не более 30 дБ SPL;Проверка посадки зонда - Частотная реакция ушного канала со щелчком стимула;Остаточный шум - RMS измерения в частотной области, среднее значение частотных компонентов вокруг частоты DP (26 бинов < 2500 Гц и 60 бинов ≥ 2500 Гц);На дисплей - Просмотр показателей прогресса в направлении "Пройдено", обратная связь по поводу шума, время записи;Критерии прохождения - 3 из 4 полос, мин 6 дБ SNR, мин - 5 дБ SPL уровень OAE; Продолжительность испытания – не более от 4 с до 60 сПреобразователь – Зонд OAE (длина кабеля 50 или 120 см);Наличие казахского и русского языка в программе интерфейса. | 1 штук |
| 2 | Ушной зонд OАЭ  | Ушной зонд ОАЭ должен использоваться для диагностики ОАЭ. Однако он также может быть использован в качестве преобразователя для передачи акустического стимула при скрининге ABR (КСВП). В этом случае зонд ОАЭ подключается к кабелю предусилителя.Версии -длинный и короткий кабель;Поддерживаемые тесты - ТЕОАЕ, DPOAEи монауральная ABR (КСВП);Длина кабеля – не менее 120 см / 47 дюймов (длинный), не более 50 см / 19,7 дюймов (короткий);Память -калибровочные значения и идентификатор датчика;Кончик зонда – заменяемый;Вес (включая кабели) –не более 13 г/ 0,46 унция (короткий кабель), не более 19 г/ 0,67 унция (длинный кабель); | 1 штук |
| 3 | Предусилитель | Кабель предусилителя подключается к верхней части при использовании некоторых из доступных датчиков. Электродные провода и акустический преобразователь подключаются к гнёздам в верхней части кабеля предусилителя для выполнения КСВП-скрининга.Каналы-один;Разъёмы –мин 3 электродных провода (чёрный, жёлтый, белый); Преобразователь (IP 30 или ОАЭ зонд);Получение – не менее 72 дБ;Частотная характеристика – не менее 0.5 Гц до не более 5000 Гц;Шум - <25 нВ/√Гц;Коэффициент CMR - > не меее 100 дБ при 100 Гц;Максимальное входное напряжение смещения –не 2.5 В;Входной импеданс –не более 10 MΩ/170 pF;Источник питания - изолированный, от главного блока;Вес – не более 85 г / 3 унция;Размеры – не более 85 мм х 50 мм х 25 мм/ 3,4 дюйма х 1,9 дюйма х 0,9 дюйма;Длина кабеля –не более 112 см /44 дюйма;Длина провода электрода не более - 51 см / 20 дюймов; | 1 штук |
| 4 | Наушники с набором ушных адаптеров  | Вставной кабель наушников подключается к гнезду на верхнем крае кабеля предусилителя. Для тестирования вставные наушники адаптеры на конце красной и синей трубок вставляются в пенопластовый край наушников Если используются ушные вкладыши, одноразовые ушные вкладыши присоединяются к чистым адаптерам ушных вкладышей на конце трубокТип- КСВП вставьте наушники (50 Ω);Версии -Калиброван или ушных вкладышей; Автоматическое определение по устройству;Поддерживаемые тесты -Бинауральная или монауральная КСВП;Макс. входное напряжение – не менее 5.0 В RMS;THD -< 2% (125 Гц - 4 кГц);Память -Калибровочные значения и идентификатор датчика;Длина кабеля –не более 22 см / 8,66 дюйма;Длина трубки –не более 25 см / 9,8 дюйма;Цвета трубок - Красный (правое ухо) и синий (левое ухо);Вес (включая кабели) – не более 53 г /1,87 унция; | 1 штук |
|  |  | 5 | Кабели с зажимами для защелкивающихся электродов | Провода электродов поставляются в комплекте с системой, если в комплект поставки входит КСВП (ABR) и необходим предуселитель. Провода электродов имеют миним 3 цвета черный, белый и желтый. Цветные вилки подключаются к разъемам на верхней части кабеля предусилителя. | 1 штук |
|  |  | 6 | Набор скрининговых ушных наконечников | Комплект ушных вкладышей ( 25 шт( красные, синие, желтые и 2шт) размеры от не менее 7 мм до не более 19 мм | 1 упак |
|  |  |  | Дополнительные комплектующие: |  |
|  |  | 7 | Пакет | Программное обеспечение позволяет вам:-Хранить, просматривать и управлять информацией о пациенте;- Хранить, просматривать и управлять данными тестирования, передаваемыми;- Перенести имена пациентов, нуждающихся в тестировании;- Распечатать результаты тестирования на стандартном ПК-совместимом принтере;- Экспортировать данные о пациентах и испытаниях (поддерживаются форматы HiTrack, OZ Systems, CSV и XML)- Настраивать различные настройки устройства, включая протоколы проверки;- Управлять пользователями;- Управлять настраиваемые списки (например, названия объектов, факторы риска);- Управлять учетными записями пользователей  | 1 штук |
|  | 8 | Термопринтер  | Беспроводной термальный принтер позволяет осуществлять прямую печать этикеток  | 1 штук |
|  |  | 10 | Тележка | Тележка для оборудования, для удобного размещения оборудования.  |  |
|  | *Расходные материалы* |  |
|  |  | 11 | Гель электродный  | Гель электродный для проведения исследование слуха у новорожденных. | 1 штук |
|  |  | 12 | Термобумага  | Бумага для принтера этикеток  (в 1 рулоне не менее 120 этикеток)  Размеры: ширина: не более 56 мм x длина:не более 60 ​​мм | 1 штук |
| **3** | **Требования к условиям эксплуатации** | При исследовании и оценки слуха пациента особое значение следует уделить акустическим свойствам помещения. В частности, необходимо учитывать влияние акустического фона. Появление шумовых помех может маскировать сигнал аудиометра, что скажется на достоверности получаемых данных.В помещениях, в которых производится исследование и оценка слуха, должен быть относительно постоянный уровень интенсивности окружающего шума, предпочтительно не выше 30 дб. В крайних случаях допускается уровень шума до 40 дб. Однако для полноценной реализации преимуществ аудиометрии, позволяющей получить данные высокой степени точности (до 1—5 дб), необходимые условия могут быть созданы лишь в специальной звукоизолирующей камере (кабине). Интенсивность шума может быть измерена имеющимися в продаже приборами. |
| **4** | **Условия осуществления поставки МТ** *(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)* | DDP пункт назначения: ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» |
| **5** | **Срок поставки МТ и место дислокации**  | 30 календарных дней, не позднее 01 декабря 2024 года DDP пункт назначения: Область Жетісу, г.Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35 |
| **6** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание МТ 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 МТ;- 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 |

**Техническая спецификация закупаемых медицинских изделий**

**Лот №3**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Критерии** | **Описание** |
| **1** | **Наименование медицинской техники (далее – МТ)***(в соответствии с государственным реестром МТ с указанием модели, наименования производителя, страны)* | **Прибор для согревания крови и инфузионных растворов** |
| **2** | **Требования к комплектации** | *№**п/п* | *Наименование комплектующего к МТ* *(в соответствии с государственным реестром МТ )* | *Краткая техническая характеристика комплектующего к МТ* | *Требуемое количество**(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие* |
| 1 | Основной блок | Технология должна быть основана на постоянной циркуляции, предварительно подогретой в приборной части жидкости (дистиллированная вода или 33% изопропиловый спирт) вокруг инфузионного канала должен быть трехпросветной теплообменной магистрали, подключающейся к коннектору венозного доступа пациента. Применяется для согревания растворов (кристаллоиды, кровезаменители, препараты крови), переливаемых пациенту в ходе операционного вмешательства, а также при внутривенном вливании агрессивных (гиперосмолярных, местнораздражающих) растворов для уменьшения повреждающих сосудистую стенку эффектов. Прибор для согревания крови и инфузионных растворов применяется в анестезиологической и реанимационной практике для профилактики гипотермии. Применяется для согревания растворов (кристаллоиды, кровезаменители, препараты крови), переливаемых пациенту в ходе операционного вмешательства, а также при внутривенном вливании агрессивных (гиперосмолярных, местнораздражающих) растворов для уменьшения повреждающих сосудистую стенку эффектовТехнические характеристики:- наличие Моноблока по стандарту EN 60601-1.в составе электронагревателя, с электронным блоком управления - наличие Камеры для циркулирующей жидкости.- наличие Электропомпы. - наличие Датчика температуры. - наличие Панели дисплея с параметрами: температура нагрева теплоносителя (наличие LCD-дисплея); наличие индикатора включения в сеть и нормальной работы устройства; индикатор (должен быть дублирован звуковым сигналом) отсоединения/неприсоединения теплообменника; наличие индикатора (должен быть дублирован звуковым сигналом) объема жидкости в системе; индикатор (должен быть дублирован звуковым сигналом) сбоя работы системы контроля температуры.- Время выхода на рабочий режим не более 80 (сек). - Гарантированный диапазон температуры раствора на выходе из теплообменника не менее 41.5-36.5+0,5°С при объемной скорости переливаемых сред не более 5 до не менее 3000 мл/ч. - Габариты (высота/длина/глубина в см) не более 24,10/21,00/17,80.- Масса изделия не более 3,5 (кг). -Питание от сети должен быть переменного тока. - Длина шнура питания не менее 360 (см). - Электрические характеристики: 230 V; 50-60 Hz; 1,5 А; ток утечки <500 A. - Класс электробезопасности I, тип BF.- Температура теплоносителя: от не более 39,5- до не менее 42,0+0,5°С.Нет точек перегрева**,** отсутствие риска возникновения гемолиза благодаря циркулирующему раствору Наличие Визуальных и звуковых сигналов тревоги.Температура жидкостей поддерживается на уровне не менее 37 - 42°Cстрёхпросветной трубкой.Температура тела пациента не должна падать за счёт подогретого раствора, который должен вводиться внутривенно.Наличие трёхпросветной трубки, через которую должны проходить тёплые жидкости со скоростью потока от не менее 50 мл/ч до не менее 3000 мл/ч.  | 1 компл. |
| 2 | Температурные датчики | Наличие Температурного датчика | 1 комплект |
| 3 | Выхлопная труба | Наличие Стерильного фильтра-дегазатор, предназначенный для удаления микропузырьков газа из наборов для введения. | 1штук |
| 4 | Т-образный удлинитель тюбинг, соединитель. | Наличие Стерильной не менее 8-дюймовой (не менее 20.3 см) удлинительная внутривенная линия с T-образным коннектором с инъекционным портом.  | 1штук |
| 5 | Y-образный соединитель | Наличие Y-образного соединителя: стерильная 8-дюймовая (20.3 ссм) удлинительная внутривенная линия с Y -образным коннектором с инъекционным портом.  | 1штук |
| *Дополнительные комплектующие* |
|  |  |  |  |
| *Расходные материалы и изнашиваемые узлы:* |
| 1 | Магистраль теплообменник без отверстие для инъекции | Биологически инертный поливинилхлорид, видоизмененная PVC инфузионно-трансфузионная линия, длиной не менее 2,4 м, первичный объем заполнения магистрали (в мл) – не менее 17,4, коннекция инфузионного канала Luer-Lock. | 1 компл.(30 штук) |
| **3** | **Требования к условиям эксплуатации** | **Условия эксплуатации:**Температура: от - 20,0 до + 70,0оС Относительная влажность: от 0 % до 90 %Атмосферное давление: от 70 кПа до 106 кПа после стабилизации в пределах рабочего диапазона давления. |
| **4** | **Условия осуществления поставки МТ** *(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)* | DDP пункт назначения: ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» |
| **5** | **Срок поставки МТ и место дислокации**  | 30 календарных дней, не позднее 01 декабря 2024 года DDP пункт назначения: Область Жетісу, г.Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35 |
| **6** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание МТ 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 МТ;- 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 |

**Техническая спецификация закупаемых медицинских изделий**

**Лот №4**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Критерии** | **Описание** |
| **1** | **Наименование медицинской техники** *(в соответствии с государственным реестром лекарственных средств и медицинских изделий с указанием модели, наименования производителя, страны)* | Аппарат электрохирургический  |
| **2** | **Требования к комплектации** | *№**п/п* | *Наименование комплектующего к медицинской технике (в соответствии с государственным реестром лекарственных средств и медицинских изделий)* | *Модель и (или) марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике* | *Требуемое количество**(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие:* |
| 1. | Основной блок генератора ВЧ тока Gelios r1 | Назначение: применяются в акушерстве/гинекологии, проктологии, лечении отоларингологических заболеваний, дерматологии, пластической хирургии, урологии, общая хирургия.Область применения: Лечебно‑профилактические учреждения.Электропитание: Аппарат электрохирургический Gelios r1 применяется от электрохирургического применения до специализированной радиочастотной диатермии через усовершенствованные функции и электроды. Выходная мощность: монополярный - 125 Вт ± 20% (средняя мощность на 200 Ом), 700 Вт (пиковая мощность на нагрузке 200 Q);биполярный - 50 Вт ± 20% (средняя мощность на 200 Ом), 350 Вт (пиковая мощность на нагрузке 200 Q);частота - 4 МГц ± 10%; выбор времени: Непрерывно, 1 с, 1/2 с, 1/4 с, 1/8 с;входное напряжение - 100/110/120/220/ 230/240 В, 50/60 Гц; входная мощность - 450 ВАС ± 10%; размеры - 225(В) x 300(Д) x 155(Ш); вес - 10 кг.Частота в 4 МГц позволяет делать более точные надрезы и обеспечивает быстрое заживление благодаря минимальному повреждению ткани.Большая выходная мощность при компактном дизайне: при нагрузке 200 Ом максимальная мощность 100 Вт.Минимальное выделение дыма и запаха при резании ткани.Регулируемая выбором электрода глубина коагуляции (5-3-2 мм):* электрод диаметром 6-мм: коагуляция 5 мм в глубину;
* электрод диаметром 4-мм: коагуляция 3 мм в глубину;
* электрод диаметром 3-мм: коагуляция 2 мм в глубину.

Изменение функциональности за счет смены электрода и регулирования выходной мощности основного блока.Полное сохранение функциональности при работе во влажной среде (жидкости).Низкое напряжение за счет использования тока ВЧ обеспечивает отсутствие искрения, карбонизации и повреждения прилежащих участков ткани.Безопасность может быть гарантирована также тем, что эта система защищена от удара током и ожога.Обладает минимальным болевым и побочным воздействием по сравнению с другими устройствами, применяемыми в хирургии.Превосходные возможности при резании и коагуляции не только в полостной хирургии, но и в эндоскопической хирургии.Возможность работы в непрерывном или импульсном режиме.Большой ассортимент электродов многоразового применения. | 1 штук |
| *Принадлежности:*  |
| 1. 2.
 | Биполярный кабель | Предназначен для подключения электрохирургических биполярных инструментов. | 1штук |
|  | Инструкция по эксплуатации | Технический документ на русском и казахском языках, в котором описывается правильное и безопасное использование продукции. Разрабатывается техническим специалистом на заводе или с помощью технических экспертов сертификационного центра. | 1 штук |
|  | Тележка  | Тележка на колесах, передвижная | 1 шт. |
|  | Провод (Длинный) кабель 2,5M | Рукоятка для электродов, длина кабеля 2.5 м, для акушерства и гинекологии | 1 шт. |
|  | Провод (Короткий) кабель 2,5M | Рукоятка для электродов, длина кабеля 2.5 м | 1 шт. |
|  | Провод (Малый) кабель 2,5M | Рукоятка для электродов, длина кабеля 2.5 м, для любых направлений кроме акушерства и гинекологии | 1 шт. |
|  | Провод (Соединительный) кабель 2,5M | Кабель с соединительным фиксатором для электродов. Предназначен для точных физических эффектов в электрохирургии. | 1 шт. |
|  | Педаль | Педаль для активации/деактивации ножа для резания/прижигания.Размеры 6,7\*10,2 см. Материал: метал с резиновой вставкой.  | 1 шт. |
|  | Пластина пациента (большая) | Нейтральный многоразовый электрод для использования монополярных режимов коагуляции, гарантирует безопасность пациента и медицинского персонала, не допуская термических повреждений и ударов током.Размеры: 21\*15 см. | 1 шт. |
|  | Пластина пациента (малая) | Нейтральный электрод для использования монополярных режимов коагуляции, гарантирует безопасность пациента и медицинского персонала, не допуская термических повреждений и ударов током. | 1 шт. |
|  | Пластина пациента (одноразовая)-5шт | Нейтральный электрод для использования монополярных режимов коагуляции, гарантирует безопасность пациента и медицинского персонала, не допуская термических повреждений и ударов током. | 1 шт. |
|  | Кабель питания | Кабель, предназначенный для подключения к сети. | 1 шт. |
|  | Набор электродов для акушерства и гинекологии | Набор электродов для проведения манипуляций в области акушерства и гинекологии.В комплекте:1. электрод-пуговка, изогнутый, коагуляция на глубину до 5 мм, диаметр 6 мм;
2. электрод-пуговка, прямой, коагуляция на глубину до 5 мм, диаметр 6 мм;
3. электрод-пуговка, прямой, коагуляция на глубину до 3 мм, диаметр 4 мм;
4. электрод-шар, прямой, коагуляция на глубину до 2 мм, быстрая поверхностная коагуляция, диаметр 3 мм;
5. электрод-лезвие, прямой, микрокоагуляция;
6. электрод-нож, изогнутый, гемостатическое рассечение и поверхностная коагуляция;
7. электрод-нож, прямой, гемостатическое рассечение и поверхностная коагуляция;
8. электрод-парус, прямой, высота 15 мм, длина 25 мм;
9. электро- петля LLETZ, прямой, диаметр 25 мм:
10. электрод-игла, прямой, из вольфрамовой проволоки, длина 15 мм, диаметр 3 мм (режущая);
11. электрод-петля, прямой, (резекция), диаметр 6 мм;
12. электрод-петля, прямой (резекция), диаметр 10 мм.
 | 1 шт. |
|  | Набор электродов для ЛОР | Набор электродов для проведения манипуляций в области отоларингологии**.**В комплекте: 1. электрод-шар для коагуляции и бескровного резания, прямой, диаметр 3 мм, коагуляция на глубину 2 мм, длина 90 мм;
2. электрод-шар для коагуляции и бескровного резания, изогнутый, диаметр 3 мм, коагуляция на глубину 2 мм, длина 90 мм;
3. электрод-шар, изогнутый, диаметр 2 мм, длина 90 мм, гемостаз при эпистаксисе;
4. электрод-нож, прямой, гемостатическое рассечение и поверхностная коагуляция;
5. электрод-игла, прямой, из вольфрамовой проволоки, длина 15 мм, диаметр 3 мм;
6. электрод-игла, изогнутый, длина 15 мм;
7. электрод-лезвие, изогнутый, из нержавеющей стали, диаметр 0.5 мм (электрод для перфорации барабанной полости при экссудативном среднем отите);
8. электрод-петля, прямой, (резекция), диаметр 6 мм;
9. электрод-петля, прямой, (резекция) диаметр 10 мм;
10. электрод-петля-овал, прямой, (резекция), длина 8 мм;
11. биполярный кабель;
12. изолированный биполярный электрод для лечения храпа (абляция мягкого неба) и геморроя, диаметр 1.3 мм;
13. изолированный биполярный электрод для ткани и абляции слизистой оболочки турбины (при гипертроническом рините), диаметр 1.3 мм.
 | 1 комплект |
|  | Набор электродов для дерматологии | Набор электродов для проведения манипуляций в области дерматологии.В комплекте: 1. изолированный коагуляционный электрод, изогнутый (конец плоско срезан) для лечения осмидроза подмышечных впадин, диаметр 1 мм;
2. электрод-шар, прямой (гемостатическая коагуляция), диаметр 3 мм;
3. электрод-шар, прямой (гемостатическая коагуляция), диаметр 2 мм;
4. электрод типа спираль, прямой (микрокоагуляция);
5. электрод-лезвие (прямое), гемостатическая резка и поверхностная коагуляция;
6. электрод-игла, изогнутая, гемостатический, режущий для блефаропластики (15 мм);
7. электрод-игла, наконечник прямой, длина 15 мм (рассечение, вапоризация);
8. электрод-игла, изогнутая, длина 5 мм;
9. электрод типа микрорезка, наконечник изогнутый (2 мм);
10. электрод типа микрорезка, наконечник изогнутый (3 мм);
11. электрод-петля, прямой наконечник, диаметр 4 мм;
12. электрод-петля, прямой наконечник, диаметр 6 мм.
 | 1 комплект |
|  | Набор электродов для обшехирургии, пластической хирургии, проктологии и амбулатории | Набор электродов для проведения манипуляций в области обшехирургии, пластической хирургии, проктологии и амбулатории.В комплекте: 1. Изолированный коагуляционный электрод (1 острие изогнуто, конец обрезан по всей длине) для осмидроза подмышечной впадины, диаметр 1 мм;
2. Электрод-пуговка, изогнутый, диаметр 4 мм, длина 90 мм, коагуляция на глубину 3 мм;
3. Электрод-шар, прямой, диаметр 3 мм, длина 90 мм, быстрая поверхностная коагуляция;
4. Электрод-шар, изогнутый, диаметр 3 мм, длина 90 мм, коагуляция на глубину 2 мм, быстрая поверхностная коагуляция;
5. Электрод-лезвие, прямой, микрокоагуляция;
6. Электрод-нож, изогнутый, гемостатическая резка и поверхностная коагуляция;
7. Электрод-нож, прямой, гемостатическая резка и поверхностная коагуляция;
8. Электрод-игла, прямой, длина 15 мм;
9. Электрод-игла, изогнутый, длина 15 мм;
10. Электрод-петля круг, прямой, диаметр 4 мм (резекция);
11. Электрод-петля круг, прямой, диаметр 6 мм (резекция);
12. Электрод-петля круг, прямой, диаметр 10 мм (резекция);
13. Электрод-петля ромб, прямой, длина 6 мм (резекция).
 | 1 комплект |
|  | Кейс для электродов | Кейс для хранения электродов. | 1 шт. |
|  | Шнур для разовой пластины | Кабель для подключения нейтрального электрода | 1 шт. |
|  | Электрод для удаления волос (O0. 15 Wire) | Используется при удалении волос.Цвет белый, общая длина иглы 2.5 мм, изолированная часть 1 мм, внешний диаметр иглы 0.15 мм | 1 шт. |
|  | Электрод для удаления волос (O0. 15 Wire) | Используется при удалении волос.Цвет черный, общая длина иглы 3.5 мм, изолированная часть 1.2 мм, внешний диаметр иглы 0.15 мм | 1 шт. |
|  | Электрод для удаления волос (O0. 15 Wire) | Используется при удалении волос.Цвет красный, общая длина иглы 5 мм, изолированная часть 2.5 мм, внешний диаметр иглы 0.15 мм | 1 шт. |
|  | Электрод для удаления волос (O0. 18 Wire) | Используется при удалении волос.Цвет желтый, общая длина иглы 4 мм, изолированная часть 1.5 мм, внешний диаметр иглы 0.18 мм | 1 шт. |
|  | Электрод для удаления волос (O0. 18 Wire) | Используется при удалении волос.Цвет голубой, общая длина иглы 4.5 мм, изолированная часть 1.5 мм, внешний диаметр иглы 0.18 мм | 1 шт. |
|  | Электрод для удаления волос (O0. 18 Wire) | Используется при удалении волос.Цвет зеленый, общая длина иглы 5 мм, изолированная часть 2.5 мм, внешний диаметр иглы 0.18 мм | 1 шт. |
|  | Набор электродов для удаления волос-6шт. | Набор электродов для удаления волос, размеры: - диаметр 0.15, длины иглы 2,5 мм- диаметр 0.15, длина иглы 3,5 мм- диаметр 0.15, длина игры 5,0 мм- диаметр 0.18, длина иглы 4,0 мм- диаметр 0.18, длина иглы 4,5 мм- диаметр 0.18, длина иглы 5,0 мм | 1 комплект |
|  | Электрод для внутренней коагуляции ткани для дисколастии круглого типа O1.0 (170) | Изолированный электрод круглого типа, диаметр 1 мм, длина 170 мм, для внутренней коагуляции тканей (длина проводника: 8 мм) | 1 шт. |
|  | Электрод для внутренней коагуляции ткани для спинальной эндоскопии круглого типа O1.0 (170) | Изолированный электрод круглого типа, диаметр 1 мм, длина 170 мм, для внутренней коагуляции тканей (длина проводника: 3 мм) | 1 шт. |
|  | Электрод для внутренней коагуляции ткани для спинальной эндоскопии круглого типа O1.2 (170) | Изолированный электрод круглого типа, диаметр 1.2 мм, длина 170 мм, для внутренней коагуляции тканей (длина проводника: 2 мм) | 1 шт. |
|  | Электрод для внутренней коагуляции ткани игольчатого типа O1.2 (L170) | Изолированный электрод игольчатого типа диаметр 1.2 мм, длина 170 мм, для внутренней коагуляции тканей (длина проводника: 7 мм) | 1 шт. |
|  | Электрод для внутренней коагуляции ткани (игольчатого типа, изогнутый O2.0) | Изолированный электрод игольчатого типа согнутый, диаметр 2 мм, для внутренней коагуляции тканей  | 1 шт. |
|  | Электрод для внутренней коагуляции ткани (игольчатого типа, прямой O2.0) | Изолированный электрод игольчатого типа прямой, диаметр 2 мм, для внутренней коагуляции тканей  | 1 шт. |
|  | Электрод для внутренней коагуляции мягкого неба (2 точечно-изогнутый) | Изолированный электрод (2 острия изогнуты, для внутренней коагуляции слизистой оболочки нёба (Храп), диаметр 1.2 мм | 1 шт. |
|  | Электрод для внутренней коагуляции слизистой оболочки (1 точечно-изогнутый) | Изолированный электрод (1 острие изогнуто) для внутренней коагуляции слизистой оболочки дернита (гипертрофический риннис), диаметр 1.2 мм | 1 шт. |
|  | Электрод для внутренней коагуляции слизистой оболочки (точечно-изогнутый, к концу легкий изгиб) | Электрод для внутренней коагуляции слизистой оболочки (точечно-изогнутый, к концу легкий изгиб) | 1 шт. |
|  | Электрод для коагуляция в области подмышечных впадин (прямой, к концу легкий изгиб) | Изолированный коагуляционный электрод (1 острие изогнуто, конец обрезан по всей длине) для осмидроза подмышечной впадины, диаметр 1 мм. | 1 шт. |
|  | Электрод для внутренней коагуляции ткани (круглого типа, L144 с 2с) | Изолированный электрод круглого типа (L144) для внутренней коагуляции тканей, диаметр 1 мм | 1 шт. |
|  | Электрод для внутренней коагуляции ткани (3шт) круглого типа (L144 с 2с) | Изолированный электрод круглого типа (L144) для внутренней коагуляции тканей, диаметр 1 мм | 1 комплект |
|  | Электрод для внутренней коагуляции ткани (5шт) круглого типа (L144 с 2с) | Изолированный электрод круглого типа (L144) для внутренней коагуляции тканей, диаметр 1 мм | 1 комплект |
|  | Проводной скальпель-электрод для удаления морщин (длина коагуляции 10мм) | Изолированный электрод (L500) для значительного уменьшения перманентной линии нахмуривания. | 1 комплект |
|  | Проводной скальпель-электрод для удаления морщин (длина коагуляции 20мм) | Изолированный электрод (L500) для значительного уменьшения перманентной линии нахмуривания. | 1 шт. |
|  | Проводной скальпель-электрод для удаления морщин (2шт.) | Комплект изолированных электродов (L500) для значительного уменьшения перманентной линии нахмуривания. | 1 комплект |
|  | Проводной шнур электрода | Кабель для соединения электродов. | 1 шт. |
|  | Электроды с овальной петлей (прямой) W2 L10 | Электрод-петля, овал, прямой, высота 2 мм, длина 10 мм | 1 шт. |
|  | Электроды с овальной петлей (изогнутый 45°) W2 L10 | Электрод-петля, овал, изогнутый, высота 2 мм, длина 10 мм, под углом 45 градусов  | 1 шт. |
|  | Электроды с овальной петлей (изогнутый 90°) W2 L10 | Электрод-петля, овал, изогнутый, высота 2 мм, длина 10 мм, под углом 90 градусов  | 1 шт. |
| **3** | **Требования к условиям эксплуатации** | Электропитание: переменное напряжение, В 100~240, 50-60 ГцВыходная мощность: не менее 10 режимов, 125 Вт |
| **4** | **Условия осуществления поставки медицинской техники** *(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)* | DDP пункт назначения: ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» |
| **5** | **Срок поставки медицинской техники и место дислокации** | 30 календарных дней, не позднее 01 декабря 2024 года DDP пункт назначения: Область Жетісу, г.Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35 |
| **6** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники 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 включают в себя:* замену отработавших ресурс составных частей;
* замене или восстановлении отдельных частей медицинской техники;
* настройку и регулировку медицинской техники;
* специфические для данной медицинской техники работы;
* чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;
* удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);
* иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники.
 |

***Приложении 3***

***к 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](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1500000410#z114) статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".

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

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

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

 **Приложении 4**

*к Тендерной документации*

**Форма**

(*Кому*) \_\_\_\_\_\_\_ (наименование заказчика, организатора закупа или 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.

**Приложении 5**

*к Тендерной документации*

**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 | Скачать |

\* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора
Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.
Должность, Ф.И.О. (*при его наличии*) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
Подпись \_\_\_\_\_\_\_\_\_
Печать (при наличии)

|  |
| --- |
|  |

  **Приложении 6**

*к Тендерной документации*

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |

Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |

**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