#### «Утверждаю»

**Директор ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская**

**многопрофильная больница»**

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

**№90-Н от «05» января 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**](javascript:change_data('customer_bik','ru')) **ИИК**[**KZ906017311000000101**](javascript:change_data('customer_iik','ru'))[**АО "Народный Банк Казахстана"**](javascript:change_data('bank_name','ru'))**.**

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 25 января 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 25 января 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 **25 января 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 [HSBKKZKX](javascript:change_data('customer_bik','ru')) ИИК [KZ906017311000000101](javascript:change_data('customer_iik','ru')) [АО "Народный Банк Казахстана"](javascript:change_data('bank_name','ru')).

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»** | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №8 | | | кор | | 5 | | DDP | | по устной заявке Заказчика в течение 3 календарных дней до 31.12.2024 г. | | г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г | 0 % | | 205 000,00 | |
| 2 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №10 | | | кор | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 82 000,00 | |
| 3 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №11 | | | кор | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 82 000,00 | |
| 4 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №12 | | | кор | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 82 000,00 | |
| 5 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №13 | | | кор | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 82 000,00 | |
| 6 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №14 | | | кор | | 7 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 287 000,00 | |
| 7 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №15 | | | кор | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 205 000,00 | |
| 8 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №16 | | | кор | | 20 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 820 000,00 | |
| 9 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №17 | | | кор | | 40 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 1 640 000,00 | |
| 10 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №18 | | | кор | | 60 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 2 460 000,00 | |
| 11 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №19 | | | кор | | 60 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 2 460 000,00 | |
| 12 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №20 | | | кор | | 100 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 4 100 000,00 | |
| 13 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №21 | | | кор | | 150 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 6 150 000,00 | |
| 14 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №22 | | | кор | | 150 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 6 150 000,00 | |
| 15 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №23 | | | кор | | 100 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 4 100 000,00 | |
| 16 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №24 | | | кор | | 40 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 1 640 000,00 | |
| 17 |  | | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №25 | | | штук | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 205 000,00 | |
| 18 |  | | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №19 | | | штук | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 57 000,00 | |
| 19 |  | | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №20 | | | штук | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 57 000,00 | |
| 20 |  | | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №21 | | | штук | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 57 000,00 | |
| 21 |  | | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №22 | | | штук | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 57 000,00 | |
| 22 |  | | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №23 | | | штук | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 57 000,00 | |
| 23 |  | | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №24 | | | штук | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 57 000,00 | |
| 24 |  | | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения MVR, прямой нож, с защитой 19G | | | штук | | 30 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 118 500,00 | |
| 25 |  | | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения MVR, прямой нож, с защитой 20G | | | штук | | 30 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 103 800,00 | |
| 26 |  | | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения 45°, | | | штук | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 22 500,00 | |
| 27 |  | | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения, изогнутые ножи с двойной заточкой, с защитой *2,2 мм;* | | | штук | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 19 750,00 | |
| 28 |  | | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения , изогнутые ножи с двойной заточкой, с защитой *2,4 мм;* | | | штук | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 19 750,00 | |
| 29 |  | | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения, изогнутые ножи с двойной заточкой, с защитой *2,5 мм.* | | | штук | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 19 750,00 | |
| 30 |  | | Шовный офтальмологический материал нейлон 10,0 | | | штук | | 15 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 68 250,00 | |
| 31 |  | | Шовный офтальмологический материал нейлон 9,0 | | | штук | | 15 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 68 250,00 | |
| 32 |  | | Шовный офтальмологический материал щелк 8,0 | | | штук | | 15 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 68 250,00 | |
| 33 |  | | Шовный офтальмологический материал щелк 7,0 | | | штук | | 15 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 68 250,00 | |
| 34 |  | | Раствор офтальмологический гиалуроната натрия Hiluron™ 1,4 % в шприце 1 мл, канюля 27G. | | | упак | | 200 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 2 686 000,00 | |
| 35 |  | | Офтальмологический вискоэластичный раствор из гидроксипропилметилцеллюлозы Viscolon plus P.F. USP 2% | | | упак | | 400 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 1 780 000,00 | |
| 36 |  | | Раствор офтальмологический гиалуроната натрия Hiluron™ 3 % в шприце 1 мл, канюля 27G | | | упак | | 300 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 4 989 000,00 | |
| 37 |  | | Офтальмологический раствор трипанового синего 0,05% флакон 1 мл | | | штук | | 150 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 667 500,00 | |
|  | **Всего по лотам:** | |  | | |  | |  | |  | |  | |  |  | | **41 791 550,00** | |
| ***\* Полное описание товаров указывается в технической спецификации.*** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | |  | |  |  | |  | |  | |  | |  | | |  | |  | |

***Приложение 2***

***к Тендерной документации***

# Техническая спецификация закупаемых медицинских изделий

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование лота** | **Техническая спецификация** |
| 1 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №8 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 2 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №10 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 3 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №11 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 4 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №12 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 5 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №13 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 6 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №14 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 7 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №15 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 8 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №16 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 9 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №17 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 10 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №18 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 11 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №19 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 12 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №20 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 13 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №21 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 14 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №22 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 15 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №23 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 16 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №24 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 17 | Линза интраокулярная акриловая гидрофильная предустановленная в систему имплантации сферическая гидрофильная линза №25 | Монофокальная сферическая 6.0 мм.  Модель 100C, интраокулярная, стерильная, гидрофильная, двояковыпуклая, акриловая, предустановленная, разработанная **для хирургической имплантации в глазное яблоко человека с целью замены хрусталика глаза, с поглощением УФ-излучения.** Основные размеры линз:  Общий диаметр: 12.50 мм  Размер оптики: 6,00 мм  Содержание влаги 26 %  УФ защита- на основе бензофенона  АББЕ 56  Показатель преломления 1,46  А константа: 118,6  Угол наклона гаптики-0 o  Конструкция гаптического края- Усовершенствованный квадратный край Amon-Apple 360 o  Глубина передней камеры: 5,32  Стиль опорного элемента- загнутая петля с технологией анти-изгиб  Линзы находятся в 31 (± 1,0) мл растворе хлорида натрия с концентрацией 0,9% для ирригации  Сферический диапазон от -10D до +34D (шаг 0,5-1D).  Тип инжектора-одноразовая предустановленная система  Размер разреза-носик картриджа 1,65мм для разреза меньше 2,2  Угол скоса-45 o  Введение линзы-плунжер для одной руки |
| 18 | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №19 | Линза интраокулярная складывающаяся гидрофобная в комплекте с одноразовым инжектором и картриджем различных модификаций.  Угол наклона гаптических элементов: не менее 00 и не более 10  А-константа: не менее 118,8.  Рефракционный индекс не менее 1,53 и не более 1,55  Центрация ИОЛ: высокая.  Геометрическая конфигурация (Гаптика): монолитная (S-ообразная)  Диаметр общий (Наружний диаметр линзы): ≥ 12.75 и ≤ 13 мм  Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы): ≥ 5.75 и ≤ 6 мм  Диоптрийный ряд: от +0,0 до +30,0 дптр с шагом 0,5 дптр  Материал линзы: гидрофобная  Оптическая часть: асферическая  Строение линзы: цельная интраокулярная |
| 19 | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №20 | Линза интраокулярная складывающаяся гидрофобная в комплекте с одноразовым инжектором и картриджем различных модификаций.  Угол наклона гаптических элементов: не менее 00 и не более 10  А-константа: не менее 118,8.  Рефракционный индекс не менее 1,53 и не более 1,55  Центрация ИОЛ: высокая.  Геометрическая конфигурация (Гаптика): монолитная (S-ообразная)  Диаметр общий (Наружний диаметр линзы): ≥ 12.75 и ≤ 13 мм  Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы): ≥ 5.75 и ≤ 6 мм  Диоптрийный ряд: от +0,0 до +30,0 дптр с шагом 0,5 дптр  Материал линзы: гидрофобная  Оптическая часть: асферическая  Строение линзы: цельная интраокулярная |
| 20 | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №21 | Линза интраокулярная складывающаяся гидрофобная в комплекте с одноразовым инжектором и картриджем различных модификаций.  Угол наклона гаптических элементов: не менее 00 и не более 10  А-константа: не менее 118,8.  Рефракционный индекс не менее 1,53 и не более 1,55  Центрация ИОЛ: высокая.  Геометрическая конфигурация (Гаптика): монолитная (S-ообразная)  Диаметр общий (Наружний диаметр линзы): ≥ 12.75 и ≤ 13 мм  Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы): ≥ 5.75 и ≤ 6 мм  Диоптрийный ряд: от +0,0 до +30,0 дптр с шагом 0,5 дптр  Материал линзы: гидрофобная  Оптическая часть: асферическая  Строение линзы: цельная интраокулярная |
| 21 | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №22 | Линза интраокулярная складывающаяся гидрофобная в комплекте с одноразовым инжектором и картриджем различных модификаций.  Угол наклона гаптических элементов: не менее 00 и не более 10  А-константа: не менее 118,8.  Рефракционный индекс не менее 1,53 и не более 1,55  Центрация ИОЛ: высокая.  Геометрическая конфигурация (Гаптика): монолитная (S-ообразная)  Диаметр общий (Наружний диаметр линзы): ≥ 12.75 и ≤ 13 мм  Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы): ≥ 5.75 и ≤ 6 мм  Диоптрийный ряд: от +0,0 до +30,0 дптр с шагом 0,5 дптр  Материал линзы: гидрофобная  Оптическая часть: асферическая  Строение линзы: цельная интраокулярная |
| 22 | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №23 | Линза интраокулярная складывающаяся гидрофобная в комплекте с одноразовым инжектором и картриджем различных модификаций.  Угол наклона гаптических элементов: не менее 00 и не более 10  А-константа: не менее 118,8.  Рефракционный индекс не менее 1,53 и не более 1,55  Центрация ИОЛ: высокая.  Геометрическая конфигурация (Гаптика): монолитная (S-ообразная)  Диаметр общий (Наружний диаметр линзы): ≥ 12.75 и ≤ 13 мм  Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы): ≥ 5.75 и ≤ 6 мм  Диоптрийный ряд: от +0,0 до +30,0 дптр с шагом 0,5 дптр  Материал линзы: гидрофобная  Оптическая часть: асферическая  Строение линзы: цельная интраокулярная |
| 23 | Линза гибкая ИОЛ, асферика, гидрофобный акрил №24 | Линза интраокулярная складывающаяся гидрофобная в комплекте с одноразовым инжектором и картриджем различных модификаций.  Угол наклона гаптических элементов: не менее 00 и не более 10  А-константа: не менее 118,8.  Рефракционный индекс не менее 1,53 и не более 1,55  Центрация ИОЛ: высокая.  Геометрическая конфигурация (Гаптика): монолитная (S-ообразная)  Диаметр общий (Наружний диаметр линзы): ≥ 12.75 и ≤ 13 мм  Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы): ≥ 5.75 и ≤ 6 мм  Диоптрийный ряд: от +0,0 до +30,0 дптр с шагом 0,5 дптр  Материал линзы: гидрофобная  Оптическая часть: асферическая  Строение линзы: цельная интраокулярная |
| 24 | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения MVR, прямой нож, с защитой 19G | Нож копьевидный для парацентеза  Состоят из трех частей – режущего лезвия, рукоятки и защитной подвижной детали, обеспечивающей безопасность использования во время операций, изогнутые либо прямые  Размерный ряд: *19 G*  Количество: 10 шт в кор |
| 25 | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения MVR, прямой нож, с защитой 20G | Нож копьевидный для парацентеза  Состоят из трех частей – режущего лезвия, рукоятки и защитной подвижной детали, обеспечивающей безопасность использования во время операций, изогнутые либо прямые  Размерный ряд: *20 G*  Количество: 10 шт в кор |
| 26 | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения 45°, | Позволяет производить рассечение и расслаивание тканей; для экстракапсулярной экстракции катаракты и парацентеза.  Состоят из трех частей – режущего лезвия, рукоятки и защитной подвижной детали, обеспечивающей безопасность использования во время операций  Размерный ряд:*,45°*  Количество: 10 шт в кор |
| 27 | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения, изогнутые ножи с двойной заточкой, с защитой *2,2 мм;* | Позволяет производить дозированные по ширине тоннельные разрезы (склеральные и роговичные).  Состоят из трех частей – режущего лезвия, рукоятки и защитной подвижной детали, обеспечивающей безопасность использования во время операций.  Размерный ряд: *2,2 мм;*  Количество: 10 шт в кор |
| 28 | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения , изогнутые ножи с двойной заточкой, с защитой *2,4 мм;* | Позволяет производить дозированные по ширине тоннельные разрезы (склеральные и роговичные).  Состоят из трех частей – режущего лезвия, рукоятки и защитной подвижной детали, обеспечивающей безопасность использования во время операций.  Размерный ряд: *2,4 мм;*  Количество: 10 шт в кор |
| 29 | Офтальмологические ножи, стерильные, однократного применения, изогнутые ножи с двойной заточкой, с защитой *2,5 мм.* | Позволяет производить дозированные по ширине тоннельные разрезы (склеральные и роговичные).  Состоят из трех частей – режущего лезвия, рукоятки и защитной подвижной детали, обеспечивающей безопасность использования во время операций.  Размерный ряд: *2,5 мм.*  Количество: 10 шт в кор |
| 30 | Шовный офтальмологический материал нейлон 10,0 | 2 иглы атравматические с нитью хирургической **НЕЙЛОН** мононить синий USP **10**/**0** (M**0**,2), 30см, |
| 31 | Шовный офтальмологический материал нейлон 9,0 | 2 иглы атравматические с нитью хирургической **НЕЙЛОН** мононить синий USP **10**/**0** (M**0**,2), 30см, |
| 32 | Шовный офтальмологический материал щелк 8,0 | 2 иглы атравматические с нитью хирургической **НЕЙЛОН** мононить синий USP **10**/**0** (M**0**,2), 30см, |
| 33 | Шовный офтальмологический материал щелк 7,0 | 2 иглы атравматические с нитью хирургической **НЕЙЛОН** мононить синий USP **10**/**0** (M**0**,2), 30см, |
| 34 | Раствор офтальмологический гиалуроната натрия Hiluron™ 1,4 % в шприце 1 мл, канюля 27G. | 1 мл предварительно заполненный шприц с канюлей. Офтальмологическое вискохирургическое средство (ОВС) Hiluron представляет собой стерильный, непирогенный, вязкоупругий препарат высокоочищенной, не вызывающей воспалений высокомолекулярной фракции гиалуроната натрия. ОВС Hiluron является фракцией высокой степени очистки за счет бактериальной ферментации .  ОВС Hiluron содержит 14 мг/мл гиалуроната натрия, растворённого в NaCl-фосфатном буфере c физиологическими значениями pH (6.8-7.6). Этот высокомолекулярный полимер построен из повторяющихся дисахаридных мономеров N-ацетилглюкозамина и глюкуроната натрия, соединённых β1-3 и β1-4 гликозидными связями. Гилурон отличается высоким молекулярным весом, свыше 3,3 х 10-6 дальтонов  Осмолярность раствора составляет 300-350 мОсМ/кг, вязкость состовляет 80 000 сП,  Один стерильный стеклянный шприц обьемом 0,58 мл, 1 мл, 1,55 мл или 2 мл каждый мл содержимгого кторый вмещает: - гиалуронат натрия 14 мг/мл  -хлорида натрия 8,2 мл  -динатрия дегидрофосфата дегидрата 1,9 мг  -натрия дегидрофосфата дегидрата 0,3 мг  -воду для иньекции  **Для покрытия и защиты глаза во время хирургической операции на переднем отрезке глаза** |
| 35 | Офтальмологический вискоэластичный раствор из гидроксипропилметилцеллюлозы Viscolon plus P.F. USP 2% | Форма выпуска 2 мл стеклянный шприц, индивидуальная блистерная упаковка, 23G  Содержание:2% гидроксипропилметилцеллюлозы (высокая вязкость)  рН : 6,0-7.8  Вязкость 1000+14000cCt  Сдвиговая вязкость 103-104 Cps  Осмолярность 250,0-350,0 мОсмоль\кг  Спектральный коэф- 1100-400нм  Средняя молекулярная масса-63079 Дальтон  Молекулярный вес-86 000 дальт  Показатель преломления -1,336-1,348  Стерильность  Высокая степень очистки.  Апирогенность  Легко удаляется и хорошо фильтруется через дренажную систему глаза, не вызывает послеоперационную гипертензию.  Для покрытия и защиты глаза во время хирургической операции на переднем отрезке глаза  Классификация;Класс ΙIb  Сертификация: CE 0653 |
| 36 | Раствор офтальмологический гиалуроната натрия Hiluron™ 3 % в шприце 1 мл, канюля 27G | 3% офтальмологический раствор гиалуроната натрия  1 мл предварительно заполненный шприц с канюлей  Офтальмологическое вискохирургическое средство (ОВС) Hiluron представляет собой стерильный, непирогенный, вязкоупругий препарат высокоочищенной, не вызывающей воспалений высокомолекулярной фракции гиалуроната натрия. ОВС Hiluron является фракцией высокой степени очистки за счет бактериальной ферментации .  ОВС Hiluron содержит 30 мг/мл гиалуроната натрия, растворённого в NaCl-фосфатном буфере c физиологическими значениями pH (6.8-7.6). Этот высокомолекулярный полимер построен из повторяющихся дисахаридных мономеров N-ацетилглюкозамина и глюкуроната натрия, соединённых β1-3 и β1-4 гликозидными связями. Гилурон отличается высоким молекулярным весом, свыше 3,3 х 10-6 дальтонов.  Осмолярность раствора составляет 300-350 мОсМ/кг, вязкость состовляет 160 000 сП  Один стерильный стеклянный шприц обьемом 0,58 мл, 1 мл, 1,55 мл или 2 мл каждый мл содержимгого кторый вмещает: - гиалуронат натрия 30 мг/мл  -хлорида натрия 8,2 мл  -динатрия дегидрофосфата дегидрата 1,9 мг  -натрия дегидрофосфата дегидрата 0,3 мг  -воду для иньекции  **Для покрытия и защиты глаза во время хирургической операции на переднем отрезке глаза** |
| 37 | Офтальмологический раствор трипанового синего 0,05% флакон 1 мл | представляет собой витальный краситель, используемый для визуализации капсулорексиса во время хирургии катаракты, при отсутствии красного рефлекса (плотная катаракта, узкий зрачок и т.д.). Упаковка: 1 мл 0,06 % раствора трипанового синего в шприце или флаконе |

***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: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ БИН Юридический адрес: Банковские реквизиты Телефон, e-mail Должность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Подпись, Ф.И.О. (при его наличии) Печать (при наличии) | Поставщик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ БИН Юридический адрес: Банковские реквизиты Телефон, e-mail Должность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Подпись, Ф.И.О. (при его наличии) Печать (при наличии) |

|  |  |
| --- | --- |
|  | ***Приложение к 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