



Утверждена:

Приказом Проректора
НАО «Казахский национальный
медицинский университет имени
С. Д. Асфендиярова»

Приказ № 156 от «11» апреля 2023 г.

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ
предоставляемая организатором тендера
по закупу реагентов
для НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С. Д.
Асфендиярова» на 2023 год

Настоящая Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера – Некоммерческое акционерное общество «Казахский национальный медицинский университет имени С. Д. Асфендиярова» (далее – НАО «КазНМУ») потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу лекарственных средств на 2023 год (далее – Тендерная документация) разработана в соответствии с подпунктом 3) статьи 6 Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения» и Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее Правила).

Предмет тендера

1. Настоящая тендерная документация по проведению тендера по закупу лекарственных средств и медицинских изделий на 2023 год для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи (ГОБМП) разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере и размещено на сайте kaznmu.kz НАО «КазНМУ».
2. Тендер проводится с целью определения поставщиков лекарственных средств и медицинских изделий на 2023 год. Полный перечень закупаемых товаров с требуемыми качественными характеристиками приведен в приложении 1 к настоящей Тендерной документации.
3. Организатором тендера и Заказчиком выступает НАО «КазНМУ».

Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

4. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, занимающиеся производством и/или реализацией и поставкой лекарственных средств и медицинских изделий, соответствующих по качеству требованиям согласно постановлению №375 и тендерной документации.
5. Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать квалификационным требованиям указанным в главе 3 Правил.
6. Работникам, а также аффилированным лицам заказчика, организатора тендера, единого дистрибьютора запрещается участвовать в качестве потенциальных поставщиков при осуществлении закупа.

Потенциальный поставщик и его аффилированное лицо не имеют права участвовать в одном лоте (подавать предложение на поставку одного и того же наименования лекарственного средства).

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 в соответствии с законодательством Республики Казахстан либо законодательством государства потенциального поставщика-нерезидента Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, регулируемом Правилами, а его заявка на участие в закупе подлежит отклонению, если потенциальный поставщик аффилирован с:

- 1) представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
- 2) членами тендерной комиссии (комиссии);
- 3) секретарем тендерной комиссии (комиссии).

7. В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители. Полномочия представителя потенциального поставщика должны быть подтверждены в виде доверенности, представляется данным представителем перед вскрытием конвертов с тендерными заявками.

8. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

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

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

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

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

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому

- наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора (в случае закупа единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
- 6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:
не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
- 7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:
не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;
не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;
- 8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:
не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
- 9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:
не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
- 10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;
- 11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;
- 12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

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

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

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

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

10. Содержание тендерной документации

Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам, содержит:

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – главе 4 настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (приложение 7) или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при запуске фармацевтических услуг).

В случае индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика, перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового названия, а также технической характеристики и предельных цен на

международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

17) перечень и количество медицинской техники.

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

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

11. Потенциальный поставщик должен изучить все требования, формы, условия и технические спецификации, содержащиеся в тендерной документации и приложениях к ней. Представление тендерной заявки, не отвечающей всем требованиям тендерной документации, представляет собой риск для потенциального поставщика и может привести к отклонению его тендерной заявки.

12. Потенциальный поставщик несет все расходы, связанные с подготовкой и подачей своей тендерной заявки, а организатор тендера и тендерная комиссия не отвечают и не несут обязательства по этим расходам, независимо от характера проведения или результатов тендера.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

Разъяснения тендерной документации

13. Потенциальный поставщик вправе обратиться письменно с запросом о разъяснении положений тендерной документации, но не позднее десяти календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок.

Организатор тендера не позднее трех рабочих дней со дня получения заявки должен направить соответствующее разъяснение всем потенциальным поставщикам без указания автора запроса, которым была предоставлена тендерная документация.

Внесение изменений и дополнений в тендерную документацию.

14. Организатор тендера вправе в срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок по своей собственной инициативе или в ответ на запросы потенциального поставщика внести изменения в тендерную документацию.

15. Внесенные изменения имеют обязательную силу, и о них незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым организатор тендера представил тендерную документацию. При этом окончательный срок представления тендерных заявок продлевается организатором тендера на срок не менее пяти рабочих дней для учета потенциальными поставщиками этих изменений в тендерных заявках.

Язык тендерной заявки

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

заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

Содержание тендерной заявки

17. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2) 3) 4), 5), 6) и 7) пункта 130-27 настоящих правил.

18. Основная часть Тендерной заявки потенциального поставщика, изъявившего желание участвовать в тендере, должна содержать:

- 1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (приложение 3), (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения) (приложение 5);
- 2) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;
- 4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";
- 5) копии сертификатов (при наличии):
 - о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);
- 6) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (приложение 4);
- 7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки (приложение 6).

19. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

- 2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан;
- На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий";
- 3) акт санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).
- 20.** 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.

Таблица цен тендерной заявки.

- 21.** Потенциальный поставщик указывает в ценовом предложении по форме согласно приложению № 4 к настоящей тендерной документации, цену единицы товара и общую цену товаров, которые он предлагает поставить, согласно своей тендерной заявки.
- 22.** Цены товаров кроме стоимости самих товаров должны включать в себя:
- 1) расходы по сертификации, транспортировке и страхованию товара до пункта назначения;
 - 2) все налоги, пошлины и другие обязательные платежи и сборы, предусмотренные законодательством Республики Казахстан;
 - 3) другие составляющие цены потенциального поставщика.
- 23.** В случае, если в ценовом предложении составляющие цены тендерной заявки потенциальным поставщиком не указаны, то тендерная комиссия рассматривает представленную цену как определенную с учетом всех затрат, и представленная потенциальным поставщиком цена не подлежит пересмотру.
- По каждому лоту потенциальный поставщик представляет только одну цену.
- 24.** В целях оптимального и эффективного расходования бюджетных средств, выделяемых для закупа товаров, предназначенных для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, товары закупаются по ценам, не превышающим установленных в приложении к конкурсной документации.
- 25.** Цены, предлагаемые потенциальным поставщиком, должны оставаться фиксированными в течение всего срока выполнения договора о закупках и не должны меняться, за исключением случаев уменьшения цены.

Обеспечение тендерной заявки

- 26.** 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 вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа;
- 2) банковской гарантии по форме согласно (приложению б) к тендерной документации.

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

Бенефициар АО «Банк Центр Кредит»

ИИК KZ 688 562 203 106 071 355

БИК БИК КСЖВКЗКХ

БИН 181 240 006 407

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

- 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;
- 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;
- 5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

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.

Оформление и визирование тендерной заявки

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

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

Опечатывание и маркировка конверта с тендерной заявкой

30. Потенциальный поставщик запечатывает тендерную заявку в конверт. На конверте должны быть указаны наименование и юридический адрес потенциального поставщика, а также телефон потенциального поставщика.

31. Конверт должен содержать наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации индекс _____ город _____, улица _____, каб. № _____, и содержит слова «Тендер по запуску реагентов на 2023 г.» и «Не вскрывать до _____ часов «_____» _____ 2023 года».

Место и окончательный срок представления тендерных заявок.

32. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, по адресу: г. Алматы, ул. Толе би 94, корпус №1 (здание – Ректорат), кабинет № 211 Управление государственных закупок.

Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее

«03» мая 2023 года до 15 часов 00 минут.

33. Тендерные заявки, представленные после истечения окончательного срока представления тендерных заявок.

Все тендерные заявки, полученные организатором тендера (его ответственным лицом) по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются потенциальному поставщику.

Отзыв тендерных заявок

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

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

Представление тендерных заявок

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

Вскрытие конвертов с тендерными заявками.

37. Потенциальные поставщики, либо их уполномоченные представители вправе присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками, при этом они должны зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, не позднее «03» мая 2023 года до 17 часов 00 минут.

38. В случае карантинных ограничений процедура вскрытия конвертов с тендерными заявками будет транслироваться в режиме реального времени ___ день ___ месяц ___ год. Проводиться будет в программе ЗУМ.

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

40. По процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками секретарем тендерной комиссии составляется протокол вскрытия, который подписывается и полностью парафируется всеми ее членами, председателем тендерной комиссии, его заместителем и секретарем комиссии.

Рассмотрение тендерных заявок.

41. Тендерная комиссия изучает тендерные заявки на предмет их полноты, наличия ошибок в расчетах, необходимых гарантий, всех подписей на документах, а также проверяет правильность оформления заявок в целом.

42. Рассмотрение тендерных заявок осуществляется в соответствии с законодательством РК, и настоящей Тендерной документацией.
43. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:
- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями Правил;
 - 2) непредставления справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справки об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);
 - 3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных Правилами;
 - 4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
 - 5) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;
 - 6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
 - 7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
 - 8) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями Правил;
 - 9) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям настоящей тендерной документации и Правил;
 - 10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках Правил;
 - 11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
 - 12) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых медицинских изделий, требованиям, предусмотренным главой 4 Правил;
 - 13) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи", за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем – сертификата о соответствии объекта требованиям

надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

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

15) несоответствия требованиям пункта 16 Правил;

16) установленных пунктами 21, 29 Правил;

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

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

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

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

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

22) установления факта аффилированности в нарушение требований Правил.

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

1) отсутствия тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

45. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 Правил.

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

47. Критерии и методы оценки соответствия потенциальных поставщиков предъявляемым квалификационным требованиям:

Для участия в процессе закупок потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

(подтвердить гарантийным письмом)

Соответствие потенциальных поставщиков предъявляемым квалификационным требованиям, а также полнота и достоверность представляемой ими информации

устанавливаются в момент рассмотрения тендерной комиссией документов, представленных потенциальными поставщиками в соответствии с настоящей Тендерной документацией.

48. Тендерная комиссия оценивает, сопоставляет тендерные заявки, принятые для участия в тендере, и определяет выигравшую тендерную заявку **на основе самой низкой цены** и с учетом критериев, указанных в тендерной документации.

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

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

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

51. Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям Правил, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.

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

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

2) регистрационным удостоверением на медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями и порядком, Кодекса определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

53. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов Евразийского экономического союза подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно решениям Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

Поддержка предпринимательской инициативы

54. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и(или) в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

59. Тендерная комиссия подводит итоги тендера в течении десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками путем оформления протокола итогов тендера.

60. Организатор закупа в течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера уведомляет всех принявших участие в тендере потенциальных поставщиков о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика.

Заключение договора о закупках

61. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения (приложение 9).
62. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.
63. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.
64. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.
65. Не допускается внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.
66. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:
- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;
 - 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров, фармацевтических услуг.
67. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг, с применением аудио- и видеofиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.
68. Контроль за исполнением договоров осуществляется заказчиком в соответствии с законодательством Республики Казахстан.
69. К договору о закупе медицинских изделий применяются нормы Гражданского кодекса Республики Казахстан.

Обеспечение исполнения договора о закупе

70. Не позднее десяти рабочих дней после подписания сторонами договора о закупе, если иное не предусмотрено договором, поставщик вносит обеспечение исполнения договора о закупе в размере трех процентов от общей суммы договора о закупках.
- Обеспечение исполнения договора о закупе может быть предоставлено в виде:
- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;
 - 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

71. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного вноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика
72. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.
73. Заказчик возвращает внесенное обеспечение исполнения договора поставщику после полного и надлежащего исполнения поставщиком своих обязательств по этому договору в сроки, указанные в договоре, или в течение пяти рабочих дней с момента полного исполнения поставщиком обязательств, если этот срок не указан в договоре.
74. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:
- 1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
 - 2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);
 - 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

Перечень закупаемых реагентов для анализаторов
наименование Заказчика: НАО "Казанский национальный медицинский университет имени С. Д. Асфендиярова"

№ лота	Наименование лота	Ед. изм.	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с Инкотермс 2010)	Срок поставки товара	Место поставки товара	Размер авансового платежа, в %	Цена за единицу, выделенная для закупки	Сумма выделенная для закупки
Автоматический иммунохимический анализатор- MAGLUMI 800 - ИХЛА									
1	Количественный тест для определения тиреостимулирующего гормона (TSH или тиреотропин) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор	6	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	73 492,00	440 952,00
2	Количественный тест для определения тироксина (Т4) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор	6	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	73 492,00	440 952,00
3	Количественный тест для определения Триодтиронин общий (Т3) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор	10	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	73 492,00	734 920,00
4	Количественный тест для определения свободного тироксина (набор	10	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	73 492,00	734 920,00

	FT4) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800			набор			назначение	15 календарных дней	мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.			
5	Количественный тест для определения свободный трийодтиронин (FT3) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор			4	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	0%	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	130 486,00	521 944,00	
6	Количественный тест для определения тиреоглобулина (TG) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор			10	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	0%	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	73 492,00	734 920,00	
7	Количественный тест для определения аутоиммунных антител к тиреоглобулину (TGA) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор			4	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	0%	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	179 980,00	719 920,00	
8	Количественный тест для определения антител к тиреонидной пероксидазе (ТРО) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор			10	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	0%	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	176 982,00	1 769 820,00	
9	Количественный тест для	набор			7	DDP	По заявке	0%	г. Алматы,	86 990,00	608 930,00	

	определения Фолликулостимулирующий гормон человека (FSH) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800			пункт назначения	заказчика в течение 15 календарных дней	Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.			
10	Количественный тест для определения лютеинизирующего гормона (LH) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор	5	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	91 490,00	457 450,00
11	Количественный тест для определения хорионического гонадотропина человека (β- субъединицы) (HCG/β-HCG) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор	1	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	91 490,00	91 490,00
12	Количественный тест для определения Пролактина (PRL) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор	4	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	86 990,00	347 960,00
13	Количественный тест для определения эстрадиола (Estradiol) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI	набор	4	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	106 488,00	425 952,00

	определения ракового антигена СА 19-9 для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800				15 календарных дней	мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.			
24	Количественный тест для определения Соединительного пептида (С-Рептиде) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор		1	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	149 984,00	149 984,00
25	Количественный тест для определения инсулина (Insulin) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор		3	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	188 980,00	566 940,00
26	Количественный тест для определения гормона роста (GH) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор		5	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	179 980,00	899 900,00
27	Количественный тест для определения кортизола (Cortisol) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор		4	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	149 984,00	599 936,00
28	Количественный тест для определения	набор		3	По заявке заказчика в течение	г. Алматы, Наурызбайский район,	0%	238 474,00	715 422,00

	адренокортикотропного гормона (АСТН) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор		назначения	15 календарных дней	мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.		
29	Количественный тест для определения интактно паратиреоидного гормона (интактный РТН) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор	6	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	292 468,00
30	Количественный тест для определения циклоспорина А (CSA) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор	3	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	442 000,00
31	Количественный тест для определения FK 506 (такролимус) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	набор	1	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	560 940,00
32	Стартовые реактивы 1+2 для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI	набор	36	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	46 764,00
33	Промысловый концентрат 1*714 л для автоматического хемиллюминесцентного	упак	36	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	22 480,00
								1 754 808,00
								1 326 000,00
								560 940,00
								1 683 504,00
								809 280,00

	иммуноанализатора MAGLUMI 800				дней	Таутаган №2.		
34	Реакционные модули для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	упак	12	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	116 988,00
35	Раствор для проверки светового сигнала для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	упак	12	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	37 496,00
36	Раствор для чистки трубок системы для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	упак	1	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	89 990,00
37	Мешок для отходов для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	упак	2	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	145 484,00
	ИТОГО:							21 323 022,00

*Полное описание товаров указывается в технической спецификации

ТЕХНИЧЕСКАЯ СПЕЦИФИКАЦИЯ

№ лота	Наименование лота	Техническая спецификация
1	<p>Автоматический иммунохимический анализатор- MAGLUMI 800 - ИХЛА</p> <p>Количественный тест для определения тиреостимулирующего гормона (TSH или тиреотропин) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI TSH (CLIA) - Количественные тест для определения тиреостимулирующего гормона (TSH или тиреотропин) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI TSH (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения тиреостимулирующего гормона (TSH или тиреотропин) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемилуминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наносферы. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
2	<p>Количественный тест для определения тироксина (T4) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI T4 (CLIA) - Количественные тест для определения тироксина (T4) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI T4 (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения тироксина (T4) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемилуминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные</p>

	<p>нанопарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	
3	<p>Количественный тест для определения Трийодтиронин общий (Т3) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI T3 (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения трийодтиронина (Т3) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	
4	<p>Количественный тест для определения свободного тироксина (FT4) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI FT4 (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения свободного тироксина (FT4) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	
5	<p>Количественный тест для определения свободного трийодтиронин (FT3) для автоматического</p>	<p>Количественные тест для определения свободного трийодтиронин (FT3) для автоматического хемиллюминесцентного</p>

	<p>иммуноанализатора MAGLUMI 800</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI FT3 (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения свободного трийодтиронина (FT3) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наносферы. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	<p>хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>
6	<p>MAGLUMI TG (CLIA) - Количественные тест для определения тиреоглобулина (TG) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800. Определяемые параметры: MAGLUMI TG (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения тиреоглобулина (TG) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наносферы. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	<p>Количественный тест для определения тиреоглобулина (TG) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>
7	<p>MAGLUMI (TGA) (CLIA) - Количественные тест для определения аутоиммунных антител к тиреоглобулину (TGA) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI TGA (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения аутоиммунных антител к тиреоглобулину (TGA) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний,</p>	<p>Количественный тест для определения аутоиммунных антител к тиреоглобулину (TGA) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>

		<p>буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наночастицы. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
8	<p>Количественный тест для определения антител к тиреоидной пероксидазе (ТРО) для автоматического иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI Anti-TPO (CLIA) - Количественные тест для определения антител к тиреоидной пероксидазе (ТРО) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI Anti-TPO (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения антител к тиреоидной пероксидазе (ТРО) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наночастицы. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
9	<p>Количественный тест для определения Фолликулостимулирующий гормон человека (FSH) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI FSH (CLIA) - Количественные тест для определения Фолликулостимулирующий гормон человека (FSH) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI FSH (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения Фолликулостимулирующий гормон человека (FSH) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наночастицы. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
10	<p>Количественный тест для определения</p>	<p>MAGLUMI LH (CLIA) - Количественные тест для определения лютеинизирующего</p>

<p>лютеинизирующего гормона (ЛН) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>гормона (ЛН) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800. Определяемые параметры: MAGLUMI LH(CLIA) Принцип теста: количественный для определения Лютеинизирующей гормон (ЛН, называемый также лютропином или лютрофином) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопартикли. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>Количественный тест для определения хорионического гонадотропина человека (β-субъединицы) (HCG/β-HCG) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI HCG/β-HCG(CLIA) - Количественные тест для определения хорионического гонадотропина человека (β-субъединицы) (HCG/β-HCG) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800 Определяемые параметры: MAGLUMI HCG/β-HCG(CLIA) Принцип теста: количественный для определения хорионического гонадотропина человека (β-субъединицы) (HCG/β-HCG) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопартикли. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>Количественный тест для определения Пролактина (PRL) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI PRL (CLIA) - Количественные тест для определения Пролактина (PRL) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800 Определяемые параметры: MAGLUMI PRL(CLIA) Принцип теста: количественный для определения Пролактина (PRL, называемый также лютеотропным гормоном или лютеотропином) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ</p>

	<p>Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопartikel. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	<p>Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопartikel. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	<p>Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопartikel. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>13</p>	<p>Количественный тест для определения эстрадиола (Estradiol) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>Количественный тест для определения эстрадиола (Estradiol) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопartikel. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>14</p>	<p>Количественный тест для определения прогестерона (PRG, PRG) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>Количественный тест для определения прогестерона (PRG, PRG) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопartikel. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>

<p>Количественный тест для определения Тестостерона (Testosterone) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI Testosterone (CLIA) - Количественные тест для определения Тестостерона (Testosterone) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800. Определяемые параметры: MAGLUMI Testosterone (CLIA) Принцип теста: количественный для определения Тестостерона (Testosterone) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>Количественный тест для определения дегидроэпиандростерона (DHEA-S) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI DHEA-S (CLIA) - Количественные тест для определения дегидроэпиандростерона (DHEA-S) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800. Определяемые параметры: MAGLUMI DHEA-S (CLIA) Принцип теста: количественный для определения дегидроэпиандростерона (DHEA-S) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>Количественный тест для определения Альфа-фетопротеина AFP (Prenatal Screening) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI AFP (Prenatal Screening) (CLIA) - Количественные тест для определения Альфа-фетопротеина AFP (Prenatal Screening) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800. Определяемые параметры: MAGLUMI AFP (Prenatal Screening)(CLIA) Принцип теста: количественный для определения Альфа-фетопротеина AFP (Prenatal Screening) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p>

	<p>Метод теста: хемилуминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наносферы. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>Количественный тест для определения раково-эмбрионального антигена (CEA) для автоматического иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI CEA (CLIA) - Количественные тест для определения раково-эмбрионального антигена (CEA) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI CEA (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения раково-эмбрионального антигена (CEA) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемилуминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наносферы. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>18</p>	
<p>Количественный тест для определения простатического специфического антигена (общего ПСА) для автоматического иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI Total PSA (CLIA) - Количественные тест для определения простатического специфического антигена (общего ПСА) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p> <p>Определяемые параметры: Total PSA (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для простатического специфического антигена (общего ПСА) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемилуминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наносферы. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки</p>
<p>19</p>	

	<p>Количественный тест для определения свободного простатического специфического антигена (fPSA) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p> <p>MAGLUMI f-PSA (CLIA) - Количественные тест для определения свободного простатического специфического антигена (f-PSA) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800. Определяемые параметры: MAGLUMI f-PSA (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для свободного простатического специфического антигена (f-PSA).</p> <p>Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и наносашири. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
20	<p>Количественный тест для определения ракового антигена 125 (CA 125) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI CA 125(CLIA) - Количественные тест для определения ракового антигена 125 (CA 125) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI CA 125(CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения ракового антигена 125 (CA 125) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и наносашири. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
21	<p>Количественный тест для определения ракового антигена 15-3 (CA 15-3) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора</p>	<p>MAGLUMI CA 15-3 (CLIA) - Количественные тест для определения количественного определения ракового антигена 15-3 (CA 15-3) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI CA 15-3 (CLIA)</p>
22	<p>Количественный тест для определения ракового антигена 125 (CA 125) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора</p>	<p>MAGLUMI CA 125 (CLIA) - Количественные тест для определения количественного определения ракового антигена 125 (CA 125) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI CA 125 (CLIA)</p>

	<p>Принцип теста: количественный для определения количества ракового антигена 15-3 (CA 15-3) в сыворотке крови человека анализа <i>in vitro</i>.</p> <p>Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопартики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>MAGLUMI 800</p>	<p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопартики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>23</p>	<p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопартики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>
<p>24</p>	<p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопартики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>

	<p>нашарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>		
25	<p>MAGLUMI Insulin (CLIA) - Количественные тест для определения инсулина (Insulin) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI Insulin (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения инсулина (Insulin) в сыворотке крови человека анализа <i>in vitro</i>.</p> <p>Метод теста: хемилуминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наносаарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	<p>Количественный тест для определения инсулина (Insulin) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	
26	<p>MAGLUMI GH (CLIA) - Количественные тест для определения гормона роста (GH) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p> <p>Определяемые параметры: GH (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения гормона роста (GH) в сыворотке крови человека анализа <i>in vitro</i>.</p> <p>Метод теста: хемилуминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наносаарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	<p>Количественный тест для определения гормона роста (GH) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	
27	<p>MAGLUMI Cortisol (CLIA) - Количественные тест для определения кортизола (Cortisol) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI Cortisol (CLIA)</p>	<p>Количественный тест для определения кортизола (Cortisol) для автоматического хемилуминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	

	<p>Принцип теста: количественный для определения кортизола (Cortisol) в сыворотке крови или моче человека анализа in vitro. Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопartikel. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>		
28	<p>Количественный тест для определения адренкортикотропного гормона (АСТН) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI АСТН(CLIA) - Количественные тест для определения адренкортикотропного гормона (АСТН) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800. Определяемые параметры: MAGLUMI АСТН (CLIA) Принцип теста: количественный для определения адренкортикотропного гормона (АСТН) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопartikel. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	
29	<p>Количественный тест для определения интактного паратиреоидного гормона (интактный РТН) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>	<p>MAGLUMI Intact РТН (CLIA) - Количественные тест для определения интактного паратиреоидного гормона (интактный РТН) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800. Определяемые параметры: MAGLUMI Intact РТН (CLIA) Принцип теста: количественный для определения интактного паратиреоидного гормона (интактный РТН) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 штук. Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные</p>	

	<p>нанопарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p> <p>MAGLUMI CSA (CLIA) - Количественные тест для определения циклоспорина А (CSA) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p> <p>Определяемые параметры: MAGLUMI CSA (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения циклоспорина А (CSA) в сыворотке крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	<p>Количественный тест для определения циклоспорина А (CSA) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>
30		<p>Количественный тест для определения FK 506 (такролимус) для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800</p>
31	<p>Определяемые параметры: MAGLUMI FK 506 (CLIA)</p> <p>Принцип теста: количественный для определения FK 506 (такролимуса) в цельной крови человека анализа in vitro.</p> <p>Метод теста: хемиллюминесцентный иммуноанализ</p> <p>Количество тестов в наборе: 100 штук.</p> <p>Комплектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные нанопарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель.</p>	<p>Стартовые реактивы 1+2 для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора</p>
32	<p>"Для проверки исправности исходных реагентов 1 и 2 и качества работы измерительных и дозирующих устройств необходим раствор для проверки светового</p>	

	MAGLUMI	<p>сигнала . Проверка светового сигнала ежедневно первичный анализ необходимо проводить автоматически с помощью хемиллюминесцентного иммунологического анализатора серии maglumi (maglumi 800) путем проведения процедуры или перед использованием новой партии исходных реагентов .</p> <p>Эта процедура мониторинга позволяет проверить правильность работы анализатора и пригодность исходных реагентов и, таким образом, избежать ошибочных результатов, связанных с неисправностью анализатора, неправильным расположением исходных реагентов или истечением срока годности. Сохранение и стабильность</p>
33	Промывочный концентрат I *714 л для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	<p>Концентрат промывки MAGLUMI-иммунологический анализатор Maglumi 800. Раствор, используемый для получения промывочной жидкости путем разбавления для промывки магнитных микрочастиц при проведении анализа с использованием автоматического хемиллюминесцентного.</p>
34	Реакционные модули для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	<p>Реакционный модуль хемиллюминесцентный иммунологический анализатор серии Maglumi 800 предназначен для проведения анализа MAGLUMI с помощью автоматического. Модуль реакции: 6×64 (в каждом по 6 отверстий). Дополнительная информация (например, параметры выполнения анализов MAGLUMI . Хранить при комнатной температуре (15-30 °C)</p>
35	Раствор для проверки светового сигнала для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	<p>Набор исходных реактивов для формирования хемиллюминесцентного светового сигнала, необходимого для проведения анализа с использованием автоматического хемиллюминесцентного иммунологического анализатора (1уп. = 5*2 мл). MAGLUMI (ХЛИА).</p>
36	Раствор для чистки трубок системы для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	<p>Раствор для чистки трубок системы - бутылка 500 мл. Для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p>
37	Мешок для отходов для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800	<p>Waste Bag(1Pack= 50 Pieces) Пакеты для сбора отходов для автоматического хемиллюминесцентного иммуноанализатора MAGLUMI 800.</p>

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 требованиями и условиями, постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 "Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан" (далее – Правила). Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п/п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

_____ (наименование потенциального поставщика)

Печать
(при наличии)

" ____ " _____ 20__ г.

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	

* указывается цена потенциальным поставщиком и автоматически веб-порталом формируется цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата «__» _____ 20__ г.

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

Подпись

Печать (при наличии)

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

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

Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 "Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан"

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

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

Типовой договор закупа (между заказчиком и поставщиком)

(местонахождение)

" ____ " _____ Г.

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

в лице _____,

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

уполномоченного лица с одной стороны,

и _____

(полное наименование поставщика – победителя тендера)

именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице _____,

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

действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны,

на основании постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021

года № 375 "Об утверждении Правил организации и проведения закупа

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных

продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи

и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования,

фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений

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

закупа способом _____ (указать способ) по запуску (указать

предмет закупа) № _____ от " ____ " _____ года, заключили настоящий

Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий

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

1. Термины, применяемые в Договоре

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

- 1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;
- 2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;
- 3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;
- 4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;
- 5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;
- 6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

2. Предмет Договора

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

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

- 1) настоящий Договор;
- 2) перечень закупаемых товаров;
- 3) техническая спецификация;
- 4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/спецификации) составляет _____

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

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

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

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

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

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

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

4. Условия поставки и приемки товара

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

8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

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

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

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

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

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

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

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

5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

6. Ответственность Сторон

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

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

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

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

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

7. Конфиденциальность

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

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

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

8. Заключительные положения

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

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

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

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

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

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

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

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

9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик:

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)

Антикоррупционные требования

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

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

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

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

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.

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

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

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

Исх. № _____

Дата _____

Кому: _____

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

Банковская гарантия (вид обеспечения исполнения договора)

Наименование банка:

(наименование, бизнес-идентификационный номер и другие реквизиты банка)

Гарантийное обязательство № _____

(местонахождение)

«__» _____ г.

Принимая во внимание, что _____ (наименование
Поставщика/ Исполнителя), (далее – Поставщик/Исполнитель) заключил
Договор/Дополнительное соглашение № _____ от «__» _____ г. (далее –
Договор/Дополнительное соглашение) на поставку
(оказание)

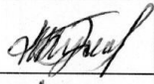
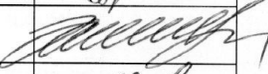
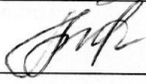
_____ (описание товаров или услуг) и Вами было предусмотрено в
Договоре/Дополнительном соглашении, что Поставщик/Исполнитель внесет обеспечение
его исполнения в виде банковской гарантии на общую сумму
_____ (сумма в цифрах и прописью) тенге.

Настоящим Банк _____ (наименование банка)
подтверждает, что является гарантом по вышеуказанному Договору и берет на себя
безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную
_____ (сумма в цифрах и прописью), по получении
Вашего письменного требования на оплату, по основаниям, предусмотренным Договором и
Правилами организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий
и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной
медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского
страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства
Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375, а также письменного подтверждения
того, что Поставщик/Исполнитель не исполнил или исполнил ненадлежащим образом свои
обязательства по Договору.

Данная гарантия вступает в силу со дня ее подписания и действует до момента полного
исполнения Поставщиком своих обязательств по Договору.

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

2023 жылға арналған реагенттерді сатып алу жөніндегі тендерлік құжаттамаға КЕЛІСУ ПАРАҒЫ (№4 тендер) / ЛИСТ СОГЛАСОВАНИЯ к тендерной документации по закупке реагентов на 2023(тендер № 4)

Атауы Наименование	Құрылымдық бөлімшенің атауы, Наименование структурного подразделения, должность	Т.А.Ж. Ф.И.О.	Қолы/ подпись
	Директор университетской клиники	Надыров П.Т.	
	Руководитель отдела планирования университетской клиники	Кусмолдина Т.М.	
	Руководитель отдела лекарственного обеспечения	Адилова Б.А.	
	Руководитель управления претензионно- исковой работы	Гаитова М.А.	
ӘЗІРЛЕУ/РАЗРАБОТКА	Главный специалист управления государственных закупок	Аргимбаева Г.Т.	



Бекітілген:

Проректордың Бұйрығымен
"Қазақ ұлттық медицина университеті" КЕАҚ
С. Д. Асфендияров"

№ 156 Бұйрық "11" сәуірі 2023 ж.

ТЕНДЕРЛІК ҚҰЖАТТАМА
тендерді ұйымдастырушы ұсынатын
реагенттерді сатып алу бойынша 2023 жылға арналған
"С. Д. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті" КЕАҚ үшін

Тендерді ұйымдастырушы ұсынатын осы тендерлік құжаттама - "С. Ж. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті" Коммерциялық емес акционерлік қоғамы (бұдан әрі – "ҚазҰМУ" КЕАҚ) әлеуетті өнім берушілерге тендерлік өтінімдерді дайындау және 2023 жылға арналған дәрілік заттарды сатып алу жөніндегі тендерге қатысу үшін (бұдан әрі – Тендерлік құжаттама) "Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы" Қазақстан Республикасы Кодексінің 6-бабының 3) тармақшасына және Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысымен бекітілген тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларына сәйкес әзірленді. (бұдан әрі- Қағида).

Шарттың мәні

1. Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін (ТМККК) көрсету үшін 2023 жылға арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу бойынша тендерді өткізу жөніндегі осы тендерлік құжаттама әлеуетті өнім берушілерге олардың тендерге қатысу шарттары туралы толық ақпарат беру мақсатында әзірленді және kazpmu.kz "ҚазҰМУ" КЕАҚ сайтында орналастырылды.
2. Тендер 2023 жылға арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды берушілерді айқындау мақсатында өткізіледі. Талап етілетін сапалық сипаттамалары бар сатып алынатын тауарлардың толық тізбесі осы тендерлік құжаттаманың 1-қосымшасында келтірілген.
3. Тендерді ұйымдастырушы және Тапсырыс беруші "ҚазҰМУ"КЕАҚ болып табылады.

Әлеуетті өнім берушілердің құқықтығы мен біліктілігі

4. Тендерлік құжаттамаларға және № 375 Қаулыға сәйкес сапа талаптарына сай келетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды өндірумен және/немесе өткізумен және жеткізумен айналысатын әлеуетті өнім берушілер Тендерге жіберіледі.
5. Тендерге қатысу үшін әлеуетті өнім беруші Қағидалардың 3-тарауында көрсетілген біліктілік талаптарына сәйкес келуі тиіс.
6. Тапсырыс берушінің, тендерді ұйымдастырушының, Бірыңғай дистрибьютордың қызметкерлеріне, сондай-ақ үлестес тұлғаларына осы Қағидалармен реттелетін сатып алуды жүзеге асыру кезінде әлеуетті өнім берушілер ретінде қатысуға тыйым салынады.
Әлеуетті өнім берушінің және оның үлестес тұлғасының бір лотқа қатысуға құқығы жоқ (дәрілік заттың бірдей атауын беруге ұсыныс беруге).
Әлеуетті өнім беруші сатып алуға қатыспайды, егер:
1) әлеуетті өнім берушінің бірінші басшыларының және (немесе) әлеуетті өнім берушінің уәкілетті өкілінің жақын туыстары, жұбайы (зайыбы), жұбайының (зайыбының) жақын

туыстары өнім берушіні таңдау туралы шешім қабылдауға құқылы болса немесе өткізілетін сатып алуда Тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілі болып табылса;

2) Әлеуетті өнім берушінің немесе өнім берушінің Қаржы-шаруашылық қызметі Қазақстан Республикасының заңнамасына не әлеуетті өнім беруші-резидент емес заңнамасына сәйкес тоқтатылса;

Егер әлеуетті өнім беруші төмендегі тұлғалармен үлестес болса, онда Әлеуетті өнім беруші Қағидалармен реттелетін сатып алуға қатыспайды және оның сатып алуға қатысуға өтінімі қабылданбайды:

1) тендерлік комиссияның (комиссияның) қабылданатын шешімдеріне ықпал етуге құқығы бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілдерімен;

2) тендерлік комиссияның (комиссияның) мүшелерімен;

3) тендерлік комиссияның (комиссияның) хатшысымен.

7. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады. Әлеуетті өнім беруші өкілінің өкілеттігі сенімхат түрінде расталуға тиіс, оны өкіл тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу алдында ұсынады.

8. Міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде тегін медициналық көмектің және (немесе) медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар

1) Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттар тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды қоспағанда, Кодекстің ережелеріне және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіпке сәйкес Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытындының (рұқсат беру құжатының) негізінде, медициналық мақсаттағы бұйымның құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтауыштардың болуы; медициналық техниканы арнайы көлік құралынан сатып алған жағдайда – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеудің болуы.

Жинақтаушы медициналық техниканы (жеткізу жиынтығын) тіркеу қажеттілігінің болмауы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі.

Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық сипаттама талаптарынан асып кетуіне жол беріледі

3) Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытындының (рұқсат беру құжатының) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың (Бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда) үстеме бағасын, хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескере отырып, халықаралық патенттелмеген атауы және (немесе) сауда атауы (бар болса) Бойынша Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен шекті бағадан аспауы;

4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

- 5) тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасына әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтынушылық қаптаманың және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкестігі;
- 6) өнім беруші Тапсырыс берушіге жеткізген күнге дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімін құрайды:
-қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);
-қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп);
- 7) Өнім беруші бірыңғай дистрибьюторға жеткізген күні сатып алатын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімін құрайды:
-сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде) кемінде алпыс пайызы және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде елу пайызы;
-сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан және басталған қаржы жылының қаңтары кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он төрт ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан да көп) және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде он екі ай;
- 8) Бірыңғай дистрибьютордың Тапсырыс берушіге жеткізу күніне дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімін құрайды:
-қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде отыз пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);
-қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде сегіз ай (жарамдылық мерзімі екі жыл немесе одан да көп);
- 9) Бірыңғай дистрибьютордың Тапсырыс берушіге жеткізу күніне вакциналардың жарамдылық мерзімін құрайды:
-қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде қырық пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);
-қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп);
- 10) Бірыңғай дистрибьютордың дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарының ауыспалы қалдықтары үшін осы тармақтың 8) және 9) тармақшаларында көрсетілген жарамдылық мерзімінен кем, олар жарамдылық мерзімі өткенге дейін тапсырыс берушіге мақсаты бойынша пайдалану үшін жеткізіледі;
- 11) медициналық техниканың жаңалығы, оның жеткізілім сәтінің алдындағы жиырма төрт ай кезеңіндегі пайдаланылмауы және өндірісі;
- 12) өлшеу құралдарына жататын медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі туралы заңнамасына сәйкес Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу;
Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу қажеттілігінің болмауы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігін қамтамасыз ету туралы заңнамасына сәйкес расталады.
- 13) Фармацевтикалық қызмет көрсету немесе жеткізу саны, сапасы және мерзімдері шарттық талаптарына сай болуы; .
- 14) өндіруші мәртебесі бар әлеуетті өнім берушінің не өндірушінің ресми өкілі жеткізгенін растайтын құжаттың болуы.

9. Осы Қағидалардың 11-тармағының 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12), 13) және 14) тармақшаларында көзделген талаптарды өнім беруші жеткізу немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

10. Тендерлік құжаттаманың мазмұны

Тендерді ұйымдастырушы әлеуетті өнім берушілерге ұсынатын тендерлік құжаттамада көрсетіледі:

- 1) тендерлік құжаттаманың құрамы, әлеуетті өнім берушінің осы Қағидалардың 3-тарауының және сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың талаптарына сәйкестігін растау үшін ұсынуға жататын құжаттардың тізбесі-осы Қағидалардың 4-тарауы;
- 2) техникалық ерекшеліктерді қоса алғанда, сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, көрсетілетін фармацевтикалық қызметтердің техникалық және сапалық сипаттамалары;
- 3) сатып алынатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің көлемі және оларды сатып алу үшін әрбір лот бойынша бөлінген сомалар;
- 4) дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды жеткізудің немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетудің орны, мерзімдері және басқа да шарттары;
- 5) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысандар бойынша төлемдер талаптары және дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың (7 қосымша) жобасы;
- 6) тендерлік өтінімнің, сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың тілдеріне қойылатын талаптар;
- 7) тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптар;
- 8) тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді енгізу тәртібі, нысаны және мерзімдері;
- 9) тендерлік өтінімді кері қайтарып алу мүмкіндігі мен тәртібін көрсету;
- 10) тендерлік өтінімдерді қабылдау орны мен соңғы мерзімі және олардың қолданылу мерзімі;
- 11) әлеуетті өнім берушілердің тендерлік құжаттаманың мазмұны бойынша түсіндірмелерге жүгіну нысандары қажет болған кезде олармен кездесу өткізу тәртібі;
- 12) тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу орны, Күні, Уақыты және рәсімі;
- 13) тендерлік өтінімдерді қарау рәсімі;
- 14) әлеуетті өнім берушілерге - отандық тауар өндірушілерге Қағидаларда айқындалған қолдау көрсету шарттары;
- 15) сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты енгізу шарттарын, нысанын, көлемін және кепілдік қамтамасыз ету тәсілі;
- 16) тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесі мен саны, дәрілік заттардың халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы, сондай-ақ халықаралық патенттелмеген атаудың техникалық сипаттамасы мен шекті бағалары және (немесе) әрбір лот бойынша сауда атауына шекті бағалар (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде) көрсетіле отырып. Пациенттің жеке төзімсіздігі жағдайында Тапсырыс берушінің дәрігерлік-консультациялық комиссиясының қорытындысы негізінде сауда атауын, сондай-ақ халықаралық патенттелмеген атаудың техникалық сипаттамасы мен шекті бағаларын және (немесе) сауда атауына шекті бағаларды көрсете отырып, тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесі мен саны әрбір лотқа (фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде);
- 17) медициналық техниканың тізбесі мен саны.
- 18) әрбір лот бойынша облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары айқындаған

фармацевтикалық қызмет көрсетілуге тиіс елді мекендер тізбесін (фармацевтикалық көрсетілетін қызметті сатып алу кезінде);

19) осы Қағидалардың 3-тарауында белгіленген фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің әлеуетті өнім берушілеріне, сондай-ақ олардың бірлесіп орындаушыларына қойылатын біліктілік талаптарын (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде) қамтиды.

11. Әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттамада және оған қосымшаларда қамтылған барлық талаптарды, нысандарды, шарттарды және техникалық ерекшеліктерді зерделеуге тиіс. Тендерлік құжаттаманың барлық талаптарына сәйкес келмейтін тендерлік өтінімді ұсыну әлеуетті өнім беруші үшін тәуекелді білдіреді және оның тендерлік өтінімін қабылдамауға әкеп соғуы мүмкін.

12. Әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімін дайындауға және беруге байланысты барлық шығыстарды көтереді, ал тендерді ұйымдастырушы мен тендерлік комиссия тендерді өткізу сипатына немесе нәтижелеріне қарамастан, осы шығыстар бойынша жауап бермейді және міндеттеме алмайды.
Тендерлік құжаттама тегін беріледі.

Тендерлік құжаттаманы түсіндіру

13. Әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттаманың ережелерін түсіндіру туралы сұрау салумен жазбаша өтініш жасауға құқылы, бірақ тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін он күнтізбелік күннен кешіктірмеуі керек.

Тендерді ұйымдастырушы өтінімді алған күннен бастап үш жұмыс күнінен кешіктірмей тендерлік құжаттама берілген сұрау салудың авторын көрсетпей, барлық әлеуетті өнім берушілерге тиісті түсініктеме жіберуге тиіс.

Тендерлік құжаттамаға өзгерістер мен толықтырулар енгізу

14. Тендерді ұйымдастырушы тендерлік өтінімдерді ұсынудың түпкілікті мерзімі аяқталғанға дейін жеті күнтізбелік күннен кешіктірілмейтін мерзімде өз бастамасы бойынша немесе әлеуетті өнім берушінің сұрауларына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізуге құқылы.

15. Енгізілген өзгерістердің міндетті күші болады және олар туралы тендерді ұйымдастырушы тендерлік құжаттаманы ұсынған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарлайды. Бұл ретте тендерді ұйымдастырушы әлеуетті өнім берушілердің осы өзгерістерді есепке алуы үшін тендерлік өтінімдерді ұсынудың түпкілікті мерзімін кемінде бес жұмыс күні мерзімге ұзартады.

Тендерлік өтінімнің тілі

16. Әлеуетті өнім беруші дайындаған тендерлік өтінім, сондай-ақ тендерлік өтінімге қатысты барлық хат-хабарлар мен құжаттар Қазақстан Республикасының "Тіл туралы" заңнамасына сәйкес тілде жасалады және ұсынылады. Әлеуетті өнім беруші ұсынатын ілеспе құжаттама мен баспа әдебиеті оларға тендерлік өтінім тіліндегі тиісті бөлімдердің дәл, нотариат куәландырған аудармасы қоса берілген жағдайда басқа тілде жасалуы мүмкін, бұл жағдайда тендерлік өтінімді түсіндіру мақсатында мемлекеттік немесе орыс тілінде жасалған құжаттардың артықшылығы болады.

Тендерлік өтінімнің мазмұны

17. Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөліктен және кепілдік қамтамасыз етуден тұрады. Бірлесіп орындаушы тартылған жағдайда, әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге

осы Қағидалардың 130-27-тармақтарының 2) 3) 4), 5), 6) және 7 тармақшаларында көрсетілген құжаттарды қоса береді.

18. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімінің негізгі бөлігі мыналарды қамтуға тиіс:

- 1) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша тендерге қатысуға өтінімді (3-қосымша) (электрондық жеткізгіште Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша өтінімге қоса берілетін құжаттардың тізбесі ұсынылады) (5-қосымша);
- 2) заңды тұлға үшін жарғының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмеген жағдайда құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірме немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күнінен кейін қолданыстағы акция ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірме ұсынылады);
- 3) тиісті мемлекеттік орган берген заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі;
- 4) фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензиялардың, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған электрондық құжат түріндегі көшірмелері, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда, әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңға сәйкес фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады.
- 5) сертификаттардың көшірмелері (бар болса):
 - объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы;
 - объектінің тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы;
 - объектінің тиісті дәріхана практикасының (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы;
- 6) Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысы; (қосымша № 4)
- 7) тендерлік өтінімді кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасы. (қосымша № 6)

19. Тендерлік өтінімнің техникалық бөлігі мыналарды қамтиды:

- 1) мәлімделген дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық қызметтің нақты техникалық сипаттамаларын қағаз жеткізгіште (медициналық техника өтініш берген кезде, сондай-ақ DOCX форматында электрондық жеткізгіште) көрсете отырып, техникалық ерекшеліктер;
- 2) дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың әкелуге және қолдануға арналған қорытындысының (рұқсатының) көшірмесі;
Тіркеу куәлігінің қолданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және жүргізілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: оны Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелгенін, оларды әлеуетті өнім берушінің кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері ұсынылады; отандық тауар

өндірушінің өндіруі, Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларына сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды;

3) егер әлеуетті өнім беруші тиісті дистрибьюторлық практиканың (GDP) немесе тиісті өндірістік практиканың (GMP) немесе Тиісті дәріханалық практиканың (GPP) сертификатын ұсынбаса, өтінімдері бар конверттерді ашу күніне дейін бір және одан аз жыл бұрын берілген күні бар "суық тізбектің" болуы туралы санитариялық-эпидемиологиялық тексеру актісі.

20. Тендерлік өтініммен бірге әлеуетті өнім беруші дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық қызметтерді сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз етуді енгізеді.

Тендерлік өтінім бағасының кестесі.

21. Әлеуетті өнім беруші осы тендерлік құжаттамаға № 4 қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға кестелерінде тауар бірлігінің бағасын және өзінің тендерлік өтініміне сәйкес жеткізуді ұсынатын тауарлардың жалпы бағасын көрсетеді.

22. Тауарлардың бағалары тауарлардың өзіндік құнынан басқа мыналарды қамтуы керек:

1) осы тендерлік құжаттамаға 1-қосымшада айтылған межелі пунктке дейін тауарды сертификаттау, тасымалдау және сақтандыру жөніндегі шығыстар;

2) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген барлық салықтар, баждар және басқа да міндетті төлемдер мен алымдар;

3) әлеуетті өнім берушінің бағасының басқа құрамдас бөліктері.

23. Егер бағалық ұсыныстарда әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінім бағасының құрамдас бөліктері көрсетілмесе, онда тендерлік комиссия ұсынылған бағаны барлық шығындарды ескере отырып есептелген ретінде қарайды және әлеуетті өнім беруші ұсынған баға қайта қарауға жатпайды.

Әрбір лот үшін әлеуетті жеткізуші тек бір бағаны білдіреді.

24. Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсетуге арналған тауарларды сатып алу үшін бөлінетін бюджет қаражатын оңтайлы және тиімді жұмсау мақсатында тауарлар конкурстық құжаттамаға қосымшада белгіленгеннен аспайтын бағалар бойынша сатып алынады.

25. Әлеуетті өнім беруші ұсынатын бағалар сатып алу туралы шартты орындаудың бүкіл мерзімі ішінде тұрақты болып қалуы тиіс және бағаның төмендеу жағдайларын қоспағанда, өзгермеуі тиіс.

Тендерлік өтінімді қамтамасыз ету

26. Тендерлік өтініммен бірге әлеуетті өнім беруші дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық қызметтерді сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз етуді енгізеді.

Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз ету (бұдан әрі - кепілдік қамтамасыз ету) мынадай түрде ұсынылады:

1) Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының банктік шотына енгізілетін кепілдік ақшалай жарна;

2) тендерлік құжаттамаға (6-қосымшаға) сәйкес нысан бойынша банк кепілдігі.

Тендерлік өтінімді ақша кепілі түріндегі кепілдік қамтамасыз етудің әлеуетті өнім беруші тендерді ұйымдастырушының тиісті шотына енгізеді:

Бенефициар АҚ «Банк Центр Кредит»

ЖСК KZ 688 562 203 106 071 355

БЖК KСJBKZKX

БЖН 181 240 006 407

27. Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге келесі жағдайларда бес жұмыс күні ішінде қайтарылады:

- 1) әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін кері қайтарып алуы;
 - 2) тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінімді қабылдамау;
 - 3) басқа әлеуетті өнім берушіні тендер жеңімпазы деп тану;
 - 4) тендер жеңімпазын айқындамай сатып алу рәсімдерін тоқтату;
 - 5) сатып алу шарты күшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартының орындалуын кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізген жағдайларда жүзеге асырылады.
- Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге қайтарылмайды, егер:
- 1) тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін ол тендерлік өтінімді кері қайтарып алса немесе өзгертсе;
 - 2) тендер жеңімпазы деп танылғаннан кейін сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты жасасудан жалтарса;
 - 3) ол жеңімпаз деп танылған соң сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізбесе, немесе уақтылы енгізбесе.

Тендерлік өтінімді ресімдеу және бұрыштама қою

28. Тендерлік өтінім басып шығарылады не өшірілмейтін сиямен жазылады, тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі. Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алуды кепілдік қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге жеке қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке мөрленеді. Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі.

29. Грамматикалық немесе арифметикалық қателерді түзету қажет болған жағдайларды қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасындағы кірістірулерді, тұртулерді немесе жазбаларды енгізуге жол берілмейді.

Тендерлік өтінімі бар конвертті мөрлеу және таңбалау

30. Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімді конвертке жапсырады. Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы, сондай-ақ әлеуетті өнім берушінің телефоны көрсетілуі тиіс.

31. Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы болуға тиіс, Тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша жолдануға тиіс индексі _____ қала _____, көше _____ каб. № _____, және «Реагенттерды 2023 жылға сатып алу бойынша тендер» және «_____» _____ 2023г. ____ сағат 00 минут дейін ашпаңыз» деген сөздер тұрады.

Тендерлік өтінімдерді ұсынудың орны мен соңғы мерзімі

32. Тендерлік өтінімдер тендерді ұйымдастырушыға мына мекенжай бойынша ұсынылады (жіберіледі) : Алматы қ, Төле би көшесі 94, № 1 корпус (Ректорат ғимараты), № 211 кабинет, Мемлекеттік сатып алу басқармасы.

Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі

Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі
15 сағат 00 минут «03» мамыр 2023 жыл (ұйымдастырушы толтыруы қажет).

33. Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі өткеннен кейін ұсынылған тендерлік өтінімдер

Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерді ұйымдастырушы (оның жауапты тұлғасы) алған барлық тендерлік өтінімдер ашылмайды және әлеуетті өнім берушіге қайтарылады.

Тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу

34. Әлеуетті өнім беруші қажет болған жағдайда өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін жазбаша нысанда өз өтінімін кері қайтарып ала алады.
35. Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімдерге ешқандай өзгерістер енгізуге жол берілмейді.

Тендерлік өтінімдерді ұсыну

36. Тендерлік өтінімдер Қағидалардың және осы тендерлік құжаттаманың талаптарына сәйкес ұсынылуға тиіс.

Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу.

37. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады, бұл ретте олар әлеуетті өнім берушілерді тіркеу журналына «03» мамыр 2023 ж. арналған 17 сағат 00 минутын кешіктірмей көрсете отырып тіркелуге тиіс.
38. Карантиндік шектеулер болған жағдайда тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсімі нақты уақыт режимінде таратылатын болады және ЗУМ бағдарламасында өткізілетін болады.
39. Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу кезінде тендерлік комиссияның хатшысы қатысушы тұлғаларға тендерге қатысатын әлеуетті өнім берушілердің атауын және мекенжайын, олар ұсынған бағаларды, жеткізу және төлеу шарттарын, тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу мен өзгертуді, егер олар құжаттамада көрсетілсе, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттардың болуы туралы ақпаратты хабарлайды және осы ақпаратты тендерлік өтінімді құрайтын конверттерді ашу хаттамасында тіркейді.
40. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсімі бойынша тендерлік комиссияның хатшысы ашу хаттамасын жасайды, оған оның барлық мүшелері, тендерлік комиссияның төрағасы, оның орынбасары және комиссия хатшысы қол қояды және әр парағын парафирлейді.

Тендерлік өтінімдерді қарау .

41. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді олардың толықтығы, есептеулерде қателіктердің болуы, қажетті кепілдіктер, құжаттардағы барлық қолтаңбалар тұрғысынан зерделейді, сондай-ақ өтінімдерді тұтастай ресімдеудің дұрыстығын тексереді.
42. Тендерлік өтінімдерді қарау ҚР заңнамасына және осы тендерлік құжаттамаға сәйкес жүзеге асырылады.

43. Тендерлік комиссия келесі жағдайларда тендерлік өтінімді тұтастай немесе лот бойынша қабылдамайды:

1) Қағидалардың талаптарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді ұсынбаған;

2) заңды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу) туралы анықтама немесе филиалды (өкілдікті) есептік тіркеу (қайта тіркеу) туралы анықтама ұсынылмаған;

3) Ережеде көзделген жағдайларда Жарғының немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірменің немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірменің немесе құрылтай шартының көшірмесі ұсынылмаған;

4) тиісті мемлекеттік орган берген заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі, жеке басын куәландыратын құжаттың көшірмесі ұсынылмаған (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);

5) фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның көшірмелерін ұсынбау медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы не "рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталатын электрондық құжат түріндегі хабарлама не фармацевтикалық бұйымдарға тиісті лицензияның нотариат куәландырған көшірмелерін ұсынбау есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған қызмет және (немесе), мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда, "рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама;

6) "электрондық үкімет" веб-порталы немесе "салық төлеуші кабинеті" веб-қосымшасы арқылы алынған мемлекеттік кірістер органдарында есепке алу жүргізілетін берешектің жоқ (бар) екендігі туралы мәліметтерді конверттерді ашу күнінің алдындағы бір айдан ерте ұсынбаған;

7) тиісті мемлекеттік кіріс органының мәліметтерінде бюджетке берешек, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар, міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешек туралы ақпараттың болуы (берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген төлеу мерзімдері өзгертілген сомаларды қоспағанда);

8) Қағидалардың талаптарына сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмаған;

9) әлеуетті өнім берушінің осы тендерлік құжаттаманың және Қағидалардың талаптарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынуы;

10) Қағидалар шеңберінде сатып алынатын медициналық бұйымдар мен көрсетілетін қызметтерге қойылатын біліктілік талаптары дәйексіз ақпарат беру фактісі анықталған;

11) банкроттық не тарату рәсіміне қатысу;

12) ұсынылатын медициналық бұйымдардың Қағидалардың 4-тарауында көзделген талаптарға сәйкестігін растайтын құжаттарды ұсынбау;

13) әлеуетті өнім беруші тиісті дистрибьюторлық практика сертификатын (GDP), отандық тауар өндіруші-объектінің тиісті өндірістік практика талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты (GMP), фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде Тиісті дәріханалық практика сертификатын (GPP) ұсынған жағдайларды қоспағанда, қажет болған жағдайда "суық тізбектің" болуы туралы санитариялық – эпидемиологиялық тексеру актісінің көшірмесін ұсынбаған жағдайларда;

14) егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу куәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттамаға және (немесе) жинақтауға сәйкес келмесе;

15) Қағидалардың 16-тармағының талаптарына сәйкес келмеуі;

16) Қағидалардың 21, 29-тармақтарында белгіленген талаптарына сәйкес келмеуі;

17) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен қысқа болса;

18) Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысы ұсынылмаған;

19) әлеуетті өнім берушінің тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағадан асатын медициналық бұйымға бағаны және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауға шекті бағаны және сауда атауына шекті бағаны ұсынуы;

20) конвертте әлеуетті өнім берушінің, Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауын немесе заңды мекенжайын көрсетпей, тігілмеген, нөмірленбеген, қолы қойылмаған беттері бар тендерлік өтінімді ұсыну;

21) әлеуетті өнім берушінің және (немесе) бірлесіп Орындаушының қойылатын біліктілік талаптарына сәйкес келмеуі;

22) Қағидалардың талаптарын бұза отырып аффилирлену фактісі анықталған жағдайларда қабылданбайды.

44. Тендер тәсілімен немесе оның қандай да бір лотымен сатып алу мынадай негіздердің бірі бойынша өтпеді деп танылады:

1) тендерлік өтінімдер болмаған кезде;

2) Әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде.

45. Егер тендер тұтастай алғанда немесе оның қандай да бір лоты өтпеді деп танылса, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендер мазмұны мен шарттарын өзгертеді және Қағидалардың 2-бөліміне сәйкес қайталама тендер өткізеді.

46. Егер тендер тұтастай алғанда немесе қандай да бір лот тендерлік құжаттаманың талаптарына сәйкес келетін бір ғана өтінімді беру негізінде өткізілмеген деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден бір көзден алу тәсілімен сатып алуды жүзеге асырады.

47. Қойылатын біліктілік талаптарына әлеуетті өнім берушілердің сәйкестігін бағалау критерийлері мен әдістері:

Сатып алу процесіне қатысу үшін әлеуетті өнім беруші мынадай біліктілік талаптарына сай болуы тиіс:

1) Құқық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекет қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);

2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;

3) тендерлік комиссияның (комиссияның) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ тендерлік комиссияның (комиссияның) шешімдерді тікелей және (немесе) жанама қабылдауға және (немесе) қабылданатын шешімдерге ықпал етуге құқығы бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілдерімен аффилирленбеген;

4) бюджетке берешектің, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешектің болмауы;

5) банкроттық немесе тарату рәсіміне жатпайды.

(көпілдік хатпен растау)

Тендерлік комиссия осы тендерлік құжаттамаға сәйкес әлеуетті өнім берушілер ұсынған құжаттарды қараған кезде Әлеуетті өнім берушілердің біліктілік талаптарына сәйкестігі, сондай-ақ олар ұсынатын ақпараттың толықтығы мен дұрыстығы белгіленеді.

48. Тендерлік комиссия тендерге қатысу үшін қабылданған тендерлік өтінімдерді бағалайды, салыстырады және тендерлік өтінімді ең төменгі баға негізінде және тендерлік құжаттамада көрсетілген өлшемшарттарды ескере отырып айқындайды.

Отандық тауар өндірушілерді немесе Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілерін қолдау.

49. Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

50. Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

51. Егер отандық тауар өндірушімен ұзақ мерзімді шарт жасасу мүмкіндігін болжайтын тендерде хабарландыру талаптары мен қағидалардың талаптарына сәйкес келетін бір өтінім берілсе, отандық тауар өндіруші болып табылатын әлеуетті өнім беруші онымен ұзақ мерзімді өнім беру шартын жасасады.

52. Сатып алуды жүргізу кезінде отандық тауар өндіруші әлеуетті өнім берушінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) Қазақстан Республикасының Рұқсаттар және хабарламалар туралы заңнамасына сәйкес алынған медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке арналған лицензиямен;

2) отандық тауар өндірушіні өндіруші ретінде көрсете отырып, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған Кодекстің ережелері мен тәртібіне сәйкес берілген, медициналық бұйымға тіркеу куәлігімен

Ұзақ мерзімді өнім беру шартына шарт немесе қосымша келісім жасасу кезінде отандық тауар өндіруші жеткізілетін медициналық бұйымдарға "СТ KZ" ішкі айналымы үшін медициналық бұйымдардың шығу тегі туралы сертификат береді.

53. Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің әлеуетті өнім беруші-өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке лицензиямен;

2) Еуразиялық экономикалық одақты тіркеу және сараптау қағидаларына сәйкес келетін тіркеу куәлігімен (Еуразиялық экономикалық комиссия кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 және 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешімдеріне сәйкес) жүзеге асырылады.

Кәсіпкерлік бастаманы қолдау

54. Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде шарттар жасасуға Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес объектінің талаптарға сәйкестігі туралы сертификат алған әлеуетті өнім берушілердің артықшылығы:

1) дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды жеткізудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде тиісті өндірістік практика (GMP);

2) тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша дәрілік заттар мен фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезіндегі тиісті дистрибуторлық практика (GDP);

3) фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дәріхана практикасы (GPP).

55. Тендерлік өтінімге сатып алу шартын немесе өнім беру шартын жасасуға артықшылық алу үшін:

1) отандық тауар өндірушілер дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды жеткізудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде объектінің және өндірістің тиісті өндірістік

практика талаптарына сәйкестігі туралы Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған сертификатты (GMP) қоса береді;

2) әлеуетті өнім берушілер медициналық мақсаттағы бұйымдарды сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дистрибуторлық практика талаптарына (GDP) сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;

3) әлеуетті өнім берушілер және (немесе) олардың бірлесіп орындаушылары фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дәріхана практикасының (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді.

56. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары мен қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді және объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты ұсынған бір ғана әлеуетті өнім беруші қатысса, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

57. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары мен қағидалардың талаптарына сәйкес келетін тендерлік өтінімдерді және объектілердің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарды ұсынған екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысса, онда олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша, ал басқа да әлеуетті өнім берушілер автоматты түрде қабылданбайды.

58. Егер лот бойынша сатып алуға медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық және дәл сәйкес келетін тіркеу куәлігін ұсынған немесе медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның рұқсатының (қорытындысының) нөмірі толық және дәл сәйкес келетін екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысса, басымдылық медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық және дәл сәйкес тіркеу куәлігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге беріледі, бұл ретте олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

59. Тендер комиссиясы тендер қорытындыларының хаттамасын ресімдеу арқылы тендерлік өтінімдер салынған конверттер ашылған күннен бастап күнтізбелік он күн ішінде тендер қорытындысын шығарады.

60. Сатып алуды ұйымдастырушы тендердің қорытындылары шығарылған күннен бастап күнтізбелік үш күн ішінде Тапсырыс берушінің интернет-ресурсында қорытындылар хаттамасын орналастыру арқылы тендерге қатысқан барлық әлеуетті өнім берушілерді тендер нәтижелері туралы хабардар етеді.

Сатып алу туралы шарт жасасу

61. Тапсырыс беруші тендер қорытындылары шығарылған не сатып алуды ұйымдастырушыдан сатып алу қорытындыларын алған күннен бастап күнтізбелік бес күн ішінде әлеуетті өнім берушіге Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысандар бойынша жасалатын қол қойылған сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты жібереді (9-қосымша).

62. Шартты алған күннен бастап он жұмыс күні ішінде тендер жеңімпазы оған қол қояды не Тапсырыс берушіге оның шарттарымен келіспегені немесе қол қоюдан бас тартқаны туралы жазбаша хабарлайды. Қол қойылған шартты немесе шарттармен келіспеу туралы хабарламаны көрсетілген мерзімде ұсынбау оны жасасудан бас тарту болып есептеледі. Келіспеушіліктерді шешу мерзімі екі жұмыс күнінен аспауға тиіс.

63. Егер Қазақстан Республикасының заңнамалық актілерінде өзгеше көзделмесе, сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт тараптардың уәкілетті өкілдері қол қойған күннен бастап күшіне енеді.
64. Егер тендер жеңімпазы сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа белгіленген мерзімде қол қоюдан жалтарса немесе Тапсырыс берушінің оның талаптарымен келіспейтіні туралы хабардар етпесе, онда тапсырыс беруші Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін және баға ұсынысы жеңімпаз ұсынғаннан кейін екінші болып табылатын тендер қатысушысымен шарт жасасады.
65. Өнім берушіні таңдау үшін негіз болған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін шартқа қандай да бір өзгерістер және (немесе) жаңа талаптар енгізуге (тауар бағасының, көлемінің азаюын қоспағанда), оның ішінде Шартта көрсетілген сауда атауын басқа сауда атауымен ауыстыруға жол берілмейді.
66. САПАНЫҢ өзгермеуі және өнім берушіні таңдау үшін негіз болған басқа да шарттар жағдайында жасалған шартқа өзгерістер енгізуге жол беріледі:
- 1) тараптардың өзара келісімі бойынша тауарларға бағаны және тиісінше шарттың бағасын төмендету бөлігінде;
 - 2) тараптардың өзара келісімі бойынша тауарлардың, көрсетілетін фармацевтикалық қызметтердің көлемін азайту бөлігінде жүзеге асырылады.
67. Тапсырыс беруші не сатып алуды ұйымдастырушы сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа қол қойылғанға дейін медициналық бұйымдардың не көрсетілетін фармацевтикалық қызметтің бағасын төмендету мақсатында аудио - және бейнетіркеуді қолдана отырып, тендердің жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен келіссөздер жүргізуге жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын төмендетуге келісім беру немесе келіспеу туралы өз қалауы бойынша шешім қабылдайды, бұл Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендердің жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.
68. Шарттардың орындалуын бақылауды Тапсырыс беруші Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес жүзеге асырады.
69. Медициналық бұйымдарды сатып алу туралы шартқа Қазақстан Республикасы Азаматтық кодексінің нормалары қолданылады.

Сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз ету

70. Тараптар сатып алу туралы шартқа қол қойғаннан кейін он жұмыс күнінен кешіктірмей, егер шартта өзгеше көзделмесе, өнім беруші сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз ету үшін осы шарттың жалпы сомасының үш пайызын енгізеді.

Сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз ету төмендегідей түрде беріледі:

1) Тапсырыс берушінің қызмет көрсететін банкінде орналастырылатын ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна;

2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген банк кепілдігі.

71. Әлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушінің тиісті шотына ақшалай қаражаттың кепілдік жарнасы түріндегі кепілдік қамтамасыз ету енгізеді .

72. Егер сатып алу шартының бағасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, кепілдік қамтамасыз ету енгізілмейді.

73. Тапсырыс беруші шартта көрсетілген мерзімдерде немесе егер бұл мерзім шартта көрсетілмесе, өнім беруші міндеттемелерді толық орындаған сәттен бастап бес жұмыс күні ішінде енгізілген шарттың орындалуын қамтамасыз етуді өнім берушіге қайтарады.

74. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді Тапсырыс беруші Өнім берушіге төмендегі жағдайларда қайтармайды:

1) Өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты бұзғаны үшін;

2) Өнім беру шарты бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны(жеткізу мерзімдерін бұзу, медициналық мақсаттағы сапасыз бұйымдарды жеткізу және шарттың басқа да талаптарын бұзу) үшін ;

3) сатып алу шартында немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартта көзделген өз міндеттерін орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін айыппұл санкцияларын төлемеген жағдайларда.

Тапсырыс берушінің атауы: «С.Ж.Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті» КЕАК
Анализаторлар үшін сатып алынатын реагенттердің тізбесі

Лот №	Лоттың атауы	Өлшем бірлігі	Саны	Жеткізу шарты (Инкотермс 2010)-ға сәйкес	Тауарды жеткізу мерзімі	Тауарды жеткізу орны	Аванстық төлемнің мөлшері %	Сатып алуға бөлінген бірліктің бағасы	Сатып алуға бөлінген сома
Автоматты иммунохимиялық анализатор-MAGLUMI 800-IHLA									
1	MAGLUMI 800 Автоматты химилюминесцентті иммундық анализатор үшін қалқанша безді ынталандыратын гормонды (TSH немесе тиреотропин) анықтауға арналған сандық тест	жинақ	6	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	73 492,00	440 952,00
2	MAGLUMI 800 Автоматты химилюминесцентті	жинақ	6	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімі	Алматы, қ. Наурызбай ауданы,	0%	73 492,00	440 952,00

	иммундық анализаторға арналған тироксинді (Т4) анықтауға арналған сандық тест					бойынша 15 күнгіз-белік күн	Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2			
3	Сандық анықтау сынағы Трийодтиронин жалпы (Т3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін MAGLUMI 800	жинақ	10	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнгіз-белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	73 492,00	734 920,00	
4	Сандық анықтау сынағы бос тироксин (FT4) Автоматты хемиллюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторы үшін	жинақ	10	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнгіз-белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	73 492,00	734 920,00	
5	Сандық анықтау сынағы бос триодтиронин (FT3) Автоматты хемиллюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторы үшін	жинақ	4	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнгіз-белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	130 486,00	521 944,00	
6	Автоматты хемиллюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторына арналған тироглобулинді (TG)	жинақ	10	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнгіз-белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	73 492,00	734 920,00	

	хемилюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторы үшін лютеиндеуші гормонды (LH) анықтауға арналған сандық тест		Межелі пункт	Берушінің өтімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2			
11	MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализаторға арналған адамның хорионикалық гонадотропинін (β- суббірліктер) (HCG/β- HCG) анықтауға арналған сандық тест	жинак	1 Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	91 490,00	91 490,00
12	MAGLUMI 800 Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализаторға арналған Пролактинді анықтау сынағы (PRL)	жинак	4 Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	86 990,00	347 960,00
13	MAGLUMI 800 Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализаторға арналған эстрадиолды анықтауға арналған	жинак	4 Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	106 488,00	425 952,00

арналған Альфа-фетопротеин AFP (Prenatal Screening) анықтау үшін сандық тест					белік күн	Таутаған № 2		
18	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған рак-эмбриональды антигенді (CEA) анықтауға арналған сандық тест	жинак	1	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	107 988,00
19	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализатор үшін простатикалық спецификалық антигенді (жалпы PSA) анықтауға арналған сандық тест	жинак	1	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	163 300,00
20	Mag lumi 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған бос простатикалық спецификалық антигенді (fPSA) анықтауға арналған	жинак	1	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	179 980,00

	иммундық анализаторға арналған дәнекер пептидті (C-Peptide) анықтауға арналған сандық тест						15 күнтіз- белік күн	бұлақ ш/а, Таутаған № 2			
25	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған инсулинді анықтау сынағы (инсулин)	жинақ	3	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	188 980,00	566 940,00		
26	MAGLUMI Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған өсу гормонын (GH) анықтауға арналған сандық тест	жинақ	5	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	179 980,00	899 900,00		
27	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған кортизолды анықтауға арналған сандық тест (Cortisol)	жинақ	4	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	149 984,00	599 936,00		
28	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған	жинақ	3	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	238 474,00	715 422,00		

	Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған бастапқы реактивтер 1+2			Межелі пункт	Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Наурызбай ауданы, Тасты-Бұлақ ш/а, Таутаған № 2			
33	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған 1*714 л жуу концентраты	бума	36	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-Бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	22 480,00	809 280,00
34	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған реакция модульдері	бума	12	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-Бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	116 988,00	1 403 856,00
35	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған жарық сигналын тексеру ерітіндісі	бума	12	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-Бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	37 496,00	449 952,00
36	Жүйе түтіктерін тазартуға арналған ерітінді- MAGLUMI 800 Автоматты	бума	1	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-Бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	89 990,00	89 990,00

	химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған					белік күн	Таутаған № 2		
37	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған қалдық қап	бума	2	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	145 484,00	290 968,00
	Барлығы								21 323 022,00

*Тауардың толық сипаттамасы техникалық ерекшелікте көрсетіледі

ТЕХНИКАЛЫҚ ЕРЕКШЕЛІК

Лоттын №	Лоттын атауы	Техникалық сипаттамасы
Автоматты иммунохимиялық анализатор-MAGLUMI 800-IHLA		
1	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін қалқанша безді ынталандыратын гормонды (TSH немесе тиреотропин) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI TSH (CLIA) - MAGLUMI Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторы үшін 800 сандық қалқанша безді ынталандыратын гормонды анықтауға арналған тест (TSH немесе тиреотропин) Анықталатын параметрлер: MAGLUMI TSH (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қалқанша безді ынталандыратын гормонды (TSH немесе тиреотропин) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
2	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған тироксинді (T4) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI T4 (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған тироксинді (T4) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI T4 (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы тироксинді (T4) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
3	Сандық анықтау сынағы Трийодтиронин жалпы (Т3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін MAGLUMI 800	MAGLUMI T3 (CLIA) Жалпы Трийодтиронин (Т3) автоматты хемиллюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторы үшін сандық анықтау тесті Анықталатын параметрлер: MAGLUMI T3 (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы трийодтиронинді (Т3) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген

		калибрлеу кысыгы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысыгын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
4	Сандық анықтау сынағы бос тироксин (FT4) Автоматты химиллюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторы үшін	MAGLUMI FT4 (CLIA) -MAGLUMI 800 автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторы үшін бос тироксинді (FT4) сандық анықтау тесті Анықталатын параметрлер: MAGLUMI FT4 (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы бос тироксинді (FT4) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: химиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысыгы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысыгын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
5	Сандық анықтау сынағы бос трийодтиронин (FT3) Автоматты химиллюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторы үшін	MAGLUMI FT3 (CLIA) - MAGLUMI 800 автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторы үшін бос трийодтиронинді (FT3) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI FT3 (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы бос трийодтиронинді (FT3) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: химиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысыгы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысыгын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
6	Автоматты химиллюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторына арналған тироглобулинді (TG) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI TG (CLIA) - MAGLUMI 800 автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған тироглобулинді (TG) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI TG (CLIA) Тест принципі: in vitro талдау адамның қан сарысуындағы тироглобулинді (TG) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: химиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысыгы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысыгын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
7	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған тироглобулинге (TG) аутоиммунды антиденелерді анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI (TGA) (CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған тироглобулинге (TGA) аутоиммунды антиденелерді анықтауға арналған сандық тест (800, 2000, 4000, X8, X3) Анықталатын параметрлер: MAGLUMI TGA (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы тироглобулинге (TGA) аутоиммунды антиденелерді анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: химиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген

		калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
8	Автоматты хемилюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторы үшін қалқанша безінің пероксидаза антиденелерін (TPO) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI Anti-TPO (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализаторға арналған қалқанша безінің пероксидаза антиденелерін (TPO) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: Maglumi Anti-TPO (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қалқанша безінің пероксидазасына (TPO) антиденелерді анықтау үшін сандық in vitro талдау Тест әдісі: хемилюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
9	Сандық анықтау сынағы фолликулды ынталандыратын адам гормоны (FSH) Автоматты хемилюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторы үшін	MAGLUMI FSH (CLIA) - MAGLUMI 800 автоматты хемилюминесцентті иммундық анализаторы үшін фолликулды ынталандыратын адам гормоны (FSH) Сандық анықтау тесті Анықталатын параметрлер: MAGLUMI FSH (CLIA) Тест принципі: анықтау үшін сандық адамның қан сарысуындағы фолликулды ынталандыратын гормон (FSH) in vitro талдау. Тест әдісі: хемилюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
10	Автоматты хемилюминесцентті MAGLUMI 800 иммундық анализаторы үшін лютеиндеуші гормонды (LH) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI LH (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализаторға арналған лютеиндеуші гормонды (LH) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI LH (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуында лютеиндеуші гормон (LH, сондай-ақ лютропин немесе лутрофин деп аталады) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемилюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
11	MAGLUMI Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализаторға арналған адамның хорионалық гонадотропинін (β -суббірліктер) (HCG/ β -HCG) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI HCG/ β -HCG (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемилюминесцентті иммундық анализатор үшін адамның хорионалық гонадотропинін (β -суббірліктер) (HCG / β -HCG) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI HCG/ β -HCG (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы адамның хорионалық гонадотропинін (β -суббірлік) (HCG/ β -HCG) сандық in vitro талдау Тест әдісі: хемилюминесцентті иммуноталдау

		<p>Жиынтыктағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді.</p> <p>Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>
12	<p>MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған Пролактинді анықтау сынағы (PRL)</p>	<p>MAGLUMI PRL (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған пролактинді(PRL) анықтау тесті</p> <p>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI PRL (CLIA)</p> <p>Тест принципі: адамның қан сарысуындағы Пролактинді (лютеотропты гормон немесе лютеотропин деп те аталатын PRL) анықтау үшін сандық in vitro талдау.</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау</p> <p>Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді.</p> <p>Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>
13	<p>MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған эстрадиолды анықтауға арналған сандық тест (Estradiol)</p>	<p>MAGLUMI Estradiol (CLIA) - MAGLUMI Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған эстрадиолды (Estradiol) анықтауға арналған сандық тест</p> <p>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Estradiol (CLIA)</p> <p>Тест принципі: адамның қан сарысуындағы эстрадиолды (Estradiol) анықтау үшін сандық in vitro талдау.</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау</p> <p>Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді.</p> <p>Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>
14	<p>MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған прогестеронды анықтауға арналған сандық тест (PRG, PRG)</p>	<p>MAGLUMI PRG (CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған прогестеронды анықтауға арналған сандық тест (PRG, PRG) (800, 2000, 4000, X8, X3)</p> <p>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI PRG (CLIA)</p> <p>Тест принципі: адамның қан сарысуындағы прогестеронды (PRG, PRG) анықтау үшін сандық in vitro талдау.</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау</p> <p>Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді.</p> <p>Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>
15	<p>MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған тестостеронды анықтауға арналған сандық тест</p>	<p>MAGLUMI Testosterone (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған тестостеронды(Testosterone) анықтауға арналған сандық тест</p> <p>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Testosterone (CLIA)</p> <p>Тест принципі: адамның қан сарысуындағы тестостеронды (Testosterone) анықтау үшін сандық in vitro талдау.</p>

	(Testosterone)	Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
16	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған дегидроэпандростеронды (DHEA-S) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI DHEA-S (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған дегидроэпандростеронды (DHEA-S) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI DHEA-s (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы дегидроэпандростеронды (DHEA-S) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
17	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған Альфа-фетопротеин AFP (Prenatal Screening) анықтау үшін сандық тест	MAGLUMI AFP (Prenatal Screening) (CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған AFP (Prenatal Screening) Альфа-фетопротеинді анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI AFP (Prenatal Screening) (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы AFP (пренатальды экран) Альфа-фетопротеинін сандық in vitro талдау Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
18	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған рак-эмбриональды антигенді (CEA) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI CEA (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған қатерлі ісік -эмбриональды антигенді (CEA) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CEA (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қатерлі ісік-эмбриональды антигенді (CEA) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
19	MAGLUMI 800 Автоматты	MAGLUMI f-PSA (CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты

	хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін простатикалық спецификалық антигенді (жалпы PSA) анықтауға арналған сандық тест	хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін бос простатикалық спецификалық антигенді (f-PSA) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI f-PSA (CLIA) Сынақ принципі: бос простатикалық спецификалық антиген (f-PSA) үшін сандық. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
20	Maglumi 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған бос простатикалық спецификалық антигенді (f-PSA) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI f-PSA (CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін бос простатикалық спецификалық антигенді (f-PSA) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI f-PSA (CLIA) Сынақ принципі: бос простатикалық спецификалық антиген (f-PSA) үшін сандық. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
21	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған қатерлі ісік антигенін анықтауға арналған сандық тест 125 (CA 125)	MAGLUMI CA 125(CLIA) MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған 125 (CA 125) қатерлі ісік антигенін анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CA 125 (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қатерлі ісік антигені 125 (CA 125)сандық анықтау үшін in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
22	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін 15-3 (CA 15-3) қатерлі ісік антигенінің мөлшерін анықтауға арналған сандық сынақ	MAGLUMI CA 15-3 (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін 15-3 (CA 15-3) қатерлі ісік антигенінің мөлшерін анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CA 15-3 (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қатерлі ісік антигенінің 15-3 (CA 15-3) in vitro анализінің мөлшерін анықтау үшін сандық in vitro талдау Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін

		колданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
23	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализатор үшін CA 19-9 қатерлі ісік антигенін сандық анықтау сынағы	MAGLUMI CA 19-9 (CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторы үшін CA 19-9 қатерлі ісік антигенінің сандық мөлшерін анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CA 19-9 (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қатерлі ісік антигенінің (CA 19-9) мөлшерін анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: химиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін колданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
24	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған дәнекер пептидті (C-Peptide) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI C-Peptide(CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған дәнекер пептидті (C-Peptide) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI C-Peptide (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы дәнекер пептидті (C-Peptide) анықтау үшін сандық in vitro талдау . Тест әдісі: химиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін колданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
25	MAGLUMI 800Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған инсулинді анықтау сынағы (инсулин)	MAGLUMI Insulin (CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған инсулинді (Insulin) анықтауға арналған сандық тест (инсулин) Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Insulin (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы инсулинді (инсулин) анықтау үшін сандық in vitro талдау . Тест әдісі: химиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін колданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
26	MAGLUMI Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған өсу гормонын (GH) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI GH (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған өсу гормонын (GH) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: GH (CLIA) Тест принципі: in vitro талдау адамның қан сарысуындағы өсу гормонын (GH) анықтау үшін сандық in vitro талдау . Тест әдісі: химиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар

		кірістірілген калибрлеу кысығын екі нүктеге реттеу үшін колданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
27	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған кортизолды анықтауға арналған сандық тест (Cortisol)	MAGLUMI Cortisol (CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған кортизолды (Cortisol) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Cortisol (CLIA) Тест принципі: қан сарысуындағы немесе адамның зәріндегі кортизолды (Cortisol) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысығын екі нүктеге реттеу үшін колданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
28	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған адренокортикотропты гормонды (ACTH) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI ACTH(CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған адренокортикотропты гормонды (ACTH) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI ACTH (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы адренокортикотропты гормонды (ACTH) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысығын екі нүктеге реттеу үшін колданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
29	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған бұзылмаған паратироид гормонын (бұзылмаған PTH) анықтауға арналған сандық тест	MAGLUMI Intact PTH (CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін бұзылмаған паратироид гормонын (бұзылмаған PTH) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Intact PTH (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы бұзылмаған паратироид гормонын (бұзылмаған PTH) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысығын екі нүктеге реттеу үшін колданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
30	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған циклоспорин а (CSA) сандық сынағы	MAGLUMI CSA (CLIA) - MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған циклоспорин а (CSA) сандық тесті Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CSA (CLIA) Тест принципі: in vitro талдау адамның қан сарысуындағы циклоспорин А (CSA) анықтау үшін сандық in vitro талдау . Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді.

		Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
31	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған FK 506 (такролимус) сандық сынағы	MAGLUMI FK 506(CLIA) – MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған FK 506 (такролимус) анықтау үшін сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI FK 506 (CLIA) Тест принципі: адам бүкіл қанындағы FK 506 (такролимус) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.
32	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған бастапқы реактивтер 1+2	1 және 2 бастапқы реагенттердің жарамдылығын және өлшеу және мөлшерлеу құрылғыларының жұмыс сапасын тексеру үшін жарық сигналын тексеру ерітіндісі қажет. Жарық сигналын тексеру күн сайын алғашқы талдау процедурасын жүргізу арқылы немесе бастапқы реагенттердің жаңа партиясын қолданар алдында MAGLUMI сериялы хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатор Maglumi 800 көмегімен автоматты түрде жүргізілуі керек. Бұл бақылау процедурасы анализатордың дұрыс жұмыс істеуін және бастапқы реагенттердің жарамдылығын тексеруге мүмкіндік береді және осылайша анализатордың дұрыс жұмыс істемеуіне, бастапқы реагенттердің дұрыс орналаспауына немесе жарамдылық мерзімінің аяқталуына байланысты қате нәтижелерді болдырмайды.
33	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған 1*714 л жуу концентраты	MAGLUMI жуу концентраты - MAGLUMI сериялы иммунологиялық анализатор Maglumi 800 Автоматты хемиллюминесцентті көмегімен талдау жүргізу кезінде магниттік микробөлшектерді жууға арналған сұйылту арқылы жуу сұйықтығын алу үшін қолданылатын ерітінді.
34	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған реакция модульдері	Реакциялық модуль MAGLUMI хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатор сериясы Maglumi 800 автоматты пайдалану арқылы MAGLUMI талдау жүргізуге арналған. Реакция модулі: 6×64 (әрқайсысында 6 тесік бар). Қосымша ақпарат (мысалы, MAGLUMI талдауларын орындау параметрлері).
35	MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған жарық сигналын тексеру ерітіндісі	MAGLUMI Автоматты хемиллюминесцентті иммунологиялық анализаторын (ХЛИА) пайдалана отырып талдау жүргізу үшін қажетті хемиллюминетриялық жарық сигналын қалыптастыруға арналған бастапқы реактивтер жиынтығы. (1 қаптама.=5*2 мл)
36	Жүйе түтіктерін тазартуға	Жүйе түтігін тазалауға арналған ерітінді- бөтелке 500

	арналған ерітінді-MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған	мл. Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған қалдықтарды жинауға арналған сөмкелер 800
37	MAGLUMI 800 Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған қалдық қап	Қалдықтарға арналған қапшық (1 қаптама= 50 дана) Waste Bag(1Pack= 50 Pieces). MAGLUMI Автоматты химиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған қалдықтарды жинауға арналған сөмкелер 800

Нысан

Кімге _____

(тапсырыс берушінің, сатып алуды
ұйымдастырушының және бірінғай
дистрибьютердің атауы)

Тендерге қатысуға өтінім

_____ (әлеуетті өнім берушінің атауы),
№ _____ тендер өткізу бойынша _____ тендерлік құжаттаманы/хабарландыруды қарап

_____ (тендер атауы)
_____ осы өтініммен мынадай лоттар бойынша хабарландыру шарттарына/тендерлік құжаттамаға сәйкес дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық қызметтерді жеткізуді жүзеге асыруға келісімін білдіреді:1) _____ (лот номері)

_____ (дәрілік заттардың/медициналық бұйымдардың/фармацевтикалық қызметтердің толық сипаттамасы)
2) _____ (лот нөмірі)

_____ (дәрілік заттардың/медициналық бұйымдардың/фармацевтикалық қызметтердің толық сипаттамасы)

Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 (бұдан әрі-ереже). Қаулысымен бекітілген тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтер шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларында (бұдан әрі-Қағида) көзделген талаптар мен шарттарға сәйкес, Әлеуетті өнім беруші Қағидаларда көзделген талаптармен танысқанын және конкурстық комиссияға өзінің құқықтылығы, біліктілігі, медициналық техниканы жеткізудің сапалық және өзге де сипаттамалары туралы дұрыс емес мәліметтер бергені үшін жауапты болатыны туралы және ҚР заңнамасында көзделген басқа да шектеулер туралы хабардар екенін растайды.

Әлеуетті өнім беруші осы өтінімдегі мәліметтердің және оған қоса берілетін құжаттардың дұрыстығын растайды:

№ p/p	Құжат атауы	Парақтар саны

Осы өтінім тендер қорытындысын шығарғанға дейін күшінде болады
Тендерлік өтінімге _____ (әлеуетті өнім берушінің атауы)
атынан және тапсырма бойынша қол қоюға өкілеттігі бар тұлғаның лауазымы, Т. А. Ә. (бар болса) және қолы.

Мөр(бар болса)

« ____ » _____ 20__ ж.

Әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысы

дәрілік заттар немесе медициналық бұйымдарды беретін әлеуеттік өнім берушінің атауы

Сатып алу № _____
Сатып алу тәсілі _____
№ Лот _____

№ р/р	Дәрілік затты/медициналық бұйымды жеткізуге баға ұсынысының мазмұны	Мазмұны (әлеуетті өнім беруші толтыру үшін)
1	Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның атауы (халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы)	
2	Сипаттама	
3	Өлшем бірлігі	
4	Тіркеу куәлігінің № бір жолғы әкелуге рұқсат бойынша	
5	Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның сауда атауы	
6	Дәрілік нысан/сипаттама (шығару нысаны)- тіркеу куәлігі /біржолғы әкелуге рұқсат бойынша	
7	Өлшем бірлігі - тіркеу куәлігі / бір жолғы әкелуге рұқсат бойынша	
8	Өндіруші - тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша	
9	Шыққан елі - тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша	
10	Буып-түю (қаптамадағы өлшем бірліктерінің саны) - бір жолғы әкелуге арналған тіркеу куәлігі/рұқсаты бойынша	
11	Бірліктің бағасы теңгемен- Жеткізу пунктіне (пунктеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 жағдайында Бірыңғай дистрибьютер сатып алған кезде оның үстеме бағасы	
12	Саны (көлемі)-өлшем бірліктерімен	
13	Әлеуетті өнім берушінің тасымалдауға, сақтандыруға, кедендік баждарды төлеуге, ҚҚС-қа және басқа да салықтарға, төлемдер мен алымдарға арналған барлық шығыстарын, басқа да шығыстарды қоса алғанда, жеткізу пунктіне (пунктеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 жеткізу шарттарында теңгемен жеткізу сомасы	
14	Жеткізу кестесі	

* әлеуетті өнім берушінің бағасы көрсетіледі және веб-портал Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын ескере отырып бағаны автоматты түрде қалыптастырады
Күні, айы, жылы «__» _____ 20__ ж
Лауазымы, Т .А.Ә. (бар болса) _____

Қолы

Мөр (бар болса)

Әлеуетті өнім берушінің өтініміне қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі

№	Құжат атауы	Датасы және нөмірі	Қысқаша мазмұны	Құжатқа кім қол қойды (лауазымын және Т.А.Ә. көрсету) (бар болса)	Түпнұсқа, көшірме, нотариалды куәландырылған көшірме (қажетін көрсету)	Парақ нөмірі

Кімге : _____
(сатып алуды ұйымдастырушының, тапсырыс берушінің
атауы мен реквизиттері)

Шығ. № _____
Күні, айы, жылы _____

**Электрондық банк кепілдігі (тендерлік және конкурстық өтінімдерді қамтамасыз ету
түрлері)**

Банк атауы (Банк филиалы)

(банктің атауы, БЖН және басқа да реквизиттері)
Кепілдік қамтамасыз ету № _____

« _ » _____ 20__ жыл

Банк (банк филиалы) _____ (атауы) (бұдан
әрі – Банк) «Әлеуеттік өнім беруші» _____ (тапсырыс берушінің,
сатып алуды ұйымдастырушының атауы) хабарлаған сатып алу бойынша
тендерге/конкурса қатысатыны, оның ішінде 1) № _____ лот бойынша
(хабарландырудағы/сатып алу веб-порталындағы нөмір) – мөлшерінде

(сомасы сандармен және жазумен) теңге;
2)...

және барлығы _____ сомаға (жазумен) теңге өнім беруге
дайын екендігінен хабардар.

Осыған байланысты Банк _____
(банктің атауы) Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375
қаулысымен бекітілген «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде
және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер
жүйесінде медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді (бұдан әрі –
ереже) сатып алуды өткізу және ұйымдастыру» Қағидаларында көзделген талаптар
бойынша ақы төлеуге қойылатын талапты алғаннан кейін сатып алу веб-порталындағы
электрондық түрдегі талапты қоса алғанда, бірінші талап бойынша сатып алуды
ұйымдастырушыға/Тапсырыс берушіге, Бірыңғай дистрибьюторға дәрілік заттарды,
медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық қызметтерді сатып алуға бөлінген
соманың 1 (бір) пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз ету сомасын төлеуге қайтарымсыз
міндеттеме алады, соның ішінде:

сатып алу веб-порталындағы электрондық түрдегі талап, 1 (бір) мөлшеріндегі кепілдік
қамтамасыз ету сомасы

пайыз тең _____ (сомаға № _____ лот бойынша санмен және жазумен
сомасы) _____

(сомасы сандармен және жазумен) теңге, сомаға № _____ лотқа _____
(сомасы сандармен және жазбаша) теңге,

дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық қызметтерді
сатып алуға бөлінген соманың 1 (бір) пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз ету
сомасын төлеуге қайтарымсыз міндеттеме алады.

Лауазымы, Т. А. Ә. (бар болса) _____

Банктің өкілетті өкілінің қолы

Банк мөрі

Сатып алудың үлгі шарты (тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында)

_____ орналасқан жері

" ____ " _____ ж.

Бұдан әрі "Тапсырыс беруші" деп аталатын _____ (тапсырыс берушінің толық атауы) _____ атынан уәкілетті адамның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болған жағдайда) бір тараптан және бұдан әрі "Өнім беруші" деп аталатын _____ (өнім беруші – тендер жеңіпазының толық атауы)

_____ атынан уәкілетті адамның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болған жағдайда) _____ (Жарғының, Ереженің) негізінде әрекет ететін екінші тараптан, "Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы" Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысының (бұдан әрі – Қағидалар), № _____ " ____ " _____ жылы (сатып алу затын көрсету) сатып алу бойынша _____ тәсілмен (тәсілін көрсету) сатып алу қорытындылары туралы хаттаманың негізінде осы Дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартты (бұдан әрі – Шарт) жасасты және төмендегілер туралы келісімге келді:

1. Шартта қолданылатын терминдер

1. Осы Шартта төменде санапаланған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:

1) Шарт – Тапсырыс беруші мен Өнім берушінің арасында Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшаларымен және толықтыруларымен бірге, сондай-ақ Шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен бірге қол қойған азаматтық-құқықтық акт;

2) Шарттың сомасы – Тапсырыс берушінің Өнім берушіге Шарттың шеңберінде Бірыңғай дистрибьюторға өзінің шарттық міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуі тиіс сома;

3) тауарлар – Өнім беруші Тапсырыс берушіге Шарттың талаптарына сәйкес беруі тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және ілеспе көрсетілетін қызметтер;

4) ілеспе көрсетілетін қызметтер – тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды беруді қамтамасыз ететін көрсетілетін қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған басқа да міндеттерін қамтитын, монтаждау, іске қосу, техникалық жәрдем көрсету, оқыту және басқа да қосалқы көрсетілетін қызметтер;

5) Тапсырыс беруші – облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары, медициналық қызметтер көрсететін әскери-медициналық (медициналық) бөлімшелер, ведомстволық бөлімшелер (ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық қызметтер көрсететін денсаулық сақтау субъектілері;

6) Өнім беруші – Тапсырыс берушімен жасалған сатып алу туралы Шартта оның контрагенті ретінде әрекет ететін және Шарт талаптарында көрсетілген тауарларды беруді жүзеге асыратын жеке немесе заңды тұлға.

2. Шарттың мәні

2. Өнім беруші тауарды Шарттың талаптарына сәйкес, осы Шартқа қосымшаларда айқындалған мөлшерде және сапада беруге, ал Тапсырыс беруші оны қабылдауға және Шарттың талаптарына сәйкес төлеуге міндеттенеді.

3. Төменде санамаланған құжаттар және оларда келісілген талаптар осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып табылады, атап айтқанда:

- 1) осы Шарт;
- 2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;
- 3) техникалық ерекшелік;
- 4) Шарттың орындалуын қамтамасыз ету (бұл тармақша егер тендерлік құжаттамада немесе Қағидаларда Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізу көзделсе көрсетіледі).

3. Шарттың бағасы және төлемі

4. Шарттың бағасы (ММ үшін бюджеттік бағдарламаға/ерекшелікке сәйкес тауарлардың атауын көрсету) _____ теңгені (соманы санмен және жазумен көрсету) құрайды және Өнім берушінің оның тендерлік өтінімінде көрсеткен бағасына сәйкес келеді.

5. Өнім берушіге берілген тауарлар үшін ақы төлеу мынадай шарттарда жүргізіледі:

Төлем түрі _____ (аудару, қолма-қол есеп айырысу, аккредитив және өзге де төлемдер)

Төлеу мерзімі: ____ (мысалы: % кейін тауарды тағайындалған пунктте қабылдағаннан немесе алдын ала төлем немесе өзгелер).

6. Төлем алдындағы қажетті құжаттар:

1) Өнім беруші ұсынатын және оның өндіруші, ресми дистрибьютор не өндірушінің ресми өкілі мәртебесін растайтын шарттың көшірмесі немесе өзге де құжаттар;

2) шот-фактура, жүкқұжат, қабылдап алу-беру актісі;

3) тауардың нақты түріне тән өзге де құжаттар (медициналық техниканы сатып алу кезінде: сервистік қызмет көрсетуді жүргізу кестесі; егер тауар өлшеу құралы болып табылса, өлшеу құралының бастапқы тексеруден өткені туралы сертификат; тапсырыс берушінің медициналық және техникалық мамандарын оқытуды растайтын құжаттар).

4. Тауарды беру және қабылдау шарттары

7. Шарт шеңберінде берілетін тауарлар техникалық ерекшелікте көрсетілген стандарттарға сәйкес келуі немесе олардан жоғары болуы тиіс.

8. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз Шарттың немесе оның қандай да бір ережелерінің, сондай-ақ Тапсырыс беруші немесе осы Шартты орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналды қоспағанда, оның атынан басқа тұлғалар ұсынған техникалық құжаттаманың, жоспарлардың, сызбалардың, модельдердің, үлгілердің немесе ақпараттың мазмұнын ешкімге ашпауға тиіс.

Көрсетілген ақпарат бұл персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін қаншалықты қажет болса, сондай шамада берілуге тиіс.

9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз жоғарыда аталған қандай да бір құжаттарды немесе ақпаратты Шартты іске асыру мақсатынан басқа мақсатта пайдаланбауға тиіс.

10. Өнім беруші тауарларды соңғы межелі пунктіне тасымалдау кезінде олардың бүлінуінен немесе бүлінуінен алдын алатын орауды қамтамасыз етуге тиіс.

Қаптама қандай да бір шектеусіз қарқынды көтеру-тасымалдау өңдеуіне және тасымалдау кезінде экстремалды температуралардың, тұздар мен жауын-шашынның, сондай-ақ ашық сақтаудың әсеріне төзуі тиіс.

Буып-түйілген жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын айқындау кезінде жеткізудің соңғы пунктінің алыстығын және тауарларды алып жүрудің барлық пункттерінде қуатты жүк көтергіш құралдардың болуын ескеру қажет.

11. Жәшіктерді буып-түю және таңбалау, сондай-ақ оның ішіндегі және сыртындағы құжаттама Қазақстан Республикасының заңнамасына қатаң сәйкес келуі тиіс.

12. Тауарларды беруді Өнім беруші сатып алынатын тауарлар тізбесінде айтылған Тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының талаптарына сәйкес жүзеге асырады.

13. Өнім беруші тауарларды тендерлік құжаттамаға қосымшада көрсетілген межелі пунктке дейін жеткізуге тиіс. Бұл тауарларды межелі пунктке дейін тасымалдауды Өнім беруші жүзеге асырады және төлейді, ал осыған байланысты шығыстар Шарттың бағасына енгізіледі.

5. Медициналық техниканы беру және қабылдау ерекшеліктері

14. Берілетін медициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету орнатылғаннан және пайдалануға берілгеннен кейін 37 (отыз жеті) ай ішінде жарамды, осы кезең ішінде кепілдікті сервистік қызмет көрсету құны Шарттың бағасына енгізілген және өзіне регламенттік және жөндеу жұмыстарын, сондай-ақ бұл ретте дайындаушы зауыт өндірген пайдаланылатын қосалқы бөлшектер мен тораптарды қамтиды. Бұл ретте кепілді сервистік қызмет көрсету медициналық техниканың тораптары мен жинақтауыштарының сынуы, жөнделуі, ауыстырылуы себебінен тоқтап тұру кезеңіне мөлшерлес мерзімге ұзартылады немесе Тапсырыс берушіге көрсетілген кезеңге Өнім беруші осыған ұқсас жұмыс істейтін медициналық техниканы ұсынады.
15. Осы Шарт шеңберінде Өнім беруші тендерлік құжаттамада көрсетілген қызметтерді ұсынуы тиіс.
16. Леспе қызметтердің бағасы Шарттың бағасына кіреді.
17. Тапсырыс беруші Өнім берушіден Өнім беруші дайындайтын немесе өткізетін қосалқы бөлшектер туралы ақпаратты, атап айтқанда Тапсырыс беруші Өнім берушіден сатып алу үшін таңдай алатын және кепілдік мерзімі өткеннен кейін оларды пайдалана алатын қосалқы бөлшектердің құны мен номенклатурасын ұсынуды талап ете алады.
18. Өнім беруші қосалқы бөлшектерді өндіруді тоқтатқан жағдайда:
- а) Тапсырыс берушіге қажетті мөлшерде қажетті сатып алуды жүргізуге мүмкіндік беру үшін өндірістің алдағы тоқтауы туралы алдын ала хабарлауы;
 - б) қажет болған жағдайда өндіріс тоқтатылғаннан кейін Тапсырыс берушіге қосалқы бөлшектерге жоспарларды, сызбаларды және техникалық құжаттаманы тегін беруі тиіс.
19. Өнім беруші Шарт шеңберінде берілген тауарлардың:
- 1) егер шартта өзгеше көзделмесе, конструкциялар мен материалдардың барлық соңғы модификацияларын көрсететін жаңа, пайдаланылмаған, ең жаңа не сериялық модельдер болып табылатынына;
 - 2) Тапсырыс берушінің елі үшін әдеттегі жағдайларда берілген тауарларды қалыпты пайдалану кезінде конструкциясына, материалдарына немесе жұмысына байланысты ақаулары болмайтынына кепілдік береді.
20. Тапсырыс беруші ұсынған техникалық ерекшелікке қатаң сәйкестікте Өнім беруші дайындаған конструкцияларда, материалдарда ақаулар пайда болған жағдайда Өнім беруші Тапсырыс берушінің техникалық ерекшелігіндегі олқылықтары үшін жауапты болмайды.
21. Бұл кепілдік тауарлардың бүкіл партиясын немесе оның бір бөлігін нақты жағдайға байланысты жеткізгеннен және оларды Шартта көрсетілген соңғы межелі пунктте қабылдағаннан кейін _____ күн ішінде жарамды (кепілдіктің талап етілетін мерзімі көрсетілсін).
22. Тапсырыс беруші осы кепілдікке байланысты барлық наразылықтар туралы Өнім берушіні жазбаша түрде жедел хабардар етуге міндетті.

23. Тауардың істен шығуы туралы хабарламаны алғаннан кейін Өнім беруші хабарламаны алған кезден бастап 72 (жетпіс екі) сағаттан аспайтын мерзімде болжамды жөндеудің себептерін, мерзімдерін айқындау үшін білікті маманның жергілікті жерге шығуын қамтамасыз етуге тиіс. Өнім беруші дайындаушы зауыт өндірген қосалқы бөлшектер мен тораптарды пайдалана отырып жөндеу немесе Тапсырыс беруші тарапынан қандай да бір шығыстарсыз ақаулы тауарды немесе оның бөлігін ауыстыруды бір ай ішінде жүргізуге тиіс.

24. Егер Өнім беруші хабарламаны алып, бір ай ішінде ақауды(ларды) түзетпесе, Тапсырыс беруші Өнім берушінің есебінен және Тапсырыс берушінің Өнім берушіге қатысты Шарт бойынша иелене алатын басқа құқықтарына қандай да бір залалсыз ақауларды түзету бойынша қажетті санкциялар мен шараларды қолдана алады.

25. Екі тарап қол қойған жазбаша өзгерістерді қоспағанда, Шарт құжаттарына ешқандай ауытқуларға немесе өзгерістерге (сызбалар, жобалар немесе техникалық ерекшеліктер, тиесп-жөнелту, буып-түю әдісі, жеткізу орны немесе Өнім беруші ұсынатын қызметтер және өзгелер) жол берілмейді.

26. Егер кез келген өзгеріс Өнім берушіге Шарт бойынша тауарлардың кез келген бөлігін беру үшін қажетті құнның немесе мерзімдердің азаюына әкелетін болса, онда шарттың бағасы немесе беру графигі немесе екеуі де тиісті түрде түзетіледі, ал Шартқа тиісті түзетулер енгізіледі. Өнім берушінің осы баптың шеңберінде түзету жүргізуге барлық сұрау салулары Өнім беруші тапсырыс берушіден өзгерістер туралы өкім алған күннен бастап 30 (отыз) күн ішінде ұсынылуға тиіс.

6. Тараптардың жауапкершілігі

27. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін біреуге толықтай да, ішінара да бермеуге тиіс.

28. Тауарларды беруді және қызметтерді көрсетуді Өнім беруші баға кестесінде көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асыруға тиіс.

29. Өнім беруші тарапынан жеткізілімді орындауды кешіктіру Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді ұстап қалуға және тұрақсыздық айыбын төлеуге алып келеді.

30. Егер Шартты орындау кезеңінде Өнім беруші кез келген сәтте тауарларды уақтылы беруге кедергі келтіретін жағдайларға тап болса, Өнім беруші Тапсырыс берушіге кідіріс фактісі, оның болжамды ұзақтығы және себебі (себептері) туралы дереу жазбаша хабарлама жіберуге тиіс. Өнім берушіден хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайды бағалауға тиіс және бюджеттік бағдарлама әкімшісімен келісім бойынша Өнім берушінің Шартты орындау мерзімін ұзарта алады. Мұндай жағдайда мұндай ұзартуды тараптар Шартқа түзетулер енгізу арқылы ратификациялауға тиіс.

31. Форс-мажор жағдайларды қоспағанда, егер Өнім беруші тауарларды Шартта көзделген мерзімдерде бере алмаса, Тапсырыс беруші Шарт шеңберінде өзінің басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, Шарттың бағасынан жеткіліксіз берілген немесе мерзімі бұзылып берілген тауар сомасының 0,1 (нөл бүтін оннан бір) пайыз мөлшеріндегі соманы тұрақсыздық айыбы түрінде шегереді.

32. Егер Шартты орындауды кешіктіру форс-мажор жағдайлардың нәтижесі болып табылса, Өнім беруші өзінің Шарттың орындалуын қамтамасыз етуінен айырылмайды және тұрақсыздық айыбын төлеуге немесе Шарттың талаптарын орындамауына байланысты оны бұзуға жауапты болмайды.

33. Шарттың мақсаттары үшін форс-мажор Тараптың жаңсақтығына немесе салғырттығына байланысты емес және бұл жағдайлар Тараптардың кез келгенінің шарт бойынша өз міндеттемелерін орындауын мүмкін етпеген жағдайда, Тараптардың кез келгенінің бақылауына бағынбайтын күтпеген сипатқа ие (дүлей зілзалалар, міндеттемелерді орындауға тыйым салатын немесе қандай да бір өзгеше түрде кедергі келтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шығару, әскери іс-қимылдар, өндірісті тоқтата тұру немесе тоқтату және еңсерілмейтін күштің (форс-мажордың) туындағаны туралы куәлікте көрсетілген жағдайлар) оқиғаны білдіреді.

34. Форс-мажор жағдайлар туындаған кезде, олар туындаған Тарап екінші Тарапқа осындай жағдайлар және олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және форс-мажор жағдайлар туындаған кезден бастап күнтізбелік он күн ішінде олардың туындағанын тиісті құжаттармен растайды. Бұл жағдайда Шарттың қолданылуы форс-мажор жағдайлар тоқтатылғанға дейін тоқтатыла тұрады және Шарттың қолданылу мерзімі форс-мажор жағдайлардың қолданылу мерзіміне сәйкес ұзартылады. Хабарламау немесе уақтылы хабарламау Тарапты Шарт бойынша міндеттемелерді орындамағаны не тиісінше орындамағаны үшін жауапкершіліктен босататын негіз ретінде жоғарыда көрсетілген жағдайлардың кез келгеніне сілтеме жасау құқығынан айырады.

35. Егер форс-мажор жағдайлар күнтізбелік бір айдан астам уақытқа созылса, Тараптар бұл туралы жазбаша келісім жасасу жолымен Шарттың қолданылуын тоқтату туралы шешім қабылдауға құқылы. Бұл ретте Тараптар нақты берілген тауар үшін өзара есеп айырысуды жүргізеді.

36. Егер Өнім беруші банкрот немесе төлеуге қабілетсіз болса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты кез келген уақытта бұза алады. Бұл жағдайда бұзу дереу жүзеге асырылады және егер Шартты бұзу зиян келтірмесе немесе іс-әрекеттерді жасауға немесе Тапсырыс берушіге қойылған немесе кейіннен қойылатын санкцияларды қолдануға қандай да бір құқықтарды қозғамаса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге қатысты ешқандай қаржылық міндет көтермейді.

37. Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты одан әрі орындаудың орынсыздығына байланысты оны кез келген уақытта бұза алады. Хабарламада Шартты бұзудың себебі көрсетілуге тиіс, күші жойылған шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ақ Шартты бұзудың күшіне енген күні көрсетілуге тиіс.

Шарт осындай жағдайларға байланысты күшін жойған кезде Өнім беруші Шартты бұзуға байланысты оны бұзатын күнгі іс жүзіндегі шығындар үшін ғана ақы талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша немесе оған байланысты олардың арасында туындайтын барлық келіспеушіліктерді немесе дауларды тікелей келіссөздер процесінде шешуге барлық күш-жігерін салуға тиіс.

38. Егер осындай келіссөздер басталғаннан кейін 21 (жиырма бір) күнтізбелік күн ішінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша дауды шеше алмаса, Тараптардың кез

келгені бұл мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.

39. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға ынталандырмайды, сондай-ақ Шартқа қосымшаға сәйкес сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтайды деп сендіреді.

7. Құпиялылық

40. Шарттың қолданысының нәтижесінде бір Тараптың екінші Тарап үшін ұсынған ақпараты Шарттың уақыты біткеннен кейін немесе бұзғаннан кейін 3 (үш) жылға дейін құпия болып табылады, мынадай жағдайлардан басқа, егер ақпарат:

- 1) ашу кезінде жұртшылықтың қолы жетімді;
 - 2) жария етілгеннен кейін екінші Тарапқа жария етуші Тарап Шартты жариялау жолымен немесе өзгеше түрде бұзбай (мемлекеттік, құқық қорғау және сот органдарының сұрау салулары бойынша ұсыну жолымен) жария пайдалануға түссе;
 - 3) басқа Тарап ашу кезінде Тараптардың иелігінде болып және осындай Тараптан тікелей немесе жанама алынбаса;
 - 4) үшінші тараптан алынды, алайда мұндай ақпарат құпиялылықты кепілдендіретін Тараптан тікелей немесе жанама ұсынылмаса;
 - 5) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда сотқа, мемлекеттік органдарға, жеке сот орындаушыларына ұсынылса құпия болып табылмайды.
41. Шартқа сәйкес өзінің міндеттемелерін растайтын Тарап осындай міндеттемелерді бұзуды белгілеген жағдайда өзіне дәлелдеу ауыртпалығын жүктейді.

8. Қорытынды ережелер

42. Шарт қазақ және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші тарабы шетелдік ұйым болып табылған жағдайда, екінші данасы Қазақстан Республикасының тіл туралы заңнамасына сәйкес тілге аударылуы мүмкін. Шартты сот тәртібімен қарау қажет болған жағдайда шарттың қазақ немесе орыс тілдеріндегі данасы қаралады. Тараптар алмасатын Шартқа қатысты барлық хат алмасу және басқа да құжаттама осы талаптарға сәйкес келуге тиіс.

43. Шартқа сәйкес бір Тарап екінші Тарапқа жіберетін кез келген хабарлама кейіннен түпнұсқасы беріле отырып, хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіледі.

44. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшіне ерудің көрсетілген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы күндердің қайсысы кешірек болатынына байланысты күшіне енеді.

45. Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге жатады.

46. Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді тендерлік құжаттамада көзделген нысанда, көлемде және шарттарда енгізуге міндетті.

47. Осы Шарт Тапсырыс беруші оны Қазақстан Республикасы Қаржы министрлігінің аумақтық қазынашылық органында тіркегеннен кейін (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер үшін) не Тараптар қол қойғаннан және Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізгеннен кейін күшіне енеді.

Аумақтық қазынашылық органында тіркелген күні (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер үшін): _____.

48. Осы тауарды сатып алу Шарты Тапсырыс берушінің дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алуды жүзеге асыруы процесінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші арасында туындайтын құқықтық қатынастарды реттейді. Осы Шартқа енгізілетін кез келген өзгерістер мен толықтырулар Қазақстан Республикасының заңнамасына, Тапсырыс берушінің тендерлік құжаттамасына, Өнім берушінің тендерлік өтініміне және тендер қорытындылары туралы хаттамаға сәйкес келуге тиіс.

9. Тараптардың мекенжайлары, банктік деректемелері және қолдары

Тапсырыс беруші:

БСН

Заңды мекенжайы:

Банктік деректемелер

Телефон, e-mail

Лауазымы _____

Қолы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда)

Мөрі (бар болған жағдайда)

Өнім беруші:

БСН

Заңды мекенжайы:

Банктік деректемелер

Телефон, e-mail

Лауазымы _____

Қолы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда)

Мөрі (бар болған жағдайда)

Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптар

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар өздерінің жұмыскерлері және олардың аффилирленген тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылар) Қазақстан Республикасының заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласында қандай да іс-әрекеттер жасамайды, бір заңсыз артықшылықтар немесе өзге де заңсыз мақсаттар алу мақсатында осы адамдардың іс-әрекеттеріне немесе шешімдеріне ықпал ету үшін кез келген тұлғаға тікелей немесе жанама түрде қандай да бір ақша қаражатын немесе құндылықтарды ұсынбайды деп сендіреді.
2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар олардың жұмыскерлері, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылар) осы Шарттың мақсаттары үшін пара беру/алу, коммерциялық пара беру, сондай-ақ сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын іс-әрекеттерді жүзеге асырмайтындығына сендіреді.
3. Осы шарт тараптарының әрқайсысы басқа Тараптың қызметкерлерін қандай да бір жолмен, оның ішінде ақшалай сомалар, сыйлықтар беру, олардың атына жұмыстарды (көрсетілетін қызметтерді) өтеусіз орындау арқылы және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке салатын және осы қызметкердің оны ынталандыратын пайдасына қандай да бір іс-әрекеттерді орындауын қамтамасыз етуге бағытталған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тартады.
4. Тараптардың әрқайсысы екінші Тараптан осы Шарттың орындалу барысын талдау мақсатында осы Шарттың орындалуы жөніндегі мәліметтерді қамтитын кез келген құжаттарды сұратады.
5. Тарапта қандай да бір Сыбайлас жемқорлыққа қарсы шарттардың бұзылуы орын алды немесе орын алуы мүмкін деген күдік туындаған жағдайда тиісті Тарап екінші Тарапты жазбаша нысанда хабардар етеді.
6. Жазбаша хабарламада Тарап пара беру немесе алу, коммерциялық пара беру, сондай-ақ сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттер ретінде фактілерге сілтеме жасайды немесе контрагенттің, оның үлестес тұлғаларының, қызметкерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, делдалдарының және (немесе) қосалқы мердігерлердің (бірлесіп орындаушылардың) осы шарттардың қандай да бір ережелерін қолданылып жүрген заңдармен сараланатын іс-әрекеттерде көрініс табатын, не болғанын немесе бұзуы мүмкін екенін нақты растайтын немесе болжауға негіз беретін материалдарды ұсынады.
7. Осы Шарттың Тараптары сыбайлас жемқорлықтың алдын алу жөніндегі рәсімдердің жүргізілуін таниды және олардың сақталуын бақылайды. Бұл ретте тараптар сыбайлас жемқорлық қызметіне тартылған контрагенттермен іскерлік қатынастардың болуын барынша азайту үшін ақылға қонымды күш-жігер жұмсайды, сондай-ақ сыбайлас жемқорлықтың алдын алу мақсатында бір-біріне өзара жәрдем көрсетеді.
8. Осы Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптың 5-тармағына сәйкес жазбаша хабарлама алған Тарап 10 (он) күнтізбелік күн ішінде тергеп-тексеруді жүргізеді және оның нәтижелерін екінші Тараптың атына ұсынады.

Қосымша 8

Тендерлік құжаттамаға

Шығ. № _____
Күні, айы, жылы _____
Кімге :

_____ (сатып алуды ұйымдастырушының, тапсырыс берушінің бірыңғай дистрибьютерінің атауы мен реквизиттер)

Банк кепілдігі (шартты орындауды қамтамасыз ету түрі)

Банк

атауы:

_____ (банктің атауы, бизнес-сәйкестендіру нөмірі және басқа реквизиттері)

Кепілдік міндеттеме № _____

(орналасқан жері)

«__» _____ ж

_____ (өнім берушінің/ Орындаушының атауы), (бұдан әрі-Өнім беруші/Орындаушы " " _____ ж. бастап (бұдан әрі-Шарт/қосымша келісім)

_____ (тауарлардың немесе қызметтердің сипаттамасы)

жеткізуге № _____ Шарт/қосымша келісім жасасқнын ескере отырып
Сіз Шартта / қосымша келісімде жеткізуші / Орындаушы оның орындалуын қамтамасыз
етуді жалпы сомаға банктік кепілдік түрінде енгізеді деп
көзделіңіз _____ (сомасы және жазбаша) тенге.
Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысымен
бекітілген «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе)
міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтер,
медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру
және жүргізу» Қағидалары мен шарттарда көрсетілген негіздер бойынша . сіздің жазбаша
төлем талабыңызды алғаннан кейін, Осы Банк _____
(банктің атауы) жоғарыда көрсетілген шарт бойынша кепілгер болып табылатынын
растайды және сіздің талабыңыз бойынша соманы сізге қайтарып алынбайтын міндеттеме
алады, тең _____ (сомасы сандармен және жазбаша),
Бұл кепілдік оған қол қойылған күннен бастап күшіне енеді және өнім беруші шарт
бойынша өз міндеттемелерін толық орындаған сәтке дейін қолданылады.

Банктің өкілетті тұлғаларының қолдары

(Т.А.Ә және лауазымын көрсету)

Банктің мөрі