

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

Приказ № 337 от «20» июля 2023 г.

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ по закупу медицинских изделий «Шовный материал» 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 приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (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 приказу № 110 и тендерной документации.
5. Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать условиям требованиям указанным в главе 1 пункты 8,9,10 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.

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям: не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);

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.

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

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

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

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

технической спецификации;

- 3) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);
- 5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан 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) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

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

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 условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – пункт 11 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 настоящими Правилами;

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

16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного

наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг).

При индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика, перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового 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) условия, предъявляемые к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, предусмотренных пунктами 8 и 9 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 приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней.

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. При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2) 3) 4), 5), 6) и 7) пункта 50 настоящих правил.

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

- 1) заявку на участие в тендере по форме, согласно **приложению 1** к Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);
- 2) копию устава для юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;
- 4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. 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, согласно **приложению 2** Правил (приложение 4 тендерной документации);
- 7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки (приложение б).

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

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 предоставляет ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 Правил (приложение 4 к тендерной документации);

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

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 Правил.

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 ее приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

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 Астана улица Теле Би, каб. № 211, и содержит слова Тендер по запуску медицинских изделий «Шовный материал» на 2023 г. и «Не вскрывать до 11.00 часов «10» августа 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

«10» августа 2023 года до 09 часов 00 минут.

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

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

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 «10» августа 2023 года до 11 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.

Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условиям настоящих Правил в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

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

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

18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;

19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

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 меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.

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

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.

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** наименьшего ценового предложения 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. 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 лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующих решению Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и решению Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

Поддержка предпринимательской инициативы

53. 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.

54. 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.

55. 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.

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

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

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

- 1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;
- 2) сумма закупа;
- 3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
- 4) цена и условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
- 5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
- 6) основания отклонения тендерных заявок;

- 7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
- 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;
- 9) основания, если победитель тендера не определен;
- 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
- 11) информация о привлечении экспертной комиссии.

59. 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 или организатора закупа.

Заключение договора о закупках

60. Заказчик в течение 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

61. 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 со дня представления отказа от заключения договора.

62. 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.

63. 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.

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

65. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности состава или характеристики лекарственного средства и (или) медицинского изделия, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и, соответственно, цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

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

заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

67. Контроль за исполнением договоров осуществляется заказчиком в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

68. К договору о закупе медицинских изделий применяются нормы Гражданского кодекса Республики Казахстан.

Обеспечение исполнения договора о закупе

69. 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.

70. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика

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

72. 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.

73. 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 товаров
Наименование Заказчика: НАО "Казахский 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 закупа	Сумма выделенная для закупа
1	Нить хирургическая USP 5-0 (M1), окружностью иглы 1/2, HR 17 мм, 90 см	штука	200	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	1 250,00	250 000,00
2	Нить хирургическая, 6-0USP (M0,7), окружностью иглы 3/8, 2x DR 13 мм, 75 см	штука	500	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	2 360,00	1 180 000,00
3	Нить хирургическая, 7-0USP (M0,5), окружностью иглы 3/8, 2x DR 9 мм, 75 см.	штука	200	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	2 930,00	586 000,00
4	Нить хирургическая USP 6-0(M0,7), 1/2 окружностью иглы. HR 12,5 мм, 45 см	штука	200	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	1 950,00	390 000,00
5	Нить хирургическая USP 5-0 (M1), окружностью иглы 1/2, HR 17 мм, 75см.	штука	200	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	1 850,00	370 000,00

	1/2 20 мм, 75 см				назначен ия	течение 15 календарных дней	район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.		
13	Нить хирургическая USP 4- 0(M1,5), 1/2 окружностью иглы HR 17 мм, 75 см	штука	500	DDP пункт назначен ия	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	1 650,00	825 000,00
14	Нить хирургическая USP 4- 0, 1/2 окружностью иглы HR 22 мм, 70 см	штука	500	DDP пункт назначен ия	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	1 800,00	900 000,00
15	Нить хирургическая USP 5- 0(M1), 1/2 окружностью иглы HR 17 мм, 75 см	штука	200	DDP пункт назначен ия	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	1 600,00	320 000,00
16	Нить хирургическая USP 6- 0(M0,7), 1/2 окружностью иглы HR 12 мм, 45 см	штука	200	DDP пункт назначен ия	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	1 950,00	390 000,00
17	Шовный хирургический USP(метрический): 2/0(3). 3/8 окружности 24мм,75см	штука	300	DDP пункт назначен ия	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	1 000,00	300 000,00
18	Шовный хирургический USP(метрический): 3/0(2): 1/2 окружности 30мм,75см	штука	200	DDP пункт назначен ия	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	1 000,00	200 000,00

19	Шовный хирургический USP(метрический): 1(4). 1/2 окружности 37мм, 75м	штука	120	DDP пункт назначен	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	1 000,00	120 000,00
20	Саморассасывающийся хирургический шовный материал простой 4/0 коллошая игла (20мм.), 1/2 окружности, длина нити 75см. (1шт.),	штука	200	DDP пункт назначен	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	950	190 000,00
21	Саморассасывающийся хирургический шовный материал простой 5/0 коллошая игла (20мм.), 1/2 окружности, длина нити 75см. (1шт.)	штука	200	DDP пункт назначен	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	850	170 000,00
22	Нить хирургическая USP 5-0 (M1), окружностью иглы 1/8, HR 17 мм, 70см.	штука	200	DDP пункт назначен	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	3 500,00	700 000,00
23	Нить хирургическая USP6-0 (M0,7), окружностью иглы 1/2 HR 12 мм. 45 см	штука	60	DDP пункт назначен	По заявке заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, Наурызбайский район, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган №2.	0%	3 700,00	222 000,00

* Полное описание товаров указывается в технической спецификации

Техническая спецификация

№ лота	Наименование лота	Техническая спецификация
1	Нить хирургическая USP 5-0 (M1), окружностью иглы 1/2, HR 17 мм, 90 см	<p>Синтетический нерассасывающийся инертный монофиламентный шовный материал из композиции изотактического кристаллического стереоизомера полипропилена (синтетического линейного полиолефина) и полиэтилена (для повышения гладкости и прочности), не меняет прочности <i>in vivo</i>, бесцветный или окрашен в синий цвет фталоцианином меди. Размер M1 (5-0), длина нити 90-95 см, окрашенный в синий цвет, в пакете 1 нить. Не менее двух игл 17 мм, 1/2 круга, колющая и 17 мм, 1/2 круга, колющая. Обе иглы соединены с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Материал игл - осолопрочный не хуже хром-никель-титановый сплав с повышенным содержанием хрома с повышенной устойчивостью к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см² для прошивания плотных тканей. Шовный материал упакован в пакет "синтетическая бумага-пленка. Шовный материал свернут овалом на пластиковом носителе для уменьшения эффекта памяти формы с прямым доступом к иглам. Вторичная упаковка из картона с открывающимися в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификация соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
2	Нить хирургическая, 6-0USP (M0,7), окружностью иглы 3/8, 2x DR 13 мм, 75 см	<p>Синтетический нерассасывающийся монофиламентный шовный материал из композиции изотактического кристаллического стереоизомера полипропилена (синтетического линейного полиолефина) и полиэтилена для повышения гладкости и прочности. Размер M0,7 (6-0), длина нити 75-80 см, окрашенный в синий цвет, в</p>

	<p>пакете 1 нить. Не менее двух игл 13 мм, 3/8 круга колющая и 13 мм, 3/8 круга колющая. Обе иглы соединены с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Материал игл - осолопрочный хром-никель-титановый сплав с повышенным содержанием хрома с повышенной устойчивостью к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см² для прошивания плотных тканей. Шовный материал упакован в пакет "синтетическая бумага-пленка. Шовный материал свернут овалом на пластиковом носителе для уменьшения эффекта памяти формы с прямым доступом к иглам. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стелажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификация соответствует. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
<p>Нить хирургическая, 7-0USP (M0,5), окружностью иглы 3/8, 2x DR 9 мм, 75 см.</p>	<p>Синтетический нерассасывающийся монофиламентный шовный материал из композиции изотактического кристаллического стереоизомера полипропилена (синтетического линейного полиолефина) и полиэтилена для повышения гладкости и прочности. Размер M0,5 (7-0), длина нити 75-80 см, окрашенный в синий цвет, в пакете 1 нить. Не менее двух игл 9 мм, 3/8 круга колющая и 9 мм, 3/8 круга колющая. Обе иглы соединены с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Материал игл - осолопрочный хром-никель-титановый сплав с повышенным содержанием хрома с повышенной устойчивостью к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см² для прошивания плотных тканей. Шовный материал упакован в пакет "синтетическая бумага-пленка. Шовный материал свернут овалом на пластиковом носителе для уменьшения эффекта памяти формы с прямым доступом к иглам. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стелажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификация соответствует. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
<p>Нить хирургическая USP 6-0(M0,7), 1/2 окружностью иглы. HR 12,5 мм, 45 см</p>	<p>Синтетический рассасывающийся полифиламентный шовный материал, изготовленная из плетеных нитей сополимера на основе полилактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стериоидлактата кальция), со сроком</p>

	<p>эффективной поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течение не более 70 дней. Исходное среднее значение прочности в узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочности, установленных стандартами для максимальной прочности при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер M0,7 (6-0), длина нити 45-46 см, окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 12,5 мм, 1/2 круга, коллющая тонкая уплощенная, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Материал иглы - особо-прочный хром-никель-титановый сплав с повышенным содержанием хрома с повышенной устойчивостью к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см² для прошивания плотных тканей. Шовный материал запакован в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннею пакета из фольги. Шовный материал свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Шовный материал должен быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была видна сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
<p>Нить хирургическая USP 5-0 (M1), окружностью иглы 1/2, HR 17 мм, 75см.</p>	<p>Синтетический рассасывающийся полифиламентный шовный материал, изготовленная из плетеных нитей сополимера на основе полилактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стеарилактата кальция), со сроком эффективной поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течение не более 70 дней. Исходное среднее значение прочности в узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочности, установленных стандартами для максимальной прочности при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер M1 (5-0), длина нити 75-80 см, окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 17 мм, 1/2 круга, коллющая тонкая, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для</p>

		<p>повышения прочности места соединения. Игла из стали с пределом текучести 0,2% не менее 1680 Н/мм² для повышения устойчивости к разгибанию, и пределом прочности не менее 1720 Н/мм² для увеличения прочности. Шовный материал запакован в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из фольги. Шовный материал свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Шовный материал должен быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была видна сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
6	Нить хирургическая USP 6-0(M0,7), 1/2 окружностью иглы HR 12 мм, 70 см	<p>Нить хирургическая, стерильная, синтетическая, рассасывающаяся состоящая из кополимера молочной кислоты и ε-капролактона, тип нити моноволоконо. размерами USP 6-0 (M0,7), сталь иглы, покрытая силиконом, с аграмматическими колючими иглами, окружностью иглы 1/2, размер HR 12 мм, длиной нити 70 см, 1/2 окружностью иглы. Срок годности 5 лет, после стерилизации методом окисью этилена.</p>
7	Нить хирургическая, USP 5-0(M1),, 1/2 окружностью иглы HR 12 мм, 70 см	<p>Нить хирургическая, стерильная, синтетическая, рассасывающаяся состоящая из кополимера молочной кислоты и ε-капролактона, тип нити моноволоконо. размерами USP 5-0(M1), сталь иглы, покрытая силиконом, с аграмматическими колючими иглами, окружностью иглы 1/2, размер HR 12 мм, длиной нити 70 см, 1/2 окружностью иглы . Срок годности 5 лет, после стерилизации методом окисью этилена.</p>
8	Нить хирургическая USP 0(M3,5), 1/2 окружностью иглы HRS 40 мм, 75 см	<p>Синтетический рассасывающийся полифиламентный шовный материал, изготовленная из плетеных нитей сополимера на основе полилактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стеариоиллактилата кальция), со сроком эффективной поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течение не более 70 дней. Исходное среднее значение прочности в узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочности, установленных</p>

	<p>стандартами для максимальной прочности при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер M 3,5 (0) , длина нити 75-80 см, окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 40 мм, 1/2 круга, колющая усиленная, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Игла из стали с пределом текучести 0,2% не менее 1680 Н/мм² для повышения устойчивости к разгибанию, и пределом прочности не менее 1720 Н/мм² для увеличения прочности. Шовный материал запакован в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из фольги. Шовный материал свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Шовный материал должен быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была видна сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
<p>Нить хирургическая 1/2 окружностью иглы USP I(M4), HRS 40 мм, 90 см</p>	<p>Синтетический рассасывающийся полифилламентный шовный материал, изготовленная из плетеных нитей сополимера на основе полилактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стеариоиллактилата кальция), со сроком эффективности поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течение не более 70 дней. Исходное среднее значение прочности в узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочности, установленных стандартами для максимальной прочности при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер M 4 (1) , длина нити 90-95 см, окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 40 мм, 1/2 круга, колющая усиленная, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Игла из стали с пределом текучести 0,2% не менее 1680 Н/мм² для повышения устойчивости к разгибанию, и пределом прочности не менее 1720 Н/мм² для увеличения прочности. Шовный материал запакован в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из</p>

		<p>синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из фольги. Шовный материал свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Шовный материал должен быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимися в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инstrukция на русском языке в каждой коробке.</p>
10	<p>Нить хирургическая USP 2-0(M3), 1/2 окружностью иглы HRS 27 мм, 75 см</p>	<p>Синтетический рассасывающийся полифилламентный шовный материал, изготовленная из плетеных нитей сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стеариоиллактата кальция), со сроком эффективной поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течение не более 70 дней. Исходное среднее значение прочности в узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочности, установленных стандартами для максимальной прочности при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер M 3 (2-0), длина нити 75-80 см, окрашенная, Игла окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 27 мм, 1/2 круга, колющая усиленная, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Игла из стали с пределом текучести 0,2% не менее 1680 Н/мм² для повышения устойчивости к разгибанию, и пределом прочности не менее 1720 Н/мм² для увеличения прочности. Шовный материал запакован в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из фольги. Шовный материал свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Шовный материал должен быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимися в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного</p>

	<p>свидетельства, сертификата соответствия. Инструкции на русском языке в каждой коробке.</p>
<p>Нить хирургическая USP 3-0(M2), 1/2 окружностью иглы HR 22 мм, 75 см</p>	<p>Синтетический рассасывающийся полифилламентный шовный материал, изготовленная из плетеных нитей сополимера на основе полилактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стеариоиллактилата кальция), со сроком эффективной поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течение не более 70 дней. Исходное среднее значение прочности в узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочности, установленных стандартами для максимальной прочности при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер M 2 (3-0) , длина нити 75-80 см, окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 22 мм, 1/2 круга, колющая тонкая, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Игла из стали с пределом текучести 0,2% не менее 1680 Н/мм² для повышения устойчивости к разгибанию, и пределом прочности не менее 1720 Н/мм² для увеличения прочности. Шовный материал запакован в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из фольги. Шовный материал свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Шовный материал должен быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была видна сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
<p>Нить хирургическая USP3-0 (M2,0) , окружностью иглы 1/2 20 мм, 75 см</p>	<p>Синтетический рассасывающийся полифилламентный шовный материал, изготовленный из плетеных нитей сополимера на основе полилактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стеариоиллактилата кальция), со сроком эффективной поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного</p>

	<p>рассасывания в течение не более 70 дней. Исходное среднее значение прочности в узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочностии, установленных стандартами для максимальной прочностии при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер M 2 (3-0) , длина нити 75-80 см, окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 20 мм, 1/2 круга, колющая тонкая, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочностии места соединения. Шовный материал запакован в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из фольги. Шовный материал свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Шовный материал должен быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была видна сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимися в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификации соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
<p>Нить хирургическая USP 4-0(M1,5), 1/2 окружностью иглы HR 17 мм, 75 см</p>	<p>Синтетический рассасывающийся полифилламентный шовный материал, изготовленная из плетеных нитей сополимера на основе полилактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стеариолактата кальция), со сроком эффективности поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течение не более 70 дней. Исходное среднее значение прочностии в узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочностии, установленных стандартами для максимальной прочностии при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер M1,5 (4-0) , длина нити 75-80 см, окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 17 мм, 1/2 круга, колющая тонкая уплощенная, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочностии места соединения. Материал иглы - особо-прочный хром-никель-титановый сплав с повышенным содержанием хрома с повышенной устойчивостью к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см² для прошивания плотных тканей. Шовный материал запакован в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко</p>

	<p>разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из фольги. Шовный материал свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Шовный материал должен быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была видна сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
<p>Нить хирургическая USP 4-0, 1/2 окружностью иглы HR 22 мм, 70 см</p>	<p>Синтетический рассасывающийся полифилламентный шовный материал, изготовленная из плетеных нитей сополимера на основе полилактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стеариолактата калыция), со сроком эффективной поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течение не менее 70 дней. Исходное среднее значение прочности в узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочности, установленных стандартами для максимальной прочности при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер (4-0), длина нити 70 см, окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 22 мм, 1/2 круга, колющая тонкая, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Игла из стали с пределом текучести 0,2% не менее 1680 Н/мм² для повышения устойчивости к разгибанию, и пределом прочности не менее 1720 Н/мм² для увеличения прочности. Шовный материал запакован в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из фольги. Шовный материал свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Шовный материал должен быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была видна сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой</p>

<p>Нить хирургическая USP 5-0(M1), 1/2 окружностью иглы HR 17 мм, 75 см</p>	<p>коробке. Синтетический рассасывающийся полифилламентный шовный материал, изготовленная из плетеных нитей сополимера на основе полилактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стеароиллактилата кальция), со сроком эффективной поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течение не более 70 дней. Исходное среднее значение прочности в узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочности, установленных стандартами для максимальной прочности при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер M1 (5-0) , длина нити 75-80 см, окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 17 мм, 1/2 круга, коллющая тонкая, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Игла из стали с пределом текучести 0,2% не менее 1680 Н/мм2 для повышения устойчивости к разгибанию, и пределом прочности не менее 1720 Н/мм2 для увеличения прочности. Шовный материал запакван в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из фольги. Шовный материал свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Шовный материал должен быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была видна сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
<p>Нить хирургическая USP 6-0(M0,7), 1/2 окружностью иглы HR 12 мм, 45 см</p>	<p>Синтетический рассасывающийся полифилламентный шовный материал, изготовленная из плетеных нитей сополимера на основе полилактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера капролактон/гликолид стеароиллактилата кальция), со сроком эффективной поддержки раны в течение не менее 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течение не более 70 дней. Исходное среднее значение прочности в</p>

	<p>узле должно быть не менее чем на 40% выше показателей прочности, установленных стандартами для максимальной прочности при завязывании узлов и возможности использования более тонких шовных материалов. Размер M0,7 (6-0) , длина нити 45-46 см, окрашенный в фиолетовый цвет, в пакете 1 нить. Игла 12,5 мм, 1/2 круга, колющая тонкая уплощенная, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Материал иглы - особо-прочный хром-никель-титановый сплав с повышенным содержанием хрома с повышенной устойчивостью к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см² для прошивания плотных тканей. Шовный материал запакован в дважды стерильную упаковку для надежного хранения: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из фольги. Шовный материал должен свернут на бумажном носителе внутри пакета из фольги. Игла была видна сразу и быть уложен так, чтобы при отрыве края пакета из фольги игла была видна сразу и доступна для захвата иглодержателем. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка шовного материала допускает максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
<p>Шовный хирургический USP(метрический): 2/0(3). 3/8 окружности 24мм, 75см</p>	<p>Шелковый нерассасывающийся плетеный шовный материал из немутагенных нитей, состоящих из белка фиброина. Обработаны с целью удаления серицина. Покрыт воском. Размер M 3 (2-0) , длина нити 75-80 см, окрашенный в черный цвет, в пакете 1 нить. Игла 24 мм, 3/8 круга обратнo-режущая, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Игла из стали с пределом текучести 0,2% не менее 1680 Н/мм² для повышения устойчивости к разгибанию, и пределом прочности не менее 1720 Н/мм² для увеличения прочности. Шовный материал запакован в стерильную упаковку: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннего пакета из бумаги. Шовный материал свернут на бумажном носителе. Игла уложена так, чтобы ее захват иглодержателем был возможен сразу после открытия бумажного пакета без извлечения самого шовного материала. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка должна допускать максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от</p>

18	Шовный хирургический USP(метрический): 3/0(2): 1/2 окружности 30мм, 75см	производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке. Шелковый нерассасывающийся полифилламентный шовный материал, изготовленный из плетеных немутагенных натуральных шелковых нитей, состоящих из белка фиброина. Обработаны с целью удаления естественных серициновых смол. Имеет силиконовое либо специальное восковое покрытие. Деградация протеиновых волокон шелка in vivo может приводить к частичной потере прочности, может иметь белый цвет или быть окрашен в черный цвет экстрактом кампешового дерева. Размер М 2 (3-0), длина нити 75-80 см, окранный в черный цвет, в пакете 1 нить. Игла 30 мм, 1/2 круга, колющая тонкая органная, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Игла из стали с пределом текучести 0,2% не менее 1680 Н/мм2 для повышения устойчивости к разгибанию, и пределом прочности не менее 1720 Н/мм2 для увеличения прочности. Шовный материал запакован в стерильную упаковку: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннею пакета из бумаги. Шовный материал свернут на бумажном носителе. Игла уложена так, чтобы ее захват иглодержателем был возможен сразу после открытия бумажного пакета без извлечения самого шовного материала. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка должна допускать максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.
19	Шовный хирургический USP(метрический): 1(4). 1/2 окружности 37мм, 75м	Шелковый нерассасывающийся полифилламентный шовный материал, изготовленный из плетеных немутагенных натуральных шелковых нитей, состоящих из белка фиброина. Обработаны с целью удаления естественных серициновых смол. Имеет силиконовое либо специальное восковое покрытие. Деградация протеиновых волокон шелка in vivo может приводить к частичной потере прочности, может иметь белый цвет или быть окрашен в черный цвет экстрактом кампешового дерева. Размер М 4 (1), длина нити 75-80 см, окранный в черный цвет, в пакете 1 нить. Игла 37 мм, 1/2 круга, колющая тонкая органная, Игла соединяется с нитью в просверленное отверстие для повышения прочности места соединения. Игла из стали с пределом текучести 0,2% не менее 1680 Н/мм2 для повышения устойчивости к разгибанию, и пределом прочности не менее 1720 Н/мм2 для увеличения прочности. Шовный

		<p>материал запакован в стерильную упаковку: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками и внутреннею пакета из бумаги. Шовный материал свернут на бумажном носителе. Игла уложена так, чтобы ее захват иглодержателем был возможен сразу после открытия бумажного пакета без извлечения самого шовного материала. Вторичная упаковка из картона с открывающимся в бок лотком для легкого извлечения шовных материалов на стеллажах. В коробке 36 стерильных пакетов. Упаковка должна допускать максимально возможную заявленную температуру хранения. Срок годности от производителя не менее 5 лет. Наличие регистрационного свидетельства, сертификата соответствия. Инструкция на русском языке в каждой коробке.</p>
20	<p>Саморассасывающийся хирургический шовный материал простой 4/0 колющая игла (20мм.), 1/2 окружности, длина нити 75см. (1шт.),</p>	<p>Простой неокрашенный саморассасывающийся хирургический шовный материал теряет 50 % своей прочности в течении 8 – 12 дней, хромированный – через 20-25 дней. В зависимости от диаметра и области применения полностью рассасывается в сроки от 35 до 120 суток. Экологически чистый материал. В отличии от искусственных синтетических материалов, изготовленный из органики животных, при рассасывании легко усваивается организмом человека, и выводится из организма естественным путем.</p>
21	<p>Саморассасывающийся хирургический шовный материал простой 5/0 колющая игла (20мм.), 1/2 окружности, длина нити 75см. (1шт.)</p>	<p>Простой неокрашенный саморассасывающийся хирургический шовный материал теряет 50 % своей прочности в течении 8 – 12 дней, хромированный – через 20-25 дней. В зависимости от диаметра и области применения полностью рассасывается в сроки от 35 до 120 суток. Экологически чистый материал. В отличии от искусственных синтетических материалов, кетгут, изготовленный из органики животных, при рассасывании легко усваивается организмом человека, и выводится из организма естественным путем.</p>
22	<p>Нить хирургическая USP 5-0 (M1), окружностью иглы 1/8, HR 17 мм, 70см.</p>	<p>Нить хирургическая стерильная синтетическая рассасывающаяся состоящая из сополимера гликолевой кислоты и ε-капролактона, тип нити моноволоконо. Нить инертна и лишена антигенной активности и апиrogenно, размерами USP5-0 (M1) ,сталь иглы марки AISI 302, покрытая силиконом, с аграмматическими коллоидными иглами, окружностью иглы 1/8, размерами HR 17 мм, длиной нити 70 см. Срок годности 5 лет, после стерилизации методом окисью этилена.</p>
23	<p>Нить хирургическая USP6-0 (M0,7) , окружностью иглы 1/2 HR 12 мм. 45 см</p>	<p>Нить хирургическая стерильная синтетическая рассасывающаяся состоящая из сополимера гликолевой кислоты и ε-капролактона, тип нити моноволоконо. Нить инертна и лишена антигенной активности и апиrogenно, размерами USP6-0 (M0,7) ,сталь иглы марки AISI 302, покрытая силиконом, с аграмматическими коллоидными</p>

	<p>иглами, окружностью иглы 1/2, размерами HR 12 мм, длиной нити 45 см. Срок годности 5 лет, после стерилизации методом окисью этилена.</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 условиями, правил организации и проведения закупа лекарственных
средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема
медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в
системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг
(далее – Правила). Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями,
предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление
конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации,
качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных
ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан.
Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной
заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п/п	Наименование документа	Количество листов

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

_____ (наименование потенциального поставщика)
Печать (при наличии) «__» _____ 20__ г.

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

Исх. № _____
Дата _____

Кому:

(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)
Наименование банка (филиала банка)

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

"__" ____ 20__ года

Банк (филиал банка) _____

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что _____

(наименование)

в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере,
объявленном _____.

(наименование заказчика/организатора закупа)

(дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку

(наименование и объем товара)

на общую сумму _____ (прописью) тенге,

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

1) по лоту № _____ (номер в объявлении) – в размере _____
(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк _____
(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа
по первому требованию, включая сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один)
процента равную _____ (сумма в цифрах и прописью) по лоту № _____
на сумму _____

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

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

по основаниям, предусмотренным правилами организации и проведения закупа

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных

продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,
дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся

в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной

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

обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу

в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика

победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного

обеспечения по заключенному договору.

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

Печать Банка _____

**Типовой договор закупа
(между заказчиком и поставщиком)**

_____ (местонахождение)

«__» _____ Г.

_____ (полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем «Заказчик», в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и _____ (полное наименование поставщика – победителя тендера) _____, именуемый в дальнейшем «Поставщик», в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны, на основании правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запусу (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;

б) 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/специфики) 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, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с пунктом 1 статьи 24 Закона Республики Казахстан «О противодействии коррупции».

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

Приложение 10
к правилам организации и проведения закупа
лекарственных средств, медицинских изделий и
специализированных лечебных продуктов в
рамках гарантированного объема бесплатной
медицинской помощи, дополнительного объема
медицинской помощи для лиц, содержащихся в
следственных изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной (пенитенциарной)
системы, за счет бюджетных средств и (или) в
системе обязательного социального
медицинского страхования, фармацевтических
услуг
Форма

Исх. № _____

Дата _____

Кому:

(наименование и реквизиты
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 правил организации и
проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и
специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи

для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, 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 __

Бекітілген:
Проректордың Бұйрығымен
"Қазақ ұлттық медицина университеті" КЕАҚ
С. Д. Асфендияров"
№ 337 Бұйрық "20" шілде 2023 ж.

ТЕНДЕРЛІК ҚҰЖАТТАМА
медициналық бұйымдарды "Тігіс материалы" сатып алу бойынша
2023 жылға арналған

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 Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен 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 kaznu.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 № 110 бұйрыға 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 8,9,10-тармақтарының 1-тарауында көрсетілген талаптарға сәйкес келуге 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 қабылдау құқығына ие болса не өткізілетін

сатып алуда тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілі болып табылса;

2) әлеуетті өнім берушінің немесе өнім берушінің қаржы-шаруашылық қызметі тоқтатыла тұрса, әлеуетті өнім беруші сатып алуға қатыспайды.

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.

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) дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, "Орфандық аурулардың және оларды емдеуге арналған дәрілік заттардың (орфандық) тізбесін бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 20 қазандағы № ҚР ДСМ - 142/2020 **бұйрығына** (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21479 болып тіркелді) енгізілген орфандық препараттарды, Қазақстан Республикасының аумағына қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтаушыларды қоспағанда, Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің; арнайы көлік құралындағы медициналық техника сатып алынған кезде – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеуінің болуы.

Жиынтықтаушы медициналық техниканы (өнім беру жиынтығын) тіркеудің қажет 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) Қазақстан Республикасының аумағына денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын (бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда), хабарландырудағы немесе сатып алуға шақыртудағы бағаны ескеріп, 96 **бұйрықпен** және 77 **бұйрықпен** бекітілген халықаралық патенттелмеген атауы және саудалық атауы (бар болған жағдайда) бойынша шекті бағадан асырмау;

4) "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 16 ақпандағы № ҚР ДСМ-19 **бұйрығына** (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22230 болып тіркелген) 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 шарттың 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) тармақшаларында көзделген талаптарды өнім беруші жеткізу немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

Тапсырыс беруші, сатып алуды ұйымдастырушы, бірыңғай дистрибьютор дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға осы Қағидаларда көзделмеген шарттарды белгілемейді.

10. Тендерлік құжаттаманың мазмұны

Тендерді ұйымдастырушы әлеуетті өнім берушілерге ұсынатын тендерлік құжаттамада көрсетіледі:

- 1) әлеуетті өнім беруші өзінің осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген шарттарға және сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың осы Қағидалардың 11-тармағына сәйкестігін растау үшін ұсынуға тиіс тендерлік құжаттаманың құрамын, құжаттар тізбесін;
- 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 өзіне жақпаған кезде тапсырыс берушінің дәрігерлік-консультациялық комиссия қорытындысы негізінде саудалық атауы, сондай-ақ әрбір лот бойынша техникалық сипаттамасы мен халықаралық патенттелмеген атауының шекті бағасы және (немесе) саудалық атауының шекті бағасы көрсетілген тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесін және санын (фармацевтикалық көрсетілетін 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 8 және 9-тармақтарында көзделген фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің әлеуетті өнім берушілеріне, сондай-ақ олардың бірлесіп орындаушыларына қойылатын шарттарын (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 карамастан, 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 тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде 5 (бес) күнтізбелік күн мерзімге ұзартылады.

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 кезде әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге,

сондай-ақ осы Қағидалардың 50-тармағының 2), 3), 4) және 5) тармақшаларында көрсетілген құжаттарды қоса береді.

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

- 1) Қағидалардың 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тендерге қатысуға өтінімді (электрондық жеткізгіште өтінімге қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі ұсынылады);
- 2) заңды тұлға үшін жарғы көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылар немесе акционерлер құрамы көрсетілмесе, құрылтайшылар, қатысушылар құрамы туралы үзінді немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күнінен кейінгі қолданыстағы акция ұстаушылардың тізілімінен үзінді 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 дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы;
 - объектінің тиісті дәріхана практикасының (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы;
- 6) осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысын (тендерлік құжаттаманың 4-қосымшасы);
- 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 немесе Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның Қазақстан Республикасына әкелуге және қолдануға арналған қорытындысының (рұқсатының) көшірмесі;
Тіркеу куәлігінің қолданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және өндірілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелінгенін, оны әлеуетті өнім берушінің кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері; отандық тауар өндірушінің өндіруі, "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік

қызмет көрсету қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 8 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-237/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21749 болып тіркелген) сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды ұсынылады.

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 Қағидалардың 2-қосымшасына сәйкес нысан бойынша баға ұсынысын ұсынады (тендерлік құжаттамаға 4-қосымша);

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 не мемлекеттік органдар және мемлекеттік мекемелер болып табылатын сатып алуды ұйымдастырушылар үшін Қазақстан Республикасының Бюджет кодексінде көзделген шотқа енгізілетін кепілдікті ақшалай жарна;

2) Қағидалардың 3-қосымшаға сәйкес нысан бойынша банк кепілдігі түрінде ұсынылады тендерлік (құжаттамаға (6-қосымшаға) сәйкес).

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 КСJBKZKX

БЖН 181 240 006 407

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

ішінде қайтарылады:

- 1) Әлеуетті өнім беруші қажет болған кезде өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін оны жазбаша нысанда кері қайтарып алады;
 - 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, түртулерді 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 Алматы, көше Төле би каб. № 211, және «Медициналық бұйымдарды "Тігіс материалы" 2023 жылға сатып алу бойынша тендер» және «10» тапсыру 2023г. 11 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
08 сағат 00 минут «10» тапсыру 2023 жыл (ұйымдастырушы толтыруы қажет).

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

Тендерлік өтінімдерді қабылдауды аяқтау мен тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашудың басталуы арасындағы уақыттың ұзақтығы 2 (екі) сағаттан аспайды. 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 «10» тамбы 2023 ж. арналған 11 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.

Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді бағалау мен салыстыруды жүзеге асырады. Әлеуетті өнім берушілердің банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы бөлігінде осы Қағидалардың шарттарына сәйкестігін нақтылау мақсатында тендерлік комиссия банкроттық

не тарату рәсімінің жүргізілуіне бақылауды жүзеге асыратын уәкілетті органның интернет-ресурсына орналастырылған ақпаратты қарайды.

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

- 1) осы Қағидалардың шарттарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету ұсынылмаған;
- 2) жарғы көшірмесі немесе құрылтайшылар, қатысушылар құрамы туралы үзінді немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді немесе осы Қағидаларда көзделген жағдайда құрылтай шартының көшірмесі ұсынылмаған;
- 3) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген (кәсіпкерлік қызметпен айналысатын жеке тұлға үшін) құжаттың көшірмесі ұсынылмаған;
- 4) медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия көшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған көшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады, мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған кезде әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесі ұсынылмаған;
- 5) тиісті мемлекеттік кірістер органының мәліметтерінде бюджетке берешегі, міндетті зейнетақы жарнасы, міндетті кәсіптік зейнетақы жарнасы, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешек (олар бойынша төлем мерзімдері өзгертілген, берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген соманы қоспағанда) туралы ақпарат болған;
- 6) осы Қағидаларда көзделген шарттарға сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмаған;
- 7) әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынуған;
- 8) осы Қағидалар шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдар мен көрсетілетін қызметтерге осы Қағидаларда көзделген шарттар бойынша дәйексіз ақпарат ұсыну фактісі анықталған;
- 9) банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы болған;
- 10) ұсынылған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің осы Қағидалардың 11-тармағына сәйкестігін растайтын құжаттар ұсынылмаған;
- 11) егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу куәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттамаға және (немесе) жинағына сәйкес келмеген;
- 12) осы Қағидалардың 10-тармағының шарттарына сәйкес келмеген;
- 13) осы Қағидалардың 15, 21-тармақтарында белгіленген талаптарға;
- 14) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен неғұрлым қысқа болған;
- 15) баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысанда ұсынылмаған;

16) әлеуетті өнім беруші дәрілік зат және (немесе) медициналық бұйым бағасын тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағасынан және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауының шекті бағасынан және саудалық атауы бойынша шекті бағадан жоғары ұсынған;

17) тендерлік өтінім тігілмеген түрде, беттері нөмірленбей, қолтаңбамен бекітілмей, конвертте әлеуетті өнім берушінің, тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауы немесе заңды мекенжайы көрсетілмей ұсынылған;

18) әлеуетті өнім беруші және (немесе) бірлесіп орындаушы осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген шарттарға сәйкес келмеген;

19) осы Қағидалардың шарттарын бұзып үлестес болу фактісі анықталған жағдайда тендерлік өтінімді тұтастай немесе лот бойынша қабылдамайды.

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 немесе оның қандай да бір лоты өткен жоқ деп танылса, тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендердің мазмұны мен шарттарын өзгертеді және осы Қағидалардың 2-бөлімінің 1-тарауына сәйкес қайта тендер өткізеді.

46. Егер тендер тендерлік құжаттама шарттарына сәйкес келетін бір ғана өтінімнің берілуі негізінде тұтастай немесе оның қандай да бір лоты бойынша өткізілмеген деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден сатып алуды бір көзден алу тәсілімен 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 аффилиирленбеген;

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.

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. Тендер жеңімпазы тендерлік өтінімдері тендерлік комиссия ең төмен баға ұсынысы негізінде хабарландыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес деп танылған әлеуетті өнім берушілер арасынан айқындалады.

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. 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) "Дәрілік затты немесе медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 9 ақпандағы № ҚР ДСМ-16 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22175 больш тіркелген) сәйкес берілген, өндіруші ретінде отандық тауар өндіруші көрсетілген дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға арналған тіркеу куәлігі.

Шарт немесе өнім берудің ұзақ мерзімді шартына қосымша келісім жасалған кезде отандық тауар өндіруші берілетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға ішкі айналысқа арналған дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың шығу тегі туралы "СТ-KZ" сертификатын ұсынады.

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

1) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке лицензиямен;

2) "Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттарды тіркеу және сараптама қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 шешіміне және "Медициналық бұйымдардың қауіпсіздігін, сапасы мен тиімділігін тіркеу және сараптама қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешіміне сәйкес келетін тіркеу куәлігі.

Кәсіпкерлік бастаманы қолдау

53. 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).

54. Гендерлік 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 сертификаты (GMP) қоса береді;

2) әлеуетті өнім берушілер медициналық мақсаттағы бұйымдарды сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дистрибьюторлық 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.

55. 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 дистрибьюторлық 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.

56. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін тендерлік өтінім және объектілердің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарды берген екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, олардың арасында жеңімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

57. Егер лот бойынша сатып алуға дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық әрі дәл сәйкес келетін тіркеу куәлігін немесе дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган рұқсатының (қорытындысының) нөмірін ұсынған екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, басымдық тіркеу куәлігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге беріледі, бұл ретте олардың арасындағы жеңімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

58. Тендер қорытындысы тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашқан күннен бастап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде шығарылады, ол туралы хаттама жасалады, оған:

- 1) дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің атауы мен қысқаша сипаттамасы;
- 2) сатып алу сомасы;
- 3) тендерлік өтінімдерді ұсынған әлеуетті өнім берушілердің атауы, орналасқан жері және біліктілік деректері;
- 4) тендерлік құжаттамаға сәйкес әрбір тендерлік өтінімнің бағасы және шарттары;
- 5) бағалауды жазу және тендерлік өтінімдерді салыстыру;
- 6) тендерлік өтінімдерді қабылдамау негіздемесі;
- 7) саудалық атауын көрсетіп, тендердің әрбір лоты бойынша жеңімпаз(дар)дың атауы мен орналасқан жері және олар бойынша жеңімпаз айқындалған талаптар;
- 8) саудалық атауын көрсетіп, әрбір тендер лотының ұсынысы жеңімпаз ұсынысынан кейінгі екінші болып табылатын қатысушының атауы мен орналасқан жері;
- 9) егер тендер жеңімпазы айқындалмаса, негіздемесі;
- 10) сатып алу шарты жасалуға тиіс мерзім;
- 11) сараптама комиссиясын тарту туралы ақпарат енгізіледі.

59. Тендер қорытындысы шығарылған күннен бастап күнтізбелік 3 (үш) күн ішінде тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендерге қатысқан әлеуетті өнім берушілерге тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсына қорытынды хаттамасын орналастыру арқылы тендердің нәтижесі туралы хабарлайды.

Сатып алу туралы шарт жасасу

- 60.** Тапсырыс беруші тендер қорытындысы шығарылған күннен не сатып алуды ұйымдастырушыдан сатып алу қорытындысын алған күннен бастап күнтізбелік 5 (бес) күн ішінде әлеуетті өнім берушіге қол қойылған сатып алу шартын немесе осы Қағидалардың 5 және (немесе) 6-қосымшаларға сәйкес нысан бойынша жасалатын фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартты жібереді.
- 61.** Шартты алған күннен бастап 10 (он) жұмыс күні ішінде тендер жеңімпазы оған қол қояды не тапсырыс берушінің талаптарымен келіспейтіні немесе қол қоюдан бас тартатыны туралы жазбаша хабардар етеді. Көрсетілген мерзімде қол қойылған шартты немесе талаптармен келіспеу туралы хабарламаны ұсынбау шарт жасасудан бас тарту болып есептеледі. Келіспеушілікті қарау мерзімі шарт жасасудан бас тартуды ұсынған күннен бастап 2 (екі) жұмыс күнінен аспайды.
- 62.** 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.
- 63.** 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.
- 64.** Шартқа өнім берушіні таңдау үшін негіз болып табылған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін қандай да бір өзгерістерді және (немесе) жаңа талаптарды енгізуге (дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын, көлемін азайтуды қоспағанда), оның ішінде шартта көрсетілген саудалық атауды басқа саудалық атаумен ауыстыруға жол берілмейді.
- 65.** Өнім берушіні таңдауға негіз болған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымның құрамы немесе сипаттамасы өзгермеген жағдайда жасалған шартқа:
- 1) тараптардың өзара келісуі бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын және тиісінше шарттың бағасын азайту бөлігінде;
 - 2) тараптардың өзара келісуі бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің көлемін азайту бөлігінде өзгерістер енгізуге жол беріледі.
- 66.** Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының аудио және бейне тіркеуді қолданып, сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартқа қол қойғанға дейін дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың не фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайту мақсатында тендер жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен келіссөз жүргізуге жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші өз қалауы бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайтуға келісетіні немесе келіспейтіні туралы шешім қабылдайды, бұл тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендер жеңімпазы болып танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.
- 67.** Шарттардың орындалуын бақылауды Тапсырыс беруші Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес жүзеге асырады.
- 68.** Медициналық бұйымдарды сатып алу туралы шартқа Қазақстан Республикасы Азаматтық кодексінің нормалары қолданылады.

Сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз ету

- 69.** 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.

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

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

72. 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.

73. 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» КЕАҚ
Сатып алынатын тауарлар тізбесі

Лот №	Лоттың атауы	Өлшем бірлігі	Саны	Жеткізу шарты (Инкотермс 2010)-ға сәйкес	Тауар-ды жеткізу мерзімі	Тауарды жеткізу орны	Аванстық төлемнің мөлшері %	Сатып алуға бөлінген бірліктің бағасы	Сатып алуға бөлінген сома
1	Хирургиялық жіп USP 5-0 (M1), ине шеңбері 1/2, HR 17 мм, 90 см	дана	200	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	1 250,00	250 000,00
2	Хирургиялық жіп, 6-0USP (M0.7), иненің шеңбері 3/8, 2x DR 13мм, 75см	дана	500	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	2 360,00	1 180 000,00

3	Хирургиялық жіп, 7-0 USP (M0,5), ине шеңбері 3/8, 2x DR 9 мм, 75 см.	дана	200	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	2 930,00	586 000,00
4	Хирургиялық USP 6-0 (M0.7) жіп, иненің 1/2 шеңбері. ЖСҚ 12,5 мм, 45 см	дана	200	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	1 950,00	390 000,00
5	Хирургиялық жіп USP 5-0 (M1), иненің шеңбері 1/2, HR 17 мм, 75см.	дана	200	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	1 850,00	370 000,00
6	Хирургиялық жіп USP 6- 0(M0,7), 1/2 Ине шеңбері HR 12 мм, 70 см	дана	60	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	2 330,00	139 800,00
7	Хирургиялық жіп, USP 5-0(M1), , 1/2 иненің шеңбері HR 12 мм, 70 см	дана	48	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	2 330,00	111 840,00
8	Хирургиялық жіп USP 0(M3,5), 1/2 иненің шеңбері HRS 40 мм, 75 см	дана	500	DDP Межелі пункт	Тапсырыс Берушінің өтінімі бойынша	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-	0%	1 950,00	975 000,00

9	Хирургиялық жіп иненің 1/2 шеңбері USP 1(M4), ЖСЖ 40 мм, 90 см	дана			500	DDP Межелі пункт	15 күнтіз- белік күн Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	бұлақ ш/а, Таутаған № 2 Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	2 250,00	1 125 000,00
10	Хирургиялық USP 2-0 (M3) жіп, иненің 1/2 шеңбері ЖСЖ 27 мм, 75 см	дана			500	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	1 750,00	875 000,00
11	Хирургиялық жіп USP 3-0(M2), 1/2 иненің шеңбері HR 22 мм, 75 см	дана			1500	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	1 600,00	2 400 000,00
12	Хирургиялық жіп USP3-0 (M2,0) , иненің шеңбері 1/2 20 мм, 75 см	дана			1000	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	1 700,00	1 700 000,00
13	Хирургиялық жіп USP 4-0(M1,5), 1/2 иненің шеңбері HR 17 мм, 75 см	дана			500	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	1 650,00	825 000,00

14	Хирургиялық жіп USP 4-0, 1/2 иненің шеңбері HR 22 мм, 70 см	дана		500	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	1 800,00	900 000,00
15	Хирургиялық USP 5-0 (M1) жіп, иненің 1/2 шеңбері HR 17 мм, 75 см	дана		200	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	1 600,00	320 000,00
16	Хирургиялық ине USP 6- 0(M0,7), 1/2 Шеңберлі ине HR 12 мм, 45 см	дана		200	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	0%	1 950,00	390 000,00
17	Тігіс хирургиялық USP(метрикалық): 2/0(3). 3/8 шеңбер 24мм, 75см	дана		300	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2		1 000,00	300 000,00
18	Тігіс хирургиялық USP(метрикалық): 3/0(2): 1/2 шеңбер 30мм, 75см	дана		200	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2		1 000,00	200 000,00
19	Тігіс хирургиялық USP(метрикалық): 1(4). 1/2 шеңбер 37мм, 75м	дана		120	DDP Межелі пункт	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты-		1 000,00	120 000,00

20	Өздігінен сіңетін хирургиялық тігіс қарапайым 4/0 шаншу ине (20мм.), 1/2 шеңбер, жіп ұзындығы 75см. (1 дана.),	дана		Межелі пункт 200	15 күнтіз- белік күн Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	бұлақ ш/а, Таутаған № 2 Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2				
21	Өздігінен сіңетін хирургиялық тігіс қарапайым 5/0 шаншу ине (20мм.), 1/2 шеңбер, жіп ұзындығы 75см. (1 дана.)	дана		Межелі пункт 200	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	950,00		190 000,00	
22	Хирургиялық жіп USP 5-0 (M1), ине шеңбері 1/8, HR 17 мм, 70 см.	дана		Межелі пункт 200	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	850,00		170 000,00	
23	Хирургиялық жіп USP6-0 (M0.7), ине шеңбері 1/2 HR 12 мм. 45 см	дана		Межелі пункт 60	Талсырыс Берушінің өтінімі бойынша 15 күнтіз- белік күн	Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	3 500,00		700 000,00	
							Алматы, қ. Наурызбай ауданы, Тасты- бұлақ ш/а, Таутаған № 2	3 700,00		222 000,00

*Тауардың толық сипаттамасы техникалық ерекшелікте көрсетілгенді

ТЕХНИКАЛЫҚ ЕРЕКШЕЛІК

Лоттын №	Лоттын атауы	Техникалық сипаттамасы
1	Хирургиялық жіп USP 5-0 (M1), ине шеңбері 1/2, HR 17 мм, 90 см	<p>Полипропиленнің (синтетикалық сызықты полиолефин) және полиэтиленнің (тегістігі мен беріктігін жақсарту үшін) изотактикалық кристалдық стереоизомерінің құрамынан жасалған синтетикалық, сіңірілмейтін, инертті моножіпті жіп, in vivo беріктігі өзгермейді, түссіз немесе мыс фтаоцианинмен боялған көк түсті. Өлшемі M1 (5-0) , жіп ұзындығы 90-95 см, көк түске боялған, қапқа 1 жіп. Кем дегенде екі ине 17 мм, 1/2 шеңбер, пирсинг және 17 мм, 1/2 шеңбер, пирсинг. Қосылу беріктігін арттыру үшін екі ине де бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Инелердің материалы - тығыз маталарды тігу үшін кемінде 4,6 Н/см² қайтымсыз деформацияға (иілуге) төзімділігі жоғары хром құрамы бар өте берік хром-никель-титан қорытпасы. Тігіс синтетикалық қағаз-пленкалы қапшыққа оралған. Тігіс инелерге тікелей қол жеткізу арқылы пішінді есте сақтау әсерін азайту үшін пластикалық тасымалдағышта сопақшаға оралған. Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл.</p> <p>Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
2	Хирургиялық жіп, 6-0USP (M0.7), иненің шеңбері 3/8, 2x DR 13мм, 75см	<p>Тегістігі мен беріктігін жақсарту үшін полипропиленнің (синтетикалық сызықты полиолефин) және полиэтиленнің изотактикалық кристалды стереоизомері композициясынан жасалған синтетикалық, сіңірілмейтін моножіпті жіп. Өлшемі M0,7 (6-0) , жіп ұзындығы 75-80 см, көк боялған, қапқа 1 жіп. Кем дегенде екі инені 13 мм, 3/8 шеңберді тесу және 13 мм, 3/8 шеңберді тесу. Қосылу беріктігін арттыру үшін екі ине де бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Ине материалы - тығыз маталарды тігу үшін кемінде 4,6 Н/см² қайтымсыз деформацияға (иілуге) төзімділігі жоғары хром құрамы бар</p>

		<p>жоғары берік хром-никель-титан қорытпасы. Тігіс синтетикалық қағаз-пленкалы қапшыққа оралған. Тігіс инелерге тікелей қол жеткізе отырып, пішінді есте сақтау әсерін азайту үшін пластикалық тасымалдағышта сопақшаға оралған. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
3	<p>Хирургиялық жіп, 7-0USP (M0,5), ине шеңбері 3/8, 2x DR 9 мм, 75 см.</p>	<p>Тегістігі мен беріктігін жақсарту үшін полипропиленнің (синтетикалық сызықты полиолефин) және полиэтиленнің изотактикалық кристалды стереоизомері композициясынан жасалған синтетикалық, сіңірілмейтін моножіпті жіп. Өлшемі M0,5 (7-0) , жіп ұзындығы 75-80 см, көк боялған, қапқа 1 жіп. Кем дегенде екі инені 9 мм, 3/8 шеңберді тесу және 9 мм, 3/8 шеңберді тесу.</p> <p>Қосылу беріктігін арттыру үшін екі ине де бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Ине материалы - тығыз маталарды тігу үшін кемінде 4,6 Н/см² қайтымсыз деформацияға (илуге) төзімділігі жоғары хром құрамы бар жоғары берік хром-никель-титан қорытпасы. Тігіс материалы «синтетикалық қағаз-пленка» пакетіне салынған. Инелерге тікелей қол жеткізу арқылы пішінді есте сақтау әсерін азайту үшін тігіс пластикалық тасымалдағышта сопақша оралған. Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
4	<p>Хирургиялық USP 6-0 (M0.7) жіп, иненің 1/2 шеңбері. ЖСҚ 12,5 мм, 45 см</p>	<p>Полилактид 910 (гликолид 90%, лактид 10%) негізіндегі өрілген тігістерден жасалған, тіндер арқылы тігістің өтуін жеңілдететін жабыны бар (капролактон/кальций стероил-лактилат глиолиді сополимерінен) синтетикалық сіңірілетін полифиламентті жіп. кем дегенде 3 апта бойы тиімді жараны қолдау (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30% -дан астам) және 70 күннен аспайтын толық резорбция кезеңімен. Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарын пайдалану мүмкіндігі үшін белгіленген беріктік стандарттарынан кемінде 40% жоғары болуы керек. Өлшемі M0,7 (6-0) , жіп ұзындығы 45-46 см, күлгін боялған, қапта 1</p>

		<p>жіп. Ине 12,5 мм, 1/2 шеңбер, тесетін жіңішке тегістелген, Ине түйісу беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Иненің материалы - тығыз маталарды тігу үшін кемінде 4,6 Н/см² қайтымсыз деформацияға (иілуге) төзімділігі жоғары хром құрамы бар ерекше күшті хром-никель-титан қорытпасы. Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті. Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек. Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
5	<p>Хирургиялық жіп USP 5-0 (M1), иненің шеңбері 1/2, HR 17 мм, 75см.</p>	<p>Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%) негізіндегі өрілген тігістерден жасалған, тіндер арқылы тігістің өтуін жеңілдететін жабыны бар (капролактон/кальций стероил-лактилат гликолиді сополимерінен) синтетикалық сіңірілетін полифиламентті жіп. кем дегенде 3 апта бойы тиімді жараны қолдау (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30% -дан астам) және 70 күннен аспайтын толық резорбция кезеңімен. Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарын пайдалану мүмкіндігі үшін белгіленген беріктік стандарттарынан кемінде 40% жоғары болуы керек. M1 өлшемі (5-0), жіп ұзындығы 75-80 см, күлгін боялған, қапқа 1 жіп. Ине 17 мм, 1/2 шеңбер, тесетін жіңішке, Ине түйіспенің беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Ұзартуға төзімділікті арттыру үшін 0,2% аққыштық шегі кемінде 1680 Н/мм² және беріктігін арттыру үшін кемінде 1720 Н/мм² созылу беріктігі бар болаттан жасалған ине. Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті. Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен</p>

		ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек. Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.
6	Хирургиялық жіп USP 6-0(M0,7), 1/2 Ине шеңбері HR 12 мм, 70 см	Хирургиялық жіп, стерильді, синтетикалық, сіңірілетін, сүт қышқылының сополимерінен және е-капролактоннан тұрады, моножіпті жіп түрі. өлшемі USP 6-0 (M0.7), инелі болат, силиконмен қапталған, атравматикалық тесу инелері бар, ине шеңбері 1/2, өлшемі HR 12 мм, жіп ұзындығы 70 см, иненің 1/2 шеңбері. Сақтау мерзімі этилен оксидімен зарарсыздандырудан кейін 5 жыл.
7	Хирургиялық жіп, USP 5-0(M1), , 1/2 иненің шеңбері HR 12 мм, 70 см	Хирургиялық жіптің, стерильді, синтетикалық, сіңірілетін, сүт қышқылының сополимерінен және е-капролактоннан тұрады, моножіптің түрі. өлшемі USP 5-0 (M1), инелі болат, силиконмен қапталған, атравматикалық тесу инелері бар, иненің шеңбері 1/2, өлшемі HR 12 мм, жіп ұзындығы 70 см, иненің 1/2 шеңбері. Сақтау мерзімі этилен оксидімен залалсыздандырудан кейін 5 жыл.
8	Хирургиялық жіп USP 0(M3,5), 1/2 иненің шеңбері HRS 40 мм, 75 см	Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%) негізіндегі өрілген тігістерден жасалған, тіндер арқылы тігістің өтуін жеңілдететін жабыны бар (капролактон/кальций стероил-лактилат глиолид сополимерінен) синтетикалық сіңірілетін полифиламентті жіп. кем дегенде 3 апта бойы тиімді жараны қолдау (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30% -дан астам) және 70 күннен аспайтын толық резорбция кезеңімен. Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарын пайдалану мүмкіндігі үшін белгіленген беріктік стандарттарынан кемінде 40% жоғары болуы керек. Өлшемі M 3,5 (0) , жіп ұзындығы 75-80 см, күлгін боялған, қапта 1 жіп. Ине 40 мм, 1/2 шеңбер, пирсинг күшейтілген, Ине түйіспенің беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Ұзартуға төзімділікті арттыру үшін 0,2% акқыштық шегі кемінде 1680 Н/мм2 және беріктігін арттыру үшін кемінде 1720 Н/мм2 созылу беріктігі бар болаттан жасалған ине. Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті.

		<p>Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек.</p> <p>Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді.</p> <p>Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл.</p> <p>Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі.</p>
9	<p>Хирургиялық жіп иненің 1/2 шеңбері USP 1(M4), ЖСЖ 40 мм, 90 см</p>	<p>Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%) негізіндегі өрілген тігістерден жасалған, тіндер арқылы тігістің өтуін жеңілдететін жабыны бар (капролактон/кальций стероил-лактитат гликолиді сополимерінен) синтетикалық сіңірілетін полифиламентті жіп. кем дегенде 3 апта бойы тиімді жараны қолдау (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30% -дан астам) және 70 күннен аспайтын толық резорбция кезеңімен.</p> <p>Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарының пайда болған мүмкіндігі үшін белгіленген берік стандарттарынан кемінде 40% жоғары болу керек. Өлшемі М 4 (1), жіп ұзындығы 90-95 см, күлгін түсті, қапта 1 жіп.</p> <p>Ине 40 мм, 1/2 шеңбер, пирсинг күшейтілген, Ине түйіспенің беріктілігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылды. Ұзартуға төзімділікті арттыру үшін 0,2% аққыштық шегі кемінде 1680 Н/мм². Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті. Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек. Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
10	<p>Хирургиялық USP 2-0 (M3) жіп, иненің 1/2 шеңбері ЖСЖ 27 мм, 75 см</p>	<p>Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%) негізіндегі өрілген тігістерден жасалған, тіндер арқылы тігістің өтуін жеңілдететін жабыны бар</p>

		<p>(капролактон/кальций стероил-лактилат глиолиди сополимерінен) синтетикалық сіңірілетін полифиламентті жіп. кем дегенде 3 апта бойы тиімді жараны қолдау (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30% -дан астам) және 70 күннен аспайтын толық резорбция кезеңімен. Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарын пайдалану мүмкіндігі стандарттарында белгіленген беріктік мәндерінен кемінде 40% жоғары болуы керек. Өлшемі М 3 (2-0) , жіп ұзындығы 75-80 см, күлгін боялған, қапта 1 жіп. Ине 27 мм, 1/2 шеңбер, пирсинг күшейтілген, Ине түйіспенің беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Ұзартуға төзімділігін арттыру үшін 1680 Н/мм²-ден кем емес 0,2% аққыштық шегі және беріктігін арттыру үшін кемінде 1720 Н/мм² созылу беріктігі бар болаттан жасалған ине. Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті. Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек. Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
11	Хирургиялық жіп USP 3-0(M2), 1/2 иненің шеңбері HR 22 мм, 75 см	<p>Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%) негізіндегі өрілген тігістерден жасалған, тіндер арқылы тігістің өтуін жеңілдететін жабыны бар (капролактон/кальций стероил-лактилат глиолиди сополимерінен) синтетикалық сіңірілетін полифиламентті жіп. кем дегенде 3 апта бойы тиімді жараны қолдау (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30% -дан астам) және 70 күннен аспайтын толық резорбция кезеңімен. Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарын пайдалану мүмкіндігі үшін белгіленген беріктік стандарттарынан кемінде 40% жоғары болуы керек. Өлшемі М 2 (3-0) , жіп ұзындығы 75-80 см, күлгін боялған, бір қапқа 1 жіп. Ине 22 мм, 1/2 шеңбер, тесетін жіңішке, Ине түйіспенің беріктігін арттыру үшін бұрғыланған</p>

		<p>тесікке жіпке қосылады. Ұзартуға төзімділікті арттыру үшін 0,2% аққыштық шегі кемінде 1680 Н/мм² және беріктігін арттыру үшін кемінде 1720 Н/мм² созылу беріктігі бар болаттан жасалған ине. Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті. Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек. Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
12	<p>Хирургиялық жіп USP3-0 (M2,0), иненің шеңбері 1/2 20 мм. 75 см</p>	<p>Полиглактин 910 негізіндегі сополимердің (гликолид 90%, лактид 10%) өрілген жіптерден жасалған синтетикалық сіңірілетін полифиламенттік жіп, тігістің ұлпалар арқылы өтуін жеңілдететін жабыны бар (капролактон/кальций стероиллактиті бар сополимерден), кем дегенде 3 апта бойы жараны тиімді қолдау кезеңі (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30%-дан астам) және 70 күннен аспайтын толық резорбция кезеңімен. Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарын пайдалану мүмкіндігі стандарттарында белгіленген беріктік мәндерінен кемінде 40% жоғары болуы керек. Өлшемі M 2 (3-0), жіп ұзындығы 75-80 см, күлгін боялған, сөмкеде 1 жіп. Ине 20 мм, 1/2 шеңбер, тесетін жіңішке, Ине түйіспенің беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті. Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек. Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген</p>

		сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.
13	Хирургиялық жіп USP 4-0(M1,5), 1/2 иненің шеңбері HR 17 мм, 75 см	Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%) негізіндегі өрілген тігістерден жасалған, тіндер арқылы тігістің өтуін жеңілдететін жабыны бар (капролактон/кальций стероил-лактилат глиолиди сополимерінен) синтетикалық сіңірілетін полифиламентті жіп. кем дегенде 3 апта бойы тиімді жараны қолдау (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30% -дан астам) және 70 күннен аспайтын толық резорбция кезеңімен. Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарын пайдалану мүмкіндігі стандарттарында белгіленген беріктік мәндерінен кемінде 40% жоғары болуы керек. M1,5 өлшемі (4-0) , жіп ұзындығы 75-80 см, күлгін боялған, қапта 1 жіп. Ине 17 мм, 1/2 шеңбер, тесетін жіңішке тегістелген, Ине түйіспенің беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Иненің материалы - тығыз маталарды тігу үшін кемінде 4,6 Н/см ² қайтымсыз деформацияға (иілуге) төзімділігі жоғары хром құрамы бар ерекше күшті хром-никель-титан қорытпасы. Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті. Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек. Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.
14	Хирургиялық жіп USP 4-0, 1/2 иненің шеңбері HR 22 мм, 70 см	Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%) негізіндегі өрілген тігістерден жасалған, тіндер арқылы тігістің өтуін жеңілдететін жабыны бар (капролактон/кальций стероил-лактилат глиолиди сополимерінен) синтетикалық сіңірілетін полифиламентті жіп. кем дегенде 3 апта бойы тиімді жараны қолдау (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30% -дан астам) және 70 күннен аспайтын толық резорбция кезеңімен.

		<p>Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарын пайдалану мүмкіндігі үшін белгіленген беріктік стандарттарынан кемінде 40% жоғары болуы керек. өлшемі (4-0), жіп ұзындығы 70 см, күлгін боялған, қапқа 1 жіп. Ине 22 мм, 1/2 шеңбер, тесетін жіңішке, Ине түйіспенің беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Ұзартуға төзімділікті арттыру үшін 0,2% акқыштық шегі кемінде 1680 Н/мм2 және беріктігін арттыру үшін кемінде 1720 Н/мм2 созылу беріктігі бар болаттан жасалған ине.</p> <p>Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті. Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек.</p> <p>Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
15	<p>Хирургиялық USP 5-0 (M1) жіп, иненің 1/2 шеңбері HR 17 мм, 75 см</p>	<p>Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%) негізіндегі өрілген тігістерден жасалған, тіндер арқылы тігістің өтуін жеңілдететін жабыны бар (капролактон/кальций стероил-лактилат гликолиді сополимерінен) синтетикалық сіңірілетін полифиламентті жіп. кем дегенде 3 апта бойы тиімді жараны қолдау (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30% -дан астам) және 70 күннен аспайтын толық резорбция кезеңімен.</p> <p>Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарын пайдалану мүмкіндігі үшін белгіленген беріктік стандарттарынан кемінде 40% жоғары болуы керек. M1 өлшемі (5-0), жіп ұзындығы 75-80 см, күлгін боялған, қапқа 1 жіп. Ине 17 мм, 1/2 шеңбер, тесетін жіңішке, Ине түйіспенің беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Ұзартуға төзімділікті арттыру үшін 0,2% акқыштық шегі кемінде 1680 Н/мм2 және беріктігін арттыру үшін кемінде 1720 Н/мм2 созылу беріктігі бар болаттан жасалған ине.</p> <p>Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған</p>

		<p>стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті. Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек. Сөрелерде тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
<p>16</p>	<p>Хирургиялық ине USP 6-0(M0,7), 1/2 Шеңберлі ине HR 12 мм, 45 см</p>	<p>Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%) негізіндегі сополимердің өрілген жіптерінен жасалған, тіндер арқылы тігістің өтуін жеңілдететін (капролактон/кальций стероилолид сополимерінен) жабыны бар синтетикалық сіңірілетін полифиламенттік жіп. кемінде 3 апта бойы тиімді жараны қолдау кезеңімен (14-ші күні қалдық күші шамамен 80%, 21-ші күні 30% -дан астам) және толық резорбция кезеңі 70 күннен аспайтын.</p> <p>Түйіннің бастапқы орташа беріктігі тораптың максималды беріктігі мен жіңішке тігіс материалдарын пайдалану мүмкіндігі стандарттарында белгіленген беріктік мәндерінен кемінде 40% жоғары болуы керек. Өлшемі M0,7 (6-0) , жіп ұзындығы 45-46 см, күлгін боялған, қапта 1 жіп. Ине 12,5 мм, 1/2 шеңбер, тесетін жіңішке тегістелген, Ине түйісу беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Иненің материалы - тығыз маталарды тігу үшін кемінде 4,6 Н/см² қайтымсыз деформацияға (иілуге) төзімділігі жоғары хром құрамы бар ерекше күшті хром-никель-титан қорытпасы. Тігіс материалы қауіпсіз сақтау үшін қосарланған стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және пленкадан жасалған қап және ішкі фольга пакеті. Тігіс фольга пакетінің ішіндегі қағаз тасушыға оралады. Тігіс материалы фольга қапшығының шеті жұлынған кезде, ине бірден көрінетін және ине ұстағышпен ұстау үшін қол жетімді болатындай етіп орналастырылуы керек. Тартпалардағы тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Тігістің қаптамасы ең жоғары мәлімделген сақтау температурасына мүмкіндік береді.</p>

		Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.
17	Тігіс хирургиялық USP(метрикалық): 2/0(3). 3/8 шеңбер 24мм, 75см	Фиброин протеинінен тұратын, мутагенді емес жіптерден жасалған жібек сіңірілмейтін өрілген тігіс материалы. Серицинді жою үшін өңделеді. Балауызбен қапталған. Өлшемі М 3 (2-0), жіп ұзындығы 75-80 см, қара боялған, қапқа 1 жіп. Ине 24 мм, 3/8 шеңберді кері кесу, Ине түйіспенің беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіпке қосылады. Ұзартуға төзімділігін арттыру үшін 1680 Н/мм2-ден кем емес 0,2% аққыштық шегі бар болаттан жасалған ине, ал беріктігін арттыру үшін кемінде 1720 Н/мм2 созылу күші. Тігіс материалы стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және үлбір қапшық және қағаздың ішкі қапшығы. Тігіс материалы қағаз тасымалдағышқа оралады. Ине қағаз қапшықты ашқаннан кейін тігіс материалының өзін алып тастамай-ақ бірден ине ұстағышпен ұстап алатындай етіп орналастырылған. Тартпалардағы тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Қаптама ең жоғары мәлімделген сақтау температурасын қамтамасыз етуі керек. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.
18	Тігіс хирургиялық USP(метрикалық): 3/0(2): 1/2 шеңбер 30мм, 75см	Фиброин протеинінен тұратын, тоқылған мутагенді емес табиғи жібек жіптерден жасалған жібек сіңірілмейтін полифиламентті жіп материалы. Табиғи серицин шайырларын кетіру үшін өңделеді. Силикон немесе арнайы балауыз жабыны бар. Жібек протеин талшықтарының in vivo ыдырауы беріктіктің ішінара жоғалуына әкелуі мүмкін, ақ немесе қара ағаш сығындысымен боялған болуы мүмкін. Өлшемі М 2 (3-0), жіп ұзындығы 75-80 см, қара боялған, қапқа 1 жіп. Ине 30 мм, 1/2 шеңбер, шаншу жіңішке орган, Инені түйісу беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіппен біріктіреді. Ұзартуға төзімділігін арттыру үшін 1680 Н/мм2-ден кем емес 0,2% аққыштық шегі бар болаттан жасалған ине, ал беріктігін арттыру үшін кемінде 1720 Н/мм2 созылу күші. Тігіс материалы стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және үлбір қапшық және қағаздың ішкі қапшығы. Тігіс материалы қағаз тасымалдағышқа оралады.

		<p>Ине қағаз қапшықты ашқаннан кейін тігіс материалының өзін алып тастамай-ақ бірден ине ұстағышпен ұстап алатындай етіп орналастырылған. Тартпалардағы тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Қаптама ең жоғары мәлімделген сақтау температурасын қамтамасыз етуі керек. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
19	<p>Тігіс хирургиялық USP(метрикалық): 1(4). 1/2 шеңбер 37мм, 75м</p>	<p>Фиброин протеинінен тұратын, тоқылған мутагенді емес табиғи жібек жіптерден жасалған жібек сіңірілмейтін полифиламентті жіп материалы. Табиғи серицин шайырларын кетіру үшін өңделеді. Силикон немесе арнайы балауыз жабыны бар. Жібек протеин талшықтарының in vivo ыдырауы беріктіктің ішінара жоғалуына әкелуі мүмкін, ақ немесе қара ағаш сығындысымен боялған болуы мүмкін. Өлшемі М 4 (1), жіп ұзындығы 75-80 см, қара боялған, қапқа 1 жіп. Ине 37 мм, 1/2 шеңбер, шаншу жіңішке орган, Инені түйіспенің беріктігін арттыру үшін бұрғыланған тесікке жіппен біріктіреді. Ұзартуға төзімділігін арттыру үшін 1680 Н/мм²-ден кем емес 0,2% аққыштық шегі бар болаттан жасалған ине, ал беріктігін арттыру үшін кемінде 1720 Н/мм² созылу күші. Тігіс материалы стерильді қаптамаға оралған: оңай бөлінетін гүл жапырақшалары бар синтетикалық қағаз және үлбір қапшық және қағаздың ішкі қапшығы. Тігіс материалы қағаз тасымалдағышқа оралады. Ине қағаз қапшықты ашқаннан кейін тігіс материалының өзін алып тастамай-ақ бірден ине ұстағышпен ұстап алатындай етіп орналастырылған. Тартпалардағы тігіс материалдарын оңай алуға арналған бүйірлік ашылатын науасы бар екінші картон қаптама. Бір қорапта 36 стерильді пакет бар. Қаптама ең жоғары мәлімделген сақтау температурасын қамтамасыз етуі керек. Өндірушіден сақтау мерзімі кемінде 5 жыл. Тіркеу сертификатының, сәйкестік сертификатының болуы. Әр қорапта орыс тіліндегі нұсқаулық.</p>
20	<p>Өздігінен сінетін хирургиялық тігіс қарапайым 4/0 шаншу ине (20мм.), 1/2 шеңбер, жіп ұзындығы 75см. (1 дана.),</p>	<p>Қарапайым боялмаған биорезорбцияланатын хирургиялық тігіс материалы 8-12 күн ішінде өзінің беріктігінің 50% жоғалтады, хромдалған 20-25 күннен кейін. Диаметрі мен қолдану аймағына байланысты ол 35-тен 120 күнге дейін толық сінеді. Экологиялық таза материал. Жануарлардың органикалық заттарынан жасалған жасанды синтетикалық материалдардан айырмашылығы, ол резорбция кезінде адам</p>

		ағзасына оңай сіңеді және организмнен табиғи түрде шығарылады.
21	Өздігінен сіңетін хирургиялық тігіс қарапайым 5/0 шаншу ине (20мм.), 1/2 шеңбер, жіп ұзындығы 75см. (1 дана.)	Қарапайым боялмаған биорезорбцияланатын хирургиялық тігіс материалы 8-12 күн ішінде өзінің беріктігінің 50% жоғалтады, хромдалған 20-25 күннен кейін. Диаметрі мен қолдану аймағына байланысты ол 35-тен 120 күнге дейін толық сіңеді. Экологиялық таза материал. Жасанды синтетикалық материалдардан айырмашылығы, жануарлардың органикалық заттарынан жасалған кетгут резорбция кезінде адам ағзасына оңай сіңеді және организмнен табиғи түрде шығарылады.
22	Хирургиялық жіп USP 5-0 (M1), ине шеңбері 1/8, HR 17 мм, 70 см.	Гликоль қышқылының сополимерінен және е-капролактоннан тұратын хирургиялық стерильді синтетикалық сіңірілетін жіп, моножіпті жіп түрі. Жіп инертті және антигендік белсенділігі жоқ және пирогенсіз, өлшемі USP5-0 (M1), AISI 302 инелі болат, силиконмен қапталған, атравматикалық тесу инелері бар, иненің шеңбері 1/8, HR өлшемі 17 мм, жіп ұзындығы 70 см. Сақтау мерзімі этилен оксидімен зарарсыздандырудан кейін 5 жыл.
23	Хирургиялық жіп USP6-0 (M0,7), ине шеңбері 1/2 HR 12 мм. 45 см	Гликоль қышқылының сополимерінен және е-капролактоннан тұратын хирургиялық стерильді синтетикалық сіңірілетін жіп, моножіпті жіп түрі. Жіп инертті және антигендік белсенділігі жоқ және пирогенсіз, өлшемі USP6-0 (M0,7), AISI 302 инелі болат, силиконмен қапталған, атравматикалық тесу инелері бар, иненің шеңбері 1/2, HR өлшемі 12 мм, жіп ұзындығы 45 см. Сақтау мерзімі этилен оксидімен зарарсыздандырудан кейін 5 жыл.

(Кімге) _____
(тапсырыс берушінің, сатып
алуды ұйымдастырушының
немесе бірыңғай
дистрибьютордың атауы)

Тендерге қатысуға өтінім

(әлеуетті өнім берушінің атауы),

тендер өткізу жөніндегі хабарландыруды/ тендерлік құжаттаманы карап,

№ _____

_____ (тендердің атауы)

осымен алуды куәландыратын (егер тендерлік құжаттама алынса, көрсетіледі), осы
өтініммен мынадай лоттар бойынша хабарландыру шарттарына/тендерлік құжаттамаға
сәйкес

дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық көрсетілетін
қызметтерді беруді:

1) _____ (лот нөмірі) _____

(дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық көрсетілетін
қызметтерді егжей-тегжейлі сипаттау)

2) _____ (лот нөмірі) _____

(дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық

көрсетілетін қызметтерді егжей-тегжейлі сипаттау)

тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, қылмыстық-атқару
(пенитенциарлық) жүйесінің тергеу изоляторлары мен мекемелерінде ұсталатын адамдарға
бюджет қаражаты есебінен медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде және
(немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды,
медициналық бұйымдарды және арнаулы емдік өнімдерді, фармацевтикалық көрсетілетін
қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының (бұдан әрі –
Қағидалар) шарттарына сәйкес жүзеге асыруға келісімін білдіреді.

Әлеуетті өнім беруші осы Қағидаларда көзделген шарттармен танысқанын және конкурстық комиссияға өзінің құқығы, біліктілігі, медициналық техниканы берудің сапалық және өзге де сипаттамалары туралы дәйексіз мәліметтер бергені үшін, сондай-ақ Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасында көзделген өзге де шектеулер жөніндегі жауапкершілік туралы хабардар етілгенін растайды.

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

Р/с №	Құжат атауы	Парақтар саны
		Жүктеу

Осы өтінім тендердің қорытындылары шығарылғанға дейін жарамды.

Тендерлік өтінімге атынан және тапсырмасы _____ (әлеуетті өнім берушінің атауы) бойынша қол қоюға өкілеттігі бар тұлғаның лауазымы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда) және қолы

Мөрі (бар болған жағдайда)

"__" ____ 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 (куәліктердің)/біржолғы әкелуге рұқсаттың №	
5	Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның саудалық атауы	
6	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша дәрілік нысаны/сипаттамасы (шығару нысаны)	
7	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша өлшем бірлігі	
8	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша өндіруші	
9	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша өндіруші елі	
10	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша өлшеп-оралуы (қаптамадағы өлшем бірліктерінің саны)	
11	Жеткізу пунктіне (пункттеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 шарттарында теңгемен бірлік бағасы/Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасы (Бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда)	
12	Өлшем бірлігіндегі саны (көлемі)	
13	Әлеуетті өнім берушінің тасымалдауға, сақтандыруға, кедендік баждарды, ҚҚС-ты және басқа да салықтарды, төлемдер мен алымдарды төлеуге арналған барлық шығыстарын, басқа да шығыстарды қоса алғанда, жеткізу пунктіне (пункттеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 беру шарттарымен теңгемен жеткізу сомасы	
14	Беру графигі	

* әлеуетті өнім берушінің бағасы/Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасы ескеріледі.
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

Нысан

Шығ. № _____

Күні _____

Кімге:

_____ ұй
тапсыр
мен

Банк кепілдігі
(тендерлік өтінімді қамтамасыз ету түрі)

Банктің атауы (банк филиалы)

(банктің атауы, БСН және басқа деректемелері)

Кепілдікті қамтамасыз ету № _____

"__" ____ 20__ жыл

Банк (банк филиалы) _____ (атауы)

(бұдан әрі - Банк)

_____ (атауы)

бұдан әрі "Әлеуетті өнім беруші"

(тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының атауы)

_____ жарияланған
(хабарландырудың күні, айы, жылы) сатып алу бойынша тендерге қатысатыны және жалпы сомасы _____ (жазумен) теңгеге, оның ішінде (бірнеше лот бойынша сатып алуға қатысқан кезде) (тауардың атауы және көлемі) қызмет көрсетуді (қызметтің атауы)/беруді жүзеге асыруға дайын екені хабардар етілді:

1) № _____ лот бойынша (хабарландырудағы нөмірі) - мынадай мөлшерде _____ (сомасы санмен және жазумен) теңге;

2) ...

Осыған байланысты Банк _____ (банктің атауы) тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының бірінші талабымен кепілдік қамтамасыз ету сомасын қоса алғанда, Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің тергеу изоляторлары мен мекемелерінде ұсталатын адамдарға бюджет қаражаты есебінен медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті медициналық көмектің сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнаулы емдік өнімдерді, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларында (бұдан әрі – Қағидалар) кезделген негіздер бойынша төлемге қойылатын талапты алғаннан кейін № _____ лот бойынша _____ (сомасы санмен және жазумен) теңге _____ сомаға _____ (сомасы санмен және жазумен) теңге _____ (сомасы санмен және жазумен) тең 1 (бір) пайыз мөлшерінде кепілдікті қамтамасыз ету сомасын төлеуге кері қайтарылмайтын міндеттемені езіне алады.

Осы кепілдік Әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімін ашқан сәттен бастап күшіне енеді және Қағидаларға сәйкес мәні бойынша шешім қабылданғанға дейін, ал Әлеуетті өнім беруші сатып алу жеңімпазы деп танылған жағдайда, ол жасалған шарт бойынша тиісті кепілдікті қамтамасыз етуді ұсынғанға дейін қолданылады.

Лауазымы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда) _____ Банк мәрі

Тендерлік құжаттамаға
№ 7 қосымша

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 жеңімпазының толық атауы) _____ атынан уәкілетті адамның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болған жағдайда) _____ (Жарғының, Ереженің) негізінде әрекет ететін екінші тараптан, қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің тергеу изоляторлары мен мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнаулы емдік өнімдерді, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының (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 келісті:

1. Шартта қолданылатын терминдер

1. Осы Шартта төменде санамаланған 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 пунктiнiң алыстығын және тауарларды алып жүрудің барлық пункттерінде қуатты жүк көтергiш 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. Ілеспе 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 катысты 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 кешілдендіретін 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 енудің 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

Занды 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 аффилиирленген 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

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

атауы:

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)


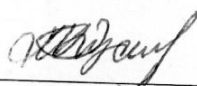
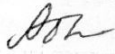
жеткізуге № _____ Шарт/қосымша келісім жасасқнын ескере отырып Сіз Шартта / қосымша келісімде жеткізуші / Орындаушы оның орындалуын қамтамасыз етуді жалпы сомаға банктік кепілдік түрінде енгізеді деп көздедіңіз _____ (сомасы және жазбаша) теңге. Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 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

2023 жылға арналған "Тігіс материалы" медициналық бұйымдарды сатып алу жөніндегі тендерлік құжаттамаға КЕЛІСУ ПАРАҒЫ (№ _____ тендер) / ЛИСТ СОГЛАСОВАНИЯ к тендерной документации по закупке медицинских изделий «Шовный материал» на 2023(тендер № _____)

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.	
	И.о. руководителя отдела лекарственного обеспечения	Абылкакова Г.Р.	
	Руководитель управления претензионно- исковой работы	Гаитова М.А..	В отпуске Приказ 3840
ӨЗІРЛЕУ/РАЗРАБОТКА	Главный специалист управления государственных закупок	Аргимбаева Г.Т.	