


Утверждаю:
Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Аулиекольская центральная районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области
Главный врач  С.В.Шульгин
№17 от 18.09.2018г

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

по запусу лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в открытом тендере по запусу лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования (далее – «Тендерная документация»), разработана в соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года №193-IV «О здоровье народа и системе здравоохранения» (далее – «Кодекс») и Правил организации и проведения запуса лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования», утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 (далее – «Правила»).

Заказчик и организатор закупок в одном лице: Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Аулиекольская центральная районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Республика Казахстан, 110400, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21, БИН 950640000692, АО «Народный банк Казахстана», БИК HSBKKZKX, KZ 986010221000012873.

Стоимость документации – предоставляется бесплатно.

1. Предмет тендера.

1. Настоящая Тендерная документация по проведению открытого тендера по запусу лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования (далее – «Товар») разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товара согласно Приложению 1 к настоящей тендерной документации.

3. Полный перечень закупаемого Товара приведен в Приложении 1 к настоящей тендерной документации.

4. Организатором тендера выступает ГКП на ПХВ «Аулиекольская центральная районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области.

2. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику.

Требования к лекарственным средствам, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования.

5. К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в пункте 8 правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729:

3. Содержание тендерной документации

7. Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам, содержит:

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

2) перечень закупаемых товаров, количество (объем) закупаемых товаров, суммы, выделенные для закупок по каждому лоту, место и требуемые сроки поставки согласно Приложению 1 к настоящей Тендерной документации;

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

4) место, требуемые сроки и условия поставки;

5) условия платежа и проект договора о закупке;

6) способ и методику расчета цены тендерной заявки, включая указание на то, должна ли цена содержать такие элементы как расходы на транспортировку и страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и другое, кроме стоимости самих товаров;

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

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

9) требования к оформлению тендерной заявки;

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

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

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

13) способы, с помощью которых потенциальные поставщики могут запрашивать разъяснения по содержанию тендерной документации, а также сообщение о намерении организатора тендера на данном этапе провести встречу с потенциальными поставщиками, которая проводится в открытой форме и протоколируется;

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

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

16) условие о предоставлении приоритета потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям;

17) условия внесения, форма, объем и способ обеспечения исполнения обязательств по договору о закупке.

8. 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.

9. 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.

10. Тендерная документация предоставляется бесплатно.

4. Разъяснения тендерной документации.

11. Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора тендера разъяснения тендерной документации, но не позднее, чем за десять 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.

5. Внесение изменений и дополнений в тендерную документацию.

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

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

6. Содержание тендерной заявки потенциального поставщика.

14. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока представления тендерных заявок представляет организатору тендера в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с настоящей тендерной документацией.

15. Тендерная заявка, полученная по истечении окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрывается и возвращается представившему ее потенциальному поставщику.

16. Срок действия тендерной заявки, составляет не менее сорока пяти календарных дней, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок.

Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях тендерной документации, отклоняется.

17. Тендерная заявка потенциального поставщика, изъявившего желание участвовать в тендере, должна содержать:

1) заявку на участие в тендере по форме , утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме , утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям, предъявляемым к потенциальному поставщику:

копию документа , предоставившего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;

копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан 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 засвидетельствованную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

копию Устава для юридического лица (в случае, если в Уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также предоставляется выписка из реестра держателей акций после даты объявления);

сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб -портала «электронного правительства» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

подписанный оригинал справки банка или филиала банка, в которых обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам обязательств длящейся более трех месяцев перед банком согласно типовому плану бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением правления Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то предоставляется справка от каждого из таких банков , за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

сведения о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

если потенциальный поставщик претендует на преимущественное право, копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или международному стандарту (для закупок лекарственных средств) и (или) надлежащей дистрибуторской практики (GDP) (для закупок лекарственных средств) и надлежащей аптечной практики (GPP) (для закупок фармацевтических услуг);

если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляются оригинал или копия письма органа государственных доходов

Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;

сопутствующие услуги;

оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;

копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, выданный территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости - акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случае представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) вышеуказанные акты не представляются.

8) другие документы, предусмотренные с тендерной документацией.

18. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью. Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит заверению подписью уполномоченного лица юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность.

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

20. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по запуску _____ (указывается название тендера)" и "Не вскрывать до _____ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".

21. Потенциальный поставщик вправе изменить или отозвать свою тендерную заявку до истечения срока представления тендерной заявки. При этом он имеет право на возврат гарантийного обеспечения своей тендерной заявки.

Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

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

7. Валюта тендерной заявки и платежа.

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

24. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге по мере выделения бюджетных средств.

8. Гарантийное обеспечение тендерной заявки.

25. Потенциальный поставщик при представлении тендерной заявки одновременно вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для приобретения лекарственных средств, и изделий медицинского назначения, медицинской техники. В случае участия по нескольким лотам, потенциальный поставщик может представить гарантийное обеспечение тендерной заявки на каждый лот отдельно.

26. Гарантийное обеспечение тендерной заявки может представляться в виде:

1) гарантийный денежный взнос, который вносится на банковский счет единого организатора;

2) оригинал банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

28. Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки в течение пяти рабочих дней с момента наступления следующих случаев:

1) истечения срока действия тендерной заявки, за исключением победителя (-ей) тендера;

2) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока представления тендерных заявок;

3) отклонения тендерной заявки как не отвечающей требованиям тендерной документации;

4) при признании победителем тендера другого потенциального поставщика;

5) прекращения процедур закупки без определения победителя тендера;

6) вступления в силу договора о закупке и внесения победителем тендера обеспечения исполнения договора о закупке, предусмотренного тендерной документацией.

29. Гарантийное обеспечение тендерной заявки не возвращается потенциальному поставщику, представившему тендерную заявку и ее обеспечение в случаях, если потенциальный поставщик:

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

9. Оформление тендерной заявки.

30. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью. Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит заверению подписью уполномоченного лица юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность.

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

32. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по закупке _____" (указывается название

тендера)" и "Не вскрывать до _____ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".

33. Конверт должен быть:

1) адресован организатору тендера по адресу: ГКП на ПХВ «Аулиекольская Центральная районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21, бухгалтерия №3.

2) содержать слова Тендер по запуску: «лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования на 2018г.» и «Не вскрывать до 09.00 часов «04» октября 2018 года.».

10. Место и окончательный срок представления тендерных заявок.

34. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера нарочно или по почте по адресу: Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Аулиекольская центральная районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Республика Казахстан, 110400, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21 до 09.00 часов «04» октября 2018 года.

11. Представление тендерных заявок.

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

12. Вскрытие, оценка и сопоставление тендерной комиссией конвертов с тендерными заявками.

37. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей в 10 часов 00 минут «04» октября 2018 года в: Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Аулиекольская центральная районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Республика Казахстан, 110400, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21, бухгалтерия №3.

Потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители вправе присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками на участие в тендере уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков по адресу: Республика Казахстан, 110400, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21, бухгалтерия №3, Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Аулиекольская центральная районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, до 09 часов 45 минут «04» октября 2018 года.

38. При вскрытии конвертов с тендерными заявками секретарь тендерной комиссии объявляет присутствующим лицам наименование и адрес потенциальных поставщиков, участвующих в тендере, предложенные ими цены, условия поставки и оплаты, отзыв и изменения тендерных заявок, если они отражены документально,

информацию о наличии документов, составляющих тендерную заявку, и регистрирует данную информацию в протоколе вскрытия конвертов с тендерными заявками.

39. При оценке и сопоставлении тендерных заявок:

1) Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В случае сомнений в достоверности представленных сведений, содержащихся в тендерных заявках, допускается принятие необходимых мер комиссией, за исключением действий комиссии, связанных с дополнением недостающими документами либо заменой документов, представленных в тендерной заявке;

2) В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации конкурсная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации, в части их наличия в перечне недобросовестных поставщиков рассматривает информацию на интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.

40. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку, если:

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

2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

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

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

5) непредставления копий разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально засвидетельствованных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

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

8) непредставления подписанного оригинала справки банка об отсутствии просроченной задолженности согласно требованиям настоящих Правил;

9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;

10) непредставления сведений о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;

13) установления факта представления недостоверной информации;

14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;

15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

16) непредставления копии акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с подпунктом 14) пункта 62 настоящих Правил, за исключением случая представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики GDP;

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

18) несоответствия требованиям пункта 18 настоящих Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 19 настоящих Правил;

19) установленных пунктами 26, 30 настоящих Правил;

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

21) если не представлена либо представлена не подписанная таблица цен;

22) представления таблицы цен с закупочной ценой выше цены, выделенной для закупа по соответствующему лоту и (или) предельной цены, установленной уполномоченным органом;

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

41. Тендерная комиссия признает тендер в целом или какому-либо его лоту несостоявшимся в случае. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 настоящих Правил.

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

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

1) отсутствия представленных тендерных заявок;

2) представления менее двух тендерных заявок;

3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;

4) если допущен один потенциальный поставщик.

44. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

13. Заключение договора закупки.

45. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупки от организатора закупки направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупки или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения.

46. 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.

47. Договор закупки или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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

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

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

1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;

2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров, фармацевтических услуг.

51. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупки с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара либо фармацевтической услуги до подписания договора о закупке, об оказании фармацевтических услуг. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупки в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

14. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупке.

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

53. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупки или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется 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.

54. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного вноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

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

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

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

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

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, 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.

Приложение 1

Наименование закупаемых товаров

№ п/п	Наименование товара	Ед.изм.	Кол-во	Цена, тенге	Сумма, тенге	Место поставки
1	Компрессионно-дикстрационный аппарат и его узлы репозиции 130	шт	2	2 085 000	4 170 000	РК,Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь ул. Тургумбаева, 21
2	Компрессионно-дикстрационный аппарат и его узлы репозиции 140	шт	2	2 263 650	4 527 300	РК,Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь ул. Тургумбаева, 21
3	Компрессионно-дикстрационный аппарат и его узлы репозиции 150	шт	2	2 480 500	4 961 000	РК,Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь ул. Тургумбаева, 21
4	Компрессионно-дикстрационный аппарат и его узлы репозиции 160	шт	2	2 644 800	5 289 600	РК,Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь ул. Тургумбаева, 21

Техническая спецификация закупаемых товаров лот №1

№ пп	Критерии	Описание				
1	Наименование товара	Компрессионно-дистракционный аппарат с узлами репозиции				
2	Требования к функциональности (с указанием видов медицинских услуг, в случае необходимости, количественно и качественно измеримых требований, в т.ч. минимально и максимально допустимых показателей, других требований к функциональности)	Компрессионно-дистракционный аппарат с узлами репозиции применяется в операционных и травматологических отделениях.				
3	Требования к техническим характеристикам (с указанием требований к максимально допустимым габаритам, массе, других требований к техническим характеристикам)	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (вперед-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагиттальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные) перемещения в независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию.				
4	Требования к комплектации (с указанием наименований и количества комплектующих с указанием единиц измерений)	№ пп	Наименование комплектующего	Техническая характеристика комплектующего	Требуемое количество (с указанием единиц измерений)	
		1	Компрессионно-дистракционный аппарат (диаметр кольца 130мм)	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (вперед-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагиттальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные) перемещения в независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию.	1 комплект	
		<i>Основные комплектующие</i>				
		1.	разъемное замкнутое кольцо размер D: 130 мм.(1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	6 шт	
		2.	коаксиальное наружное кольцо размер D: 130 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	
		3.	коаксиальное внутренне кольцо размер D: 130 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	
		4.	ползуны 45мм	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	
		5.	направитель	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	
		6.	ходовой винт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	
7.	резьбовая штанга 130мм.	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ	2 шт			

			26-192-85 (ГИБРИД)	
	8.	штука	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт
	9.	Г-образный кронштейн	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт
	10.	гайка М8 с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	12 шт
	11.	ключ-шестерня	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
	12.	шайба с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
	13.	стойорный болт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
	<i>Дополнительные комплектующие</i>			
	1.	болт простой М6Х16	Сталь	14 шт
	2.	болт-шпигефиксатор	Сталь	16 шт
	3.	шайба с прорезью	Сталь	4 шт
	4.	шайба тонкая	Сталь	8 шт
	5.	гайка М6	Сталь	80 шт
	6.	стержень резьбовой 60мм	Сталь	4 шт
	7.	стержень резьбовой 80мм	Сталь	4 шт
	8.	стержень резьбовой 100мм	Сталь	4 шт
	9.	стержень резьбовой 110мм	Сталь	4 шт
	10.	стержень резьбовой 120мм	Сталь	4 шт
	11.	стержень резьбовой 150мм	Сталь	4 шт
	12.	стержень резьбовой 200мм	Сталь	4 шт
	13.	Спица диаметром 1,8 мм с упором	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
	14.	Спица диаметром 1.8 мм без упора	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
5	Условия осуществления поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)		DDP пункт назначения ГКП на ПХВ «Аулиекольская центральная районная больница»	
6	Срок поставки товара и место дислокации		90 календарных дней с момента подписания договора Адрес: с.Аулиеколь ул. Тургумбаева 21	

Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

К закупаемым и отпускаемым (при закупке фармацевтических услуг) лекарственным средствам, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, изделиям медицинского назначения, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью эксперта этой организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан.

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока действия документа,

- подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими Правилами;
- 2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;
- 3) маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и изделий медицинского назначения 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);
- 5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:
- не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
 - не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
- 6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, 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);
- 7) 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);
- 8) переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются заказчику по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;
- 9) медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);
- 10) биосимиляры должны иметь данные, подтверждающие схожесть и (или) идентичность их по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом, подтвержденные экспертной организацией;
- 11) наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.
- К закупаемой медицинской технике предъявляются следующие требования:
- 1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключение (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;
- 2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;
- 4) медицинская техника является новой и ранее неиспользованной, произведенной не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки;
- 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;
- 6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения.

Главный врач
ГКП на ПХВ «Аулнекольская центральная районная больница» УЗАКО
Шульгин С В _____

«Утверждаю»

Техническая спецификация закупаемых товаров лот №2

№ пп	Критерии	Описание			
1	Наименование товара	Компрессионно-дистракционный аппарат с узлами репозиции			
2	Требования к функциональности (с указанием видов медицинских услуг, в случае необходимости, количественно и качественно измеримых требований, в т.ч. минимально и максимально допустимых показателей, других требований к функциональности)	Компрессионно-дистракционный аппарат с узлами репозиции применяется в операционных и травматологических отделениях.			
3	Требования к техническим характеристикам (с указанием требований к максимально допустимым габаритам, массе, других требований к техническим характеристикам)	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (вперёд-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагитальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные) перемещения в независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию.			
4	Требования к комплектации (с указанием наименований и количества комплектующих с указанием единиц измерений)	№ пп	Наименование комплектующего	Техническая характеристика комплектующего	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
		1	Компрессионно-дистракционный аппарат (диаметр кольца 140мм)	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (вперёд-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагитальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные) перемещения в независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию.	1 комплект
<i>Основные комплектующие</i>					
		1.	разъемное замкнутое кольцо размер D: 140 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	6 шт
		2.	коаксиальное наружное кольцо размер D: 140 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		3.	коаксиальное внутренне кольцо размер D: 140 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		4.	ползун 45мм	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		5.	направитель	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		6.	ходовой винт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		7.	резьбовая штанга 140мм.	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		8.	втулка	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт
		9.	Г-образный кронштейн	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-	4 шт

			85 (ГИБРИД)	
	10.	гайка М8 с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	12 шт
	11.	ключ-шестерня	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
	12.	шайба с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
	13.	стопорный болт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
	<i>Дополнительные комплектующие</i>			
	1.	болт простой М6Х16	Сталь	14 шт
	2.	болт-спицефиксатор	Сталь	16 шт
	3.	шайба с прорезью	Сталь	4 шт
	4.	шайба тонкая	Сталь	8 шт
	5.	гайка М6	Сталь	80 шт
	6.	стержень резьбовой 60мм	Сталь	4 шт
	7.	стержень резьбовой 80мм	Сталь	4 шт
	8.	стержень резьбовой 100мм	Сталь	4 шт
	9.	стержень резьбовой 110мм	Сталь	4 шт
	10.	стержень резьбовой 120мм	Сталь	4 шт
	11.	стержень резьбовой 150мм	Сталь	4 шт
	12.	стержень резьбовой 200мм	Сталь	4 шт
	13.	Спица диаметром 1,8 мм с упором	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
	14.	Спица диаметром 1,8 мм без упора	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
5	Условия осуществления поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)		DDP пункт назначения ГКП на ПХВ «Аулиекольская центральная районная больница»	
6	Срок поставки товара и место дислокации		90 календарных дней с момента подписания договора Адрес: с.Аулиеколь ул. Тургумбаева 21	

Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

К закупаемым и отпускаемым (при закупке фармацевтических услуг) лекарственным средствам, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, изделиям медицинского назначения, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан.

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими Правилами;

2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение

их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

3) маркировка, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и изделий медицинского назначения 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);

5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

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

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

6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, 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);

7) 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);

8) переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются заказчику по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);

10) биосимиляры должны иметь данные, подтверждающие схожесть и (или) идентичность их по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом, подтвержденные экспертной организацией;

11) наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.

К закупаемой медицинской технике предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключение (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

4) медицинская техника является новой и ранее неиспользованной, произведенной не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки;

5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;

6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения.

Главный врач

ГКП на ПХВ «Ауликкольская центральная районная больница» УЗАКО

Шульгин С В _____

Техническая спецификация закупаемых товаров № 3

№ пп	Критерии	Описание			
1	Наименование товара	Компрессионно-дистракционный аппарат с узлами репозиции			
2	Требования к функциональности (с указанием видов медицинских услуг, в случае необходимости, количественно и качественно измеримых требований, в т.ч. минимально и максимально допустимых показателей, других требований к функциональности)	Компрессионно-дистракционный аппарат с узлами репозиции применяется в операционных и травматологических отделениях.			
3	Требования к техническим характеристикам (с указанием требований к максимально допустимым габаритам, массе, других требований к техническим характеристикам)	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (вперёд-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагиттальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные) перемещения в независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию.			
4	Требования к комплектации (с указанием наименований и количества комплектующих с указанием единиц измерений)	№ пп	Наименование комплектующего	Техническая характеристика комплектующего	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
		1	Компрессионно-дистракционный аппарат (диаметр кольца 150мм)	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (вперёд-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагиттальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные) перемещения в независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию.	1 комплект
		Основные комплектующие			
		1.	разъемное замкнутое кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	6 шт
		2.	коаксиальное наружное кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		3.	коаксиальное внутренне кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		4.	ползун 45мм	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		5.	направитель	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		6.	ходовой винт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		7.	резьбовая штанга 150мм.	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		8.	втулка	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт
		9.	Г-образный кронштейн	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт
		10.	гайка М8 с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85	12 шт

			(ГИБРИД)	
	11.	ключ-шестерня	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
	12.	шайба с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
	13.	стойорный болт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
	<i>Дополнительные комплектующие</i>			
	1.	болт простой М6Х16	Сталь	14 шт
	2.	болт-спицефиксатор	Сталь	16 шт
	3.	шайба с прорезью	Сталь	4 шт
	4.	шайба тонкая	Сталь	8 шт
	5.	гайка М6	Сталь	80 шт
	6.	стержень резьбовой 60мм	Сталь	4 шт
	7.	стержень резьбовой 80мм	Сталь	4 шт
	8.	стержень резьбовой 100мм	Сталь	4 шт
	9.	стержень резьбовой 110мм	Сталь	4 шт
	10.	стержень резьбовой 120мм	Сталь	4 шт
	11.	стержень резьбовой 150мм	Сталь	4 шт
	12.	стержень резьбовой 200мм	Сталь	4 шт
	13.	Спица диаметром 1,8 мм с упором	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
	14.	Спица диаметром 1,8 мм без упора	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
5	Условия осуществления поставки <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>		DDP пункт назначения ГКП на ПХВ «Аулиекольская центральная районная больница»	
6	Срок поставки товара и место дислокации		90 календарных дней с момента подписания договора Адрес: с.Аулиеколь ул. Тургумбаева 21	

Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

К закупаемым и отпускаемым (при закупке фармацевтических услуг) лекарственным средствам, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, изделиям медицинского назначения, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан.

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими Правилами;

2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

3) маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и изделий медицинского назначения 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);

5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

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

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

6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, 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);

7) 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);

8) переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются заказчику по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);

10) биосимиляры должны иметь данные, подтверждающие схожесть и (или) идентичность их по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом, подтвержденные экспертной организацией;

11) наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.

К закупаемой медицинской технике предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключение (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

4) медицинская техника является новой и ранее неиспользованной, произведенной не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки;

5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;

6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения.

Главный врач

ГКП на ПХВ «Аулиекольская ЦРБ»УЗАКО

Шульгин С.В. _____

Техническая спецификация закупаемых товаров

№ пп	Критерии	Описание			
1	Наименование товара	Компрессионно-дистракционный аппарат с узлами репозиции			
2	Требования к функциональности (с указанием видов медицинских услуг, в случае необходимости, количественно и качественно измеримых требований, в т.ч. минимально и максимально допустимых показателей, других требований к функциональности)	Компрессионно-дистракционный аппарат с узлами репозиции применяется в операционных и травматологических отделениях.			
3	Требования к техническим характеристикам (с указанием требований к максимально допустимым габаритам, массе, других требований к техническим характеристикам)	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (вперед-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагиттальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные) перемещения в независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию.			
4	Требования к комплектации (с указанием наименований и количества комплектующих с указанием единиц измерений)	№ пп	Наименование комплектующего	Техническая характеристика комплектующего	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
		1	Компрессионно-дистракционный аппарат (диаметр кольца 160мм)	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (вперед-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагиттальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные) перемещения в независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию.	1 комплект
		<i>Основные комплектующие</i>			
		1.	разъемное замкнутое кольцо размер D: 160 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	6 шт
		2.	коаксиальное наружное кольцо размер D: 160 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		3.	коаксиальное внутренне кольцо размер D: 160 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		4.	ползун 45мм	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		5.	направитель	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		6.	ходовой винт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		7.	резьбовая штанга 160мм.	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		8.	втулка	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт
		9.	Г-образный кронштейн	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт
		10.	гайка М8 с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	12 шт

		11.	ключ-шестерня	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		12.	шайба с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		13.	стопорный болт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
		<i>Дополнительные комплектующие</i>			
		1.	болт простой М6Х16	Сталь	14 шт
		2.	болт-сницефиксатор	Сталь	16 шт
		3.	шайба с прорезью	Сталь	4 шт
		4.	шайба тонкая	Сталь	8 шт
		5.	гайка М6	Сталь	80 шт
		6.	стержень резьбовой 60мм	Сталь	4 шт
		7.	стержень резьбовой 80мм	Сталь	4 шт
		8.	стержень резьбовой 100мм	Сталь	4 шт
		9.	стержень резьбовой 110мм	Сталь	4 шт
		10.	стержень резьбовой 120мм	Сталь	4 шт
		11.	стержень резьбовой 150мм	Сталь	4 шт
		12.	стержень резьбовой 200мм	Сталь	4 шт
		13.	Спица диаметром 1.8 мм с упором	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
		14.	Спица диаметром 1.8 мм без упора	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
5	Условия осуществления поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения ГКП на ПХВ «Аулиекольская центральная районная больница»			
6	Срок поставки товара и место дислокации	90 календарных дней с момента подписания договора Адрес: с.Аулиеколь ул. Тургумбаева 21			

Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

К закупаемым и отпускаемым (при закупке фармацевтических услуг) лекарственным средствам, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, изделиям медицинского назначения, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан.

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими правилами;

2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

3) маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения

соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и изделий медицинского назначения 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);

5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

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

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

6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, 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);

7) 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);

8) переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются заказчику по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);

10) биосимиляры должны иметь данные, подтверждающие схожесть и (или) идентичность их по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом, подтвержденные экспертной организацией;

11) наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.

К закупаемой медицинской технике предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключение (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

4) медицинская техника является новой и ранее неиспользованной, произведенной не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки;

5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;

6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения.

Главный врач

ГКП на ПХВ «Аулиекольская центральная районная больница» УЗАКО

Шульгин С В

(Кому) _____
(наименование организатора тендера)

(От кого) _____
(наименование потенциального поставщика)

Заявка на участие в тендере

(для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность и юридических лиц)

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера

_____ (название тендера)
получение которой настоящим удостоверяется, _____,

_____ (наименование потенциального поставщика)
предлагает осуществить поставку товаров в соответствии с тендерной документацией по следующим лотам:

_____ (подробное описание товаров)

Настоящая тендерная заявка состоит из:

1. _____
2. _____
3. _____
4. _____
5. _____
6. _____
7. _____
8. _____
9. _____
10. _____

Я (Мы) обязуюсь (емся), в случае признания моей (нашей) тендерной заявки выигравшей, начать поставку товаров в течение

_____ дней с даты подписания договора и завершить поставку

(прописью)

всех товаров, указанных в настоящей тендерной заявке, до

_____ (указать дату) (прописью).

В случае признания моей (нашей) тендерной заявки выигравшей, я (мы) внесу (ем) обеспечение исполнения договора* о закупках на сумму, составляющую _____ процентов от общей суммы договора.

(прописью)

Настоящая тендерная заявка действует в течение _____ дней

(прописью)

со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

До момента заключения договора о закупках настоящая тендерная заявка вместе с Вашим уведомлением о признании ее выигравшей будет выполнять роль обязательного договора между нами.

_____ (Подпись, дата)

_____ (должность, фамилия, и.о.)

М.П.

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению _____

(наименование потенциального поставщика)

*указывается, если внесение обеспечения исполнения договора было предусмотрено в тендерной документации.

Приложение 4

Форма заполнения описи документов,
прилагаемых к заявке потенциального поставщика

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, Копия, Нотариально заверенная копия
---	------------------------	--------------	--------------------	-----------------------	---

Справка об отсутствии задолженности

Банк/филиал банка (наименование) по состоянию на _____
подтверждает отсутствие просроченной задолженности перед банком, длящейся более
трех месяцев, предшествующих дате выдачи справки согласно типовому плану счетов
бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном
обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением правления
Национального Банка Республики Казахстан (указать полное наименование физического
лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица,
тел., адрес, РНН, БИК и т.д.), обслуживающегося в данном банке/филиале банка.

Дата
Подпись
М.П.

Приложение 6

Таблица цен тендерной заявки потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика,
заполняется отдельно на каждый лот)

№ пп	Содержание	Наименование товаров
1	2	3
1.	Краткое описание	
2.	Страна происхождения	
3.	Завод-изготовитель	
4.	Единица измерения	
5.	Цена _____ за единицу в _____ на условиях _____ ИНКОТЕРМС 2000 (пункт назначения)	
6.	Количество (объем)	
7.	Всего цена = стр.5 x стр.6, в _____	
8.	Общая цена, в _____ на условиях _____ ИНКОТЕРМС 2000 (пункт назначения) включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы. Потенциальный поставщик вправе указать другие расходы, в том числе: 8.1. 8.2.	
9.	Размер скидки, в случае ее предоставления 9.1. 9.2.	

Я (Мы) соглас(ен)(ны) с Вашими условиями платежа, оговоренными в тендерной документации. Предлага(ю)(ем) следующие альтернативные условия платежа

(перечисляются альтернативные условия платежа, если таковые имеются) или другие условия (перечислить: _____) при этом предоставля(ю)(ем) ценовую скидку в размере

(указать в денежном выражении, прописью)

(Должность, фамилия, и.о.)
М.П.

(Подпись)

Примечание: потенциальный поставщик может не указывать составляющие общей цены, указанной в строке 8, при этом указанная в данной строке цена рассматривается тендерной комиссией как определенная с учетом всех затрат потенциального поставщика и не подлежит пересмотру.

Договор № _____
о закупе

с. Аулиеколь

"__" _____ 2018 г.

ГКП на ПХВ «Аулиекольская центральная районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, именуемое в дальнейшем – «Заказчик», в лице главного врача Шульгина С.В., действующего на основании Устава, с одной стороны и (полное наименование Поставщика - победителя тендера), именуемый (ое)(ая) в дальнейшем – «Поставщик», в лице (должность, фамилия, имя, отчество уполномоченного лица), действующего на основании (устава, положения и т.п.), с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования" утвержденных Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее – «Правила») и протокола об итогах закупа способом тендера по запуску (предмет закупа), от «__» _____ 2018 года заключили настоящий Договор о закупе (далее – «Договор») и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. Поставщик обязуется поставить (предмет закупа) (далее – «Товар») в соответствии с условиями настоящего Договора, в количестве и качестве, определенные в Приложении № 1 к настоящему Договору, являющегося неотъемлемой частью настоящего Договора, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями настоящего Договора.

2. Общая стоимость Товаров составляет _____ тенге.

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

1) Договор - гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования" и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;

2) цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;

3) товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;

4) сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, например, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности Поставщика, предусмотренные данным Договором;

5) Заказчик – ГКП на ПХВ «Аулиекольская центральная районная больница» управления здравоохранения акимата Костанайской области.

6) Поставщик - физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве

контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупке и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

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

- настоящий Договор;
- перечень закупаемых товаров;
- техническая спецификация товара;
- обеспечение исполнения Договора.

5. Форма оплаты

5.1. Все расчеты между сторонами производятся в национальной валюте – тенге.

5.2. Товар, по настоящему Договору должен поставляться на основании согласованной Сторонами письменной Заявки Заказчика по форме согласно Приложению 2 в соответствии с графиком поставки согласно Приложению №3 к настоящему Договору, с разгрузкой на склад Заказчика (по адресу: Республика Казахстан, 11040, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева, 21.

5.3. Оплата Заказчиком за поставленный Поставщиком Товара производится на расчетный счет Поставщика, указанный в настоящем Договоре по мере выделения бюджетных средств.

5.4. Оплата за Товар, поставленный в полном объеме и в полном количестве в соответствии с Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) подписанный договор;
- 2) счет-фактура;
- 3) накладная;
- 4) акт приема передачи товара.

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

9. 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.

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

11. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендерной документации. 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.

12. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.

13. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

14. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении 1 к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта

назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

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

16. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить следующую 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, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. 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.

20. Эта гарантия действительна согласно приложению 1, после доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

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

22. 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.

23. 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.

24. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего договора.

25. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.

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

27. 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.

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

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

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

31. 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 своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора Поставщиком; в этом случае такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.

32. 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% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

33. 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.

34. Для целей настоящего Договора «форс-мажор» означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.

35. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.

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.

38. 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.

39. Если в течение 21 (двадцати одного) 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.

40. Договор составляется на государственном и/или 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 арбитраже рассматривается экземпляр Договора на государственном или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должна соответствовать данным условиям.

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

42. 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.

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

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

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

51. Адреса и реквизиты сторон:

«Заказчик»

«Поставщик»

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Аулиекольская центральная районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области 110400, Республика Казахстан, Костанайская область, Аулиекольский р-н, с. Аулиеколь, ул. Тургумбаева, 21 Тел 8(71453) 2-46-05 БИН 950640000692 ИИК KZ986010221000012873 АО «Народный Банк Казахстана» БИК HSBKZZKX
Главный врач Шульгин С.В. _____ М.П.

_____ М.П.

Перечень закупаемых товаров

№	Международное наименование	Торговое наименование товара	характеристика товара	Ед. измерения	Кол-во, объем	Цена, в тенге	Общая сумма, в тенге	Срок гарантии
1								
	Итого:							

Место поставки: ГКП на ПХВ "Аулиекольская центральная районная больница",
110400, Аулиекольский район, с. Аулиеколь ул. Тургумбаева 21

Срок поставки: 90 дней с момента подписания договора.

Заказчик

Поставщик

Приложение 2
к договору о закупе
№ _____
от « ____ » _____ 2018 года

Техническая спецификация

№ п/п	Наименование товара	Техническое описание товара

Банковская гарантия

Наименование банка _____

(наименование и реквизиты банка)

Кому _____

(наименование и реквизиты организатора закупок)

Гарантийное обязательство № _____

" " _____ г.

(местонахождение)

Мы были проинформированы,

что _____

(наименование потенциального поставщика)

в дальнейшем «Поставщик», принимает участие в тендере по закупке

организованном _____

(наименование организатора закупок)

и готов осуществить поставку (выполнить работу, оказать услугу)

_____ на общую сумму _____ тенге.

(наименование и объем товаров, работ и услуг) (прописью)

Тендерной документацией/условиями закупок способом запроса ценовых предложений от «___» _____ г. по проведению вышеназванных закупок предусмотрено внесение потенциальными поставщиками обеспечения тендерной заявки в виде банковской гарантии.

В связи с этим, мы _____ настоящим берем на себя

(наименование банка)

безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную _____

(сумма в цифрах и прописью)

по получении Вашего письменного требования на оплату, а также письменного подтверждения того, что Поставщик:

отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока представления тендерных заявок/ценовых предложений;

не подписал в установленные сроки договор о закупках;

не внес обеспечение исполнения договора о закупках после подписания договора о закупках в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации/условиях закупок.

Данное гарантийное обязательство вступает в силу со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Данное гарантийное обязательство действует до окончательного срока действия тендерной заявки Поставщика на участие в тендере и истекает полностью и автоматически, независимо от того, будет ли нам возвращен этот документ или нет, если Ваше письменное требование не будет получено нами к концу _____. Если срок действия тендерной заявки продлен, то данное гарантийное обязательство продлевается на такой же срок.

Все права и обязанности, возникающие в связи с настоящим гарантийным обязательством, регулируются законодательством Республики Казахстан.

Подпись и печать гаранта _____

Дата и адрес _____