Приложение 1

к [приказу](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1005265260" \t "_parent) Министра

здравоохранения и

социального развития

Республики Казахстан

от «18» января 2017 года №20

### Объявление о проведении закупа товаров способом

### запроса ценовых предложений

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Экибастузская городская больница», управления здравоохранения Павлодарской области, акимата Павлодарской области, расположенное по адресу: г. Экибастуз, ул. Торайгырова,32 объявляет о проведении закупа изделий медицинского назначения (реагенты).

1. **Место поставки товара** - г. Экибастуз, ул. Торайгырова, 32 (центральный склад). Переченьтоваров указан в приложении №1 к настоящемуобъявлению.
2. **Условия и сроки поставки** – согласно условий Договора закупа (график поставки или по заявке Заказчика); с момента подписания Договора закупа и до окончания срока действия Договора закупа.

3) **Место представления (приема) документов** – ценовые предложения потенциальных поставщиков предоставляются по адресу г. Экибастуз ул. Торайгырова, 32, отдел госзакупок (бухгалтерия).

4) **Окончательный срок предоставления ценовых предложений**–до 09ч45м, 19 июля 2018 года.

5) **Дата, время и место вскрытия конвертов** –12ч00м, 19 июля 2018 года, по адресу г. Экибастуз, ул. Торайгырова 32, КГП на ПХВ «Экибастузская городская больница», селекторный зал. Дополнительную информацию можно получить по телефону 8(7187) 278577.

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729  
      Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Приложение №1

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Торговое наименование** | **Краткое описание** | **Ед. изм.** | **количество** | **Выделенная**  **сумма** |
| Лот №1 | Билирубин общий | Набор реагентов для количественного определения прямого билирубина в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400 Кассета с готовыми для работы реагентами на 250 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод колориметрический. Рабочие реагенты: R1 детергент, соляная кислота 120 ммоль/л R2 3,5-дихлорфенил диазо соль 1.5 ммоль/л. Стабильность на борту анализатора после открытия 6 недель. Материал для исследования: сыворотка, плазма Li-гепарин,ЭДТА. Прослеживаемость:метод стандартизирован относительно метода Доумас (Doumas). Отсутствие влияния гемолиза до значения индекса H 50 (400 для новорождённых), липемии до индекса L 300, индикана до 30 мг/л. Диапазон измерения не менее 650 мкмоль/л. Нижний предел определения не выше 1,7 мкмоль/л. | набор | 20 | 588 000 |
| Лот №2 | Билирубин прямой | Билирубин прямой ген.2 на 350 тестов. Набор реагентов для количественного определения прямого билирубина в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 350 тестов  Метод энзиматический колориметрический.  1Набор для in vitro диагностики.  2. Принцип метода: Диазометод.  3. Тип образца для исследования: сыворотка, Li-гепарин, K2‑ и K3‑EDTA плазма  4. Состав набора - штрих-кодированная кассета с реагентами в составе:  Реагент 1: фосфорная кислота: 85 ммоль/л; HEDTA: 4.0 ммоль/л; NaCl 50 ммоль/л; детергент; pH 1.9  Реагент 2: 3,5 Дихлорфенил диазоний: 1.5 ммоль/л; pH 1.3  5. Условия хранения закрытого реагента: +2 - +8°С  6.Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 6 недель.  7. Диапазон измерений: 1,5‑291 мкмоль/л.  8. Количество тестов в наборе: не менее 350.  9. Частота калибровки: при смене лота реагента и по запросу процедуры контроля качества. | набор | 5 | 159 750 |
| Лот №3 | Аланинаминотрансфераза | Аланинаминотрансфераза, реагент для определения (ALT). Набор реагентов для количественного определения аланинаминотрансферазаы в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 500 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический колориметрический. | набор | 6 | 135 600 |
| Лот №4 | Аспартатаминотрансфераза | АСТ Cobas integra 500 test. Набор реагентов для количественного определения аспартатаминотрансферазы в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 500 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический колориметрический. | набор | 6 | 135 600 |
| Лот №5 | Белок общий | Белок общий 300 опр Cobas inegra TP. Набор реагентов для количественного определения общего белка в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 300 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический колориметрический. | набор | 12 | 248 040 |
| Лот №6 | Мочевина | Мочевина /1 Cobas inegra UREAL 500/1. Набор реагентов для количественного определения мочевины в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 500 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический колориметрический. | набор | 10 | 557 900 |
| Лот №7 | Креатинин | Креатинин Cobas integra 700 test. Набор реагентов для количественного определения креатинина в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 700 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический колориметрический. | набор | 5 | 85 000 |
| Лот №8 | Альфа-Амилаза | Набор для количественного определения общей амилазы в сыворотке, плазме и моче, энзиматический колориметрический метод. На анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Срок стабильности вскрытого реагента - 12 недель. Диапазон измерения - 3-1500 Е/л . Не оказывают влияния: инкретичность до 60 индекса, гемолиз - 500, липимичность - 1500. Частота калибровки раз в лот и по запросу процедуры контроля качества. 300 определений | набор | 6 | 386 100 |
| Лот №9 | Холестерин | Холестерин CHOL2 на 400 тестов. Набор реагентов для количественного определения холестерина в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 400 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический колориметрический с 4-аминоантипирином (4-аминофеназоном). Состав набора: R1 18 флаконов по 50 мл. Рабочие реагенты: PIPES буфер 225 ммоль/л, pH 6.8; Mg2+: 10 ммоль/л; холат натрия 0.6 ммоль/л; 4-аминофеназон ≥ 0.45 ммоль/л; фенол ≥ 12.6 ммоль/л; свободный алкогольный полигликолевый эфир 3 %; холестерин эстераза (Pseudomonas spec.) ≥ 25 Ед/мл; холестерин оксидаза (E. coli) ≥ 7.5 Ед/мл; пероксидаза (хрен) ≥ 12.5 Ед/мл; стабилизаторы, консервант. Стабильность на борту анализатора после открытия 4 недели. Материал для исследования: сыворотка, плазма литий гепарин, ЭДТА. Прослеживаемость: метод стандартизирован относительно методов Абелля/Кендалла и изотопной делюции/масс спектрометрии. Отсутствие влияния иктеричности до значения индекса I 14-16, гемолиза до значения индекса H 700, липемии до индекса L 2000. Диапазон измерения не менее 20.7 ммоль/л. Нижний предел определения не выше 0.1 ммоль/л. | набор | 5 | 67 700 |
| Лот №10 | Триглицериды | Триглицериды TRIGL на 250 тестов. Набор для количественного определения триглицеридов в сыворотке, плазме, энзиматический колориментрический метод на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Срок стабильности вскрытого реагента - 8 недель. Диапазон измерения: 0.1-10.0 ммоль/л. Не оказывают влияния: инкретичность до 10 индекса, гемолиз - 700. Частота калибровки при смене реагента и лота и по запросу процедуры контроля качества. 250 определений | набор | 10 | 166 300 |
| Лот №11 | Альбумин | Альбумин ALB Gen 2 на 300 тестов. Набор реагентов для количественного определения общего билирубина в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 300 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический колориметрический. | набор | 3 | 60 300 |
| Лот №12 | Глюкоза | Глюкоза Cobas integra Glucl 800. Набор реагентов для количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме, моче и спино-мозговой жидкости человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Возможность модификации теста в варианте срочного исследования. Кассета с готовыми для работы реагентами на 800 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический с гексокиназой. R1 MES 5.0 ммоль/л, AТФ ≥ 4.5 ммоль/л, Mg2+ 24 ммоль/л, НАДФ ≥ 7.0 ммоль/л, рН 6,0; Mg2+ 4.0 ммоль/л, HEPES 200 ммоль/л, ГК (дрожжи) ≥ 300 мккат/л, Г6ФДГ (бактериальнаяl) ≥ 300 мккат/л; pH 8,0. Стабильность на борту анализатора после открытия 8 недель. Материал для исследования: сыворотка, плазма Li-гепарин, K2-ЭДТА, K3-ЭДТА, NaF/Na2-ЭДТА, KF/Na2-ЭДТА, NaF/K-оксалат, моча, СМЖ. Прослеживаемость: метод стандартизирован относительно изотопной делюции/масс спектрометрии. Отсутствие влияния иктеричности до значения индекса I 60, гемолиза до значения индекса H 1200, липемии до индекса L 1900. Диапазон измерения не менее 40 ммоль/л, для варианта срочного исследования не менее 30 ммоль/л. Нижний предел определения не выше 0,24 ммоль/л. | набор | 6 | 764 880 |
| Лот №13 | Железо | Набор реагентов для количественного определения железа в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400 Кассета с готовыми для работы реагентами на 200 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод колориметрический с феррозином. Рабочие реагенты: R1 лимонная кислота 200 ммоль/л; тиомочевина 115 ммоль/л; детергент R3 натрия аскорбат 150 ммоль/л; феррозин 6 ммоль/л; консервант. Стабильность на борту анализатора после открытия 6 недель. Материал для исследования: сыворотка, плазма Li-гепарин. Прослеживаемость: метод стандартизирован относительно первичного референсного материала (SRM 937). Отсутствие влияния иктеричности до значения индекса I 60, гемолиза до значения индекса H 200, липемии до индекса L 1500. Диапазон измерения не менее 179 мкмоль/л. Нижний предел определения не выше 0.90 мкмоль/л. | набор | 3 | 23 520 |
| Лот №14 | Щелочная фосфотаза | Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800.  2. Принцип метода: Колориметрический анализ в соответствии со стандартизированным методом.  3. Тип образца для исследования: сыворотка, Li-гепарин плазма  4. Состав набора:  Реагент 1: 2-амино-2-метил-1-пропанол: 1.724 моль/л, pH 10.44 (30 °C);  ацетат магния: 3.83 ммоль/л; сульфат цинка: 0.766 ммоль/л;  N-(2-гидроксиэтил)-этилендиамин ацетилацетоуксусная кислота:  3.83 ммоль/л  Реагент: 2 p-нитрофенил фосфат: 132.8 ммоль/л, pH 8.44 (30 °C); консерванты  5. Условия хранения закрытого реагента: +2 - +8°С  6.Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 8 недель.  7. Диапазон измерений: 5‑1200 Е/л.  8. Количество тестов в наборе: не менее 400. | набор | 3 | 82 800 |
| Лот №15 | Мочевая кислота | Набор для количественного определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме и моче, энзиматический колориметрический метод на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Срок стабильности вскрытого реагента - 8 недель. Диапазон измерения - 0.2-25.0 мг/дл . Не оказывают влияния: инкретичность до 40 индекса, гемолиз - 1000, липимичность - 1500. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. 400 определений | набор | 1 | 44 500 |
| Лот №16 | Кальций | Кальций Cobas integra 300 test. Набор реагентов для количественного определения кальция в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 300 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический колориметрический. | набор | 3 | 69 300 |
| Лот №17 | Миоглобин | Миоглобин MYO на 100тест. Набор реагентов для количественного определения миоглобина в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 100 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический колориметрический. | набор | 2 | 412 480 |
| Лот №18 | Холестерин высокой плотности | Набор реагентов для количественного определения холестерина липопротеидов высокой плотности в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 200 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод гомогенный энзиматический колориметрический. Рабочие реагенты: R1 HEPES буфер: 10.07 ммоль/л; CHES: 96.95 ммоль/л, pH 7.4; декстран сульфат: 1.5 g/L; магний нитрат гескагидрат: ≥ 11.7 ммоль/л; HSDA: 0.96 ммоль/л; аскорбат оксидаза (Eupenicillium sp., рекомбинантный):≥ 50 мккат/л; POD (хрен): ≥ 16.7 мккат/л; консервант; R2 HEPES буфер: 10.07 ммоль/л, pH 7.0; ПЭГ-холестерин эстераза (Pseudonomas spec.): ≥ 3.33 мккат/л; ПЭГ-холестерин оксидаза (Streptomyces sp., рекомбинантный): ≥ 127 мккат/л; ПОД (хрен): ≥ 333 мккат/л; 4-аминоантипирин: 2.46 ммоль/л; консерванты. Стабильность на борту анализатора после открытия 12 недель. Материал для исследования: сыворотка, плазма К3ЭДТА, Li-гепарин. Прослеживаемость: метод стандартизирован относительно назначенного CDC референсного метода. Отсутствие влияния иктеричности до значения индекса I 30-60, гемолиза до значения индекса H 1200, липемии до индекса L 1800, аскорбиновой кислоты до 2.84 ммоль (50 мг/дл). Диапазон измерения для не менее 3.12 ммоль/л. Нижний предел определения не выше 0.08 ммоль/л | набор | 10 | 680 400 |
| Лот №19 | Холестерин низкой плотности | Набор реагентов для количественного определения холестерина липопротеидов низкой плотности в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 175 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод гомогенный энзиматический колориметрический. Рабочие реагенты: R1 MOPS буфер: 20.1 ммоль/л, pH 6.5; HSDA: 0.96 ммоль/л; аскорбат оксидаза (Eupenicillium spec., рекомбинантный): ≥ 50 мккат/л; пероксидаза (хрен): ≥ 167 мккат/л; консервант; R2 MOPS буфер: 20.1 ммоль/л, pH 6.8; MgSO4·7H2O: 8.11 ммоль/л; 4-аминоантипирин: 2.46 ммоль/л; холестерин эстераза (Pseudonomas spec.): ≥ 50 мккат/л; холестерин оксидаза (Brevibacterium spec., рекомбинантная): ≥ 33.3, пероксидаза (хрен): ≥ 334 мккат/л; детергент; консервант. Стабильность на борту анализатора после открытия 12 недель. Материал для исследования: сыворотка, плазма Li-гепарин. Прослеживаемость: метод стандартизирован относительно бета квантификации определения для рекомендаций Протокола метода сертификации для производителей по методам холестерина. Отсутствие влияния иктеричности до значения индекса I 60, гемолиза до значения индекса H 1000, липемии до индекса L 200, аскорбиновой кислоты до 50 мг/дл (2,84 ммоль/л). Диапазон измерения для не менее 14.2 ммоль/л. Нижний предел определения не выше 0.1 ммоль/л | набор | 12 | 1 626 600 |
| Лот №20 | Креатининкиназа | Набор для количественного определения креатинин киназы в сыворотке, плазме на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800, УФ метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 8 недель. Диапазон измерения -7-2000 Е/л. Не оказывают влияния: инкретичность до 60 индекса, гемолиз - 200, липимичность - 1000. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. 200 определений | набор | 2 | 64 900 |
| Лот №21 | Ферритин | Набор реагентов для количественного определения ферритина в сыворотке и плазме человека на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Кассета с готовыми для работы реагентами на 200 тестов, снабженная штрих-кодом для автоматического распознавания анализатором. Метод энзиматический колориметрический. | набор | 1 | 249 500 |
| Лот №22 | Трансферрин | Набор для количественного определения трансферина в сыворотке, плазме, иммунотурбидиметрический метод на анализаторах COBAS INTEGRA 400/700/800. Срок стабильности вскрытого реагента - 8 недель. Диапазон измерения - 0.1-5.2 г/л. Не оказывают влияния: инкретичность до 60 индекса, гемолиз -1000, липимичность - 500. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | набор | 1 | 44 100 |
| Лот №23 | Раствор очищающий | Очищающий раствор Cobas Integra CLEANER 1000 мл | набор | 10 | 55 600 |
| Лот №24 | Калибратор | Calibrator f.a.s. proteins  Калибратор для протеинов 5\*1мл | набор | 1 | 210 500 |
| Лот №25 | Микрокюветы | Микрокюветы для интегры 1\*1000шт. одноразовые реакционные кюветы с шириной 5 мм и реакционным объемом 120-240 мкл | упаковка | 32 | 1 078 400 |
| Лот №26 | Дилюэнт | Дилюэнт Cobas integra nacl diluent 9 % (6фл по 22мл в уп) | упаковка | 1 | 32 600 |
| Лот №27 | Резервуар для отходов | Резервуар для отходов Cobas integra (20шт) | упаковка | 2 | 183 800 |
| Лот №28 | Контроль для протеинов (патология) | Precipath Protein PPP 3x1ml  Контроль для протеинов (патология)  3\*1мл | Уп | 1 | 115 600 |
| Лот №29 | Контроль для протеинов (норма) | Precinorm Protein  Контроль для протеинов (норма) 3\*1мл | уп | 1 | 102 100 |
| Лот №30 | Пробирки вакуумные | Для забора капиллярной крови с капилляром для гематологических исследований ЭДТА К2 0,5мл | шт | 6000 | 308760 |

Приложение 9

к [приказу](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1005265260) Министра

здравоохранения и

социального развития

Республики Казахстан

от «18» января 2017 года №20

Форма

**Типовой договор закупа**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ г.

(Местонахождение)  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый (ое) (ая)

(полное наименование Заказчика)

в дальнейшем – «Заказчик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

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

с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(полное наименование Поставщика – победителя тендера)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый (ое) (ая) в дальнейшем – «Поставщик»,

в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

(устава, положения)

с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники 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 и протокола об итогах закупа способом запроса ценовых предложений по закупу (предмет закупа), прошедшего в году \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года заключили настоящий Договор закупа (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.
2. Общая стоимость товаров (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет (указать сумму цифрами и прописью) (далее – общая сумма договора).
3. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:
4. 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;
5. цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;
6. товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;
7. 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;
8. Заказчик – КГП на ПХВ «Экибастузская городская больница»;
9. Поставщик - физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.
10. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:
11. настоящий Договор;
12. перечень закупаемых товаров, график поставки;
13. техническая спецификация;
14. обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).
15. Форма оплаты \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(перечисление, за наличный расчет, аккредитив и т.д.)

1. Сроки выплат \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата или и т.д.)

1. Необходимые документы, предшествующие оплате:
2. копия договора или иные документы, представляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;
3. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи – все в 3-х экземплярах. **В накладной указывать серию, срок годности, страну производителя товаров.**

1. Товары, поставляемые в рамках данного Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.
2. 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.
3. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.
4. 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.
5. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация (инструкции) внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.
6. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.
7. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения (г.Экибастуз, ул.Торайгырова 32, склад хранения ЛС и ИМН). Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.
8. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.
9. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.
10. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить следующую информацию о запасных частях, изготовляемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.
11. 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.

1. 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);  
   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.
2. Эта гарантия действительна в течение\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ дней после

(указать требуемый срок гарантии)

доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

1. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.
2. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) 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.
3. 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.
4. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.
5. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.
6. 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.
7. 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.
8. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.
9. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.
10. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.
11. 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.
12. 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.
13. 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.
14. 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.
15. 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.
16. 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.
17. 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.
18. 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.
19. 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.
20. 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, должны соответствовать данным условиям.
21. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.
22. 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.
23. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.
24. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.
25. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.
26. Адреса и реквизиты Сторон:

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

Приложение 12

к [приказу](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1005265260) Министра

здравоохранения и

социального развития

Республики Казахстан

от «18» января 2017 года №20

Форма

### Ценовое предложение потенциального поставщика

### (наименование потенциального поставщика) (заполняется отдельно на каждый лот)

Лот № \_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Содержание |  |
| 1 | Описание лекарственного средства (международное непатентованное наименование, состав лекарственногосредства, техническая характеристика, дозировка и торговое наименование), изделия медицинского назначения |  |
| 2 | Страна происхождения |  |
| 3 | Завод-изготовитель |  |
| 4 | Единица измерения |  |
| 5 | Цена \_\_\_ за единицу в \_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения) |  |
| 6 | Количество |  |
| 7 | Общая цена, в \_\_\_\_\_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010, пункт назначения, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Печать (при наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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