

Утверждена приказом  
директором ГКП на ПХВ «Многопрофильная  
городская больница №3» акимата г. Астаны

*Алия* Данбаева Ж.С.  
№ 01-01-05/13 от 11.01.2023

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ по закупкам  
медицинских изделий и лекарственных средств**

**Заказчик** ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г.Астана

**Представитель Заказчика** Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-экономическим вопросам, контактные телефоны 8717239 66 02

**Организатор закупок** ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана

**Представитель организатора закупок** Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-экономическим вопросам, контактные телефоны 8717239 66 02

**Окончательный срок представления заявок до 13:00 часов "31" января 2023 года.**

**Дата, место и время вскрытия заявок: "31" января 2023 года, г. Астана, Проспект Жеңіс дом 58, 3 этаж, отдел государственных закупок, в 15 часов 00 минут**

**Состав тендерной комиссии:**

Председатель: Ким Николай Ардальонович;

Заместитель председателя: Куанышбаева Алия Муратовна;

Члены тендерной комиссии: Касенова Дина Ахметовна, Кусаинова Асия Салаватовна, Тажибаев Куаныш Болатович;

Секретарь тендерной комиссии: Абдушев Даулетбек Серикович.

**Потенциальный поставщик не участвует в закупе, регулируемом Правилами организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), утвержденных Постановлением правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375, и внесении в них изменений и дополнений Постановлением Правительства Республики Казахстан от 8 сентября 2022 года № 667 (далее – Правила), а его заявка на участие в закупе подлежит отклонению, если потенциальный поставщик аффилирован с:**

1) представителями заказчика, организатора закупок или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией;

2) членами тендерной комиссии;

3) секретарем тендерной комиссии.

**Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:**

1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупок или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена в соответствии с законодательством Республики Казахстан

либо законодательством государства потенциального поставщика-нерезидента Республики Казахстан.

### 1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) по **медицинских изделий и лекарственных средств** в соответствии с требованиями, установленными Правилами.

2. Сумма, выделенная для данного тендера (лота) по закупкам товара, составляет:

№ лота	Наименование лота	Техническое описание	Сумма, выделенная для закупа (тенге)	Объем
1	Вода, дистиллированная	Вода, дистиллированная 400,0, стерильный	8 752 896,00	12 576
2	Аминовен	раствор для инфузий 10% 100 мл	6 512 753,60	920
3	Перчатки хирургические латексные стерильные анатомические, размер 6,5	Для работ в медицинских, хирургических целях. Назначение - хирургические анатомические - разделение на правую и левую руки. Манжета стандартная, с валиком. Покрытие: неопудренные, БЕЗ ПУДРЫ - снижает риск возникновения аллергических реакций и кожных раздражений. Стерильные - стерилизация - оксид этилена, повышенной чувствительности -на 20% тоньше обычной хирургической перчатки, внутренняя поверхность – хлорированная. Длина перчатки от кончика среднего пальца до валика 280 мм - 300 мм. Одинарная толщина пальца (13 мм от кончика): 0.15 ± 0.02мм. Одинарная толщина ладони (центр): 0.13 ± 0.02мм. Одинарная толщина манжеты (25 мм от валика): 0.11 ± 0.02мм. Отделка внешней поверхности: текстурированные, микрошероховатая поверхность по всей площади. Без адгезивной полосы. Внутреннее полимерное покрытие - специализированное внутреннее покрытие, для облегчения надевания перчатки. Коэффициент прочности - AQL - 1,0 (Испытание воздушным насосом). Герметичность: Стандарт G1. Стандарт: ASTM D3578-05 (2015). Вес перчаток: 8.5 ± 0.2гр. Наличие сертификата ISO 13485:2003, 9001:2000. Цвет изделия - натуральный. Перчатки стерильные хирургические имеют повышенную длину, что отлично защищает предплечье, без валика. Перчатки хирургические стерильные имеют текстуру по всей поверхности перчатки, что: - обеспечивает надежный захват инструмента и безопасность манипуляций; -текстура на тыльной стороне перчатки исключает бликование поверхности. Высокая чувствительность хирургической перчатки обеспечивается микротекстурированной поверхностью, что также облегчает захват.	2 268 000,00	8 400
4	Перчатки хирургические латексные стерильные анатомические, размер 7,0	Для работ в медицинских, хирургических целях. Назначение - хирургические анатомические - разделение на правую и левую руки. Манжета стандартная, с валиком. Покрытие: неопудренные, БЕЗ ПУДРЫ - снижает риск возникновения аллергических реакций и кожных раздражений. Стерильные - стерилизация - оксид этилена, повышенной чувствительности -на 20% тоньше обычной хирургической перчатки, внутренняя поверхность – хлорированная. Длина перчатки от кончика среднего пальца до валика 280 мм - 300 мм. Одинарная толщина пальца (13 мм от кончика): 0.15 ± 0.02мм. Одинарная толщина ладони (центр): 0.13 ± 0.02мм. Одинарная толщина манжеты (25 мм от валика): 0.11 ± 0.02мм. Отделка внешней поверхности: текстурированные, микрошероховатая поверхность по всей площади. Без адгезивной полосы. Внутреннее полимерное покрытие - специализированное внутреннее покрытие, для облегчения надевания перчатки. Коэффициент прочности - AQL - 1,0 (Испытание воздушным насосом). Герметичность: Стандарт G1. Стандарт: ASTM D3578-05 (2015). Вес перчаток: 8.5 ± 0.2гр. Наличие сертификата ISO 13485:2003, 9001:2000. Цвет изделия - натуральный. Перчатки стерильные хирургические имеют повышенную длину, что отлично защищает предплечье, без валика. Перчатки хирургические стерильные имеют текстуру по всей поверхности перчатки, что: - обеспечивает надежный захват инструмента и безопасность манипуляций;	22 950 000,00	85 000

		-текстура на тыльной стороне перчатки исключает бликование поверхности. Высокая чувствительность хирургической перчатки обеспечивается микротекстурированной поверхностью, что также облегчает захват.		
5	Перчатки хирургические латексные стерильные анатомические, размер 7,5	Для работ в медицинских, хирургических целях. Назначение - хирургические анатомические - разделение на правую и левую руки. Манжета стандартная, с валиком. Покрытие: неопудренные, БЕЗ ПУДРЫ - снижает риск возникновения аллергических реакций и кожных раздражений. Стерильные - стерилизация - оксид этилена, повышенной чувствительности -на 20% тоньше обычной хирургической перчатки, внутренняя поверхность - хлорированная. Длина перчатки от кончика среднего пальца до валика 280 мм - 300 мм. Одинарная толщина пальца (13 мм от кончика): 0.15 ± 0.02мм. Одинарная толщина ладони (центр): 0.13 ± 0.02мм. Одинарная толщина манжеты (25 мм от валика): 0.11 ± 0.02мм. Отделка внешней поверхности: текстурированные, микрошероховатая поверхность по всей площади. Без адгезивной полосы. Внутреннее полимерное покрытие - специализированное внутреннее покрытие, для облегчения надевания перчатки. Коэффициент прочности - AQL - 1,0 (Испытание воздушным насосом). Герметичность: Стандарт G1. Стандарт: ASTM D3578-05 (2015). Вес перчаток: 8.5 ± 0.2гр. Наличие сертификата ISO 13485:2003, 9001:2000. Цвет изделия - натуральный. Перчатки стерильные хирургические имеют повышенную длину, что отлично защищает предплечье, без валика. Перчатки хирургические стерильные имеют текстуру по всей поверхности перчатки, что: - обеспечивает надежный захват инструмента и безопасность манипуляций; - текстура на тыльной стороне перчатки исключает бликование поверхности. Высокая чувствительность хирургической перчатки обеспечивается микротекстурированной поверхностью, что также облегчает захват.	15 093 000,00	55 900
6	Шовный хирургический материал, рассасывающий 2(5) 75 см игла 45мм колошачая 1/2	Нить хирургическая стерильная рассасывающаяся из полиглактина-сополимера, плетеная, полифиламентная, с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, L- лактида и стеарата кальция не менее 1%). Полиглактин 910 (гликолидная кислота 90%, L- лактид 10%), сополимер. нить сохраняет 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить, окрашенная в фиолетовый цвет для улучшения визуализации в ране. Толщина нити USP 2 (M5) длина нити 90 см фиолетовая. Игла из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через плотные ткани. Высокопрочный сплав стали (высокий уровень сопротивляемости к межкристаллитной коррозии, упругая) обеспечивает повышенную устойчивость к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см, что предотвращает необходимость замены иглы. Соотношение диаметра нити и иглы 1:1. Округлый корпус и конический наконечник, колошачая, сплав Эталлой, 1/2 окружности, 45 mm длиной, без продольных борозд на внутренней поверхности иглы. Соединение нити с атравматической иглой (иглы имеют специальное премиальное силиконовое покрытие, и геометрия иглы идеальна для гладкого проникновения и наименьшего травмирования ткани. Форма иглы со сглаженной формой иглы разработана, чтобы позволить максимальную стабильность в иглодержателе). Срок годности не менее 59 месяцев, после стерилизации. Метод стерилизации этилен оксид.	8 400 000,00	8 400
7	Дыхательный контур для взрослых, универсальный, реверсивный с антимикробной	Контур дыхательный для соединения аппаратов НДА и ИВЛ с пациентом. Диаметр не более 22 мм. Длина не менее 1,6м. Сопротивление контура при потоке 60 л/мин не более 1,2 мбар, комплаенс не более 6,2 мл/мбар/м, утечка не более 4,6 мл/мин. Контур с двумя разборными влагосборниками, с клапанами поворотного типа (не более 15град), обеспечивающих герметичность контура при снятой колбе при любом положении влагосборника. Контур равноплечий - влагосборники установлены между двумя равными шлангами длиной не менее 0,8 м. Объем колбы влагосборника не менее 70 мл. Шланги контура соединены на Y-образном параллельном соединителе 22М-22М-22М/15F с портами 7,6±5% мм с	14 662 600,00	1 670

	<p>присадкой (содержание серебра 0,0180-0,0251%-0,005+0,004%%), 1,6м с двумя влагосборниками и дополнительным шлангом 0,8м, в комплекте с уходом за полостью рта: зубная ирригационно-аспирационная щётка, модель OroCare Select, полимерная игла с расширителем – 1 шт, фильтром на 168ч для защиты аппарата</p>	<p>герметизирующими заглушками. Соединитель закрыт тест-защитным колпачком с грибком для держателя шлангов. В составе контура дополнительный шланг длиной не менее 0,8 м. Соединительные размеры коннекторов шлангов на аппарат и камеру увлажнителя 22F. Масса контура брутто не более 400 г. Принадлежности: соединители 22М-22М - 2шт. Материал: полиэтилен (с введенными в раствор ионами серебра с равномерным распределением по объёму, содержание серебра 0,0180-0,0251%-0,005+0,004%%), без латекса. Что подтверждено независимыми лабораториями по месту производства продукта. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая. В упаковочном ящике 15 шт. Срок годности (срок гарантии): 5 лет от даты изготовления. Упаковка снабжена фильтром на 168 ч и набором уход за полостью рта.</p>		
8	<p>Дыхательный контур реанимационный гладкоствольный 1,2м, для новорожденных, с обогревом (один провод), с влагосборником, с дополнительным шлангом дыхательным 0,8м, с камерой увлажнителя для аппаратов Draeger - Babylog 8000 в комплекте с адаптером электрическим для</p>	<p>Контур дыхательный неонатальный, с активным увлажнением, для высокочастотной вентиляции и подачи оксида азота, внутренний диаметр шлангов 10мм, длинна 1,2м, шланги с цветовой индикацией вдоха/выдоха, шланги гладкоствольные, с автоматической камерой увлажнения - рабочий объём 350мл (эффективный объём 50-300мл), применима при давлении до 180см H<sub>2</sub>O и потоке до 140л/мин, в прозрачном корпусе - камера с антипригарным покрытием днища, с двумя вход/выход соединительными коннекторами 22м, с градуировкой минимум/максимум, с поплавковым клапаном дозирования, с системой устройств ламинирования потока, с поплавком уровня, с продольноармированным шлангом подачи жидкости с иглой (с предохранительным колпачком). и портом выравнивания давления. с проводом обогрева в канале вдоха и встроенным в жестком соединителе (22F на камеру увлажнителя) электроразъёмом, портами 7,6мм (на соединителе, шланге вдоха, на Y-образном жестком угловом соединителе на пациента), Y-образный соединитель снабжён внутренней защитной заглушкой, с разборным самогерметизирующимся влагосборником, клапан влагосборника шариковый пружинный внутренний, обеспечивающий герметизацию воздушного канала при любом положении влагосборника, с жесткими соединителями 15М на аппарат, с дополнительным шлангом 0,2м и комплектом принадлежностей для подачи закиси азота в составе: соединители 22М-22F и 10М-10F с портами 7,6мм с гермокрышкой, соединитель 10М-15М - 2шт., дополнительный гладкоствольный шланг 10мм с соединителем 10М-10М с портом 7,6мм с гермокрышкой и 10F длиной 0,4м, угловой порт Луер Лок под порт 7,6мм - 2 шт. Материал: полиэтилен, полипропилен, эластомер. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая, 30 шт. Срок годности (срок гарантии): 5 лет от даты изготовления. Каждая коробка снабжена адаптером электрическим для увлажнителей MR 850, фильтром на 168ч для защиты аппарата.</p>	5 136 180,00	210

	увлажнитель MR 850, фильтром на 168ч для защиты аппарата.			
9	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 5мл; с иглами 22Gx11/2	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца и цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона.	5 865 000,00	375 000
10	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 10мл, с иглами 21Gx11/2	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца и цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона.	6 177 500,00	250 000
11	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 50мл с иглой 18Gx1 1/2"	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца, цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона. Стерилизован этиленоксидом. Срок годности: 5 лет.	751 464,00	8 400
12	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 2мл; с иглами 23Gx1	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца и цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона.	2 645 280,00	167 000
13	Шприц инъекционный трехкомпонентный	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца и цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона	7 867 500,00	250 000

	стерильный однократно го применения объемами: 20мл; с иглами 20Gx1 1/2"			
14	Сетка из пролена стандарт 6*11	Сетчатый эндопротез из монофиламентного полипропилена для пластики мягких тканей. Полипропиленовые мононити, диаметр сечения 0,12 мм. белого или светло-синего цвета.	300 000,00	25
15	Сетка из пролена стандарт 15*15	Сетчатый эндопротез из монофиламентного полипропилена для пластики мягких тканей. Полипропиленовые мононити, диаметр сечения 0,12 мм. белого или светло-синего цвета.	625 000,00	25
16	Сетка из пролена стандарт 30*30	Сетчатый эндопротез из монофиламентного полипропилена для пластики мягких тканей. Полипропиленовые мононити, диаметр сечения 0,12 мм. белого или светло-синего цвета.	1 650 000,00	25

3. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

4. К закупаемым лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

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

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

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

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

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора (в случае закупа единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

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

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

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

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

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

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

## **2. Поддержка отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов Евразийского экономического союза**

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

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

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

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

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

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

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

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

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

### **3. Поддержка предпринимательской инициативы**

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

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

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

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

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

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

2) потенциальные поставщики при запуске лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

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

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

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

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или)

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

#### **4. Состав тендерной документации**

14. Настоящая тендерная документация (далее – документация) включает в себя:

1) Перечень закупаемых товаров согласно приложению 1 к настоящей документации;

2) техническая спецификация (описание и требуемые технические, качественные и функциональные, характеристики закупаемых товаров) согласно приложению 2 к настоящей документации;

3) проект договора, приложение 3 к настоящей документации.

15. Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.

#### **5. Разъяснение положений документации потенциальным поставщикам**

16. Не позднее чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим заявки или получившим документацию.

При этом окончательный срок приема заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

Организатор закупок публикует на интернет-ресурсе заказчика уточненную документацию с указанием внесенных изменений и (или) дополнений.

Организатор закупок проводит встречу с потенциальными поставщиками, которым предоставлена документация, либо их уполномоченными представителями для разъяснения положений документации в г. Астана, проспект Жеңіс дом 58, 3 этаж, отдел государственных закупок **в 15:00 часов "31" января 2023 года.**

Организатор закупок составляет протокол встречи с потенциальными поставщиками, в котором указываются представленные запросы потенциальных поставщиков о разъяснении документации без указания их источника, а также ответы на эти запросы.

Протокол встречи с потенциальными поставщиками размещается на интернет – ресурсе заказчика.

Организатор закупок публикует текст протокола встречи с потенциальными поставщиками на интернет-ресурсе заказчика.

#### **6. Требования к оформлению заявки и представление потенциальными поставщиками конвертов с заявками**

17. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации. Заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

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

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

Заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

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

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова **«Тендер по запуску медицинских изделий и лекарственных средств»** и **«Не вскрывать до 15:00 часов "31" января 2023 года»**.

19. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 130-27 настоящих Правил.

***Основная часть тендерной заявки содержит:***

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) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;

4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию

соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

5) копии сертификатов (при наличии):

- о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

- о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

- о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

***Техническая часть тендерной заявки содержит:***

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

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий";

3) акт санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

20. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, вносит с заявкой обеспечение заявки в размере одного процента от суммы, выделенной для приобретения товаров в одной из нижеперечисленных форм:

1) гарантийного денежного взноса денег, размещаемых на следующем банковском счете ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана, ул. Алии Молдагуловой дом 28, БИН: 191240005979, Наименование банка: АО «FirstHeartlandJýsanBank», ИИК: KZ88998BTV0000521332, БИК: TSESKZKA, КБе: 16 (для обеспечения);

2) банковской гарантии.

Срок действия обеспечения заявки не может быть менее срока действия самой заявки.

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

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа.

## **7. Вскрытие конвертов с заявками**

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

22. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеофиксации.

В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.  
документации)".

23. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, (указать место, дату и время регистрации, это время должно быть раньше времени вскрытия конвертов с заявками, а место регистрации должно быть тем же, что и место проведения процедуры вскрытия конвертов с заявками).

24. На указанном заседании:

1) секретарь тендерной комиссии, сведения о котором указаны в настоящей документации, информирует присутствующих о:

о составе тендерной комиссии, секретаре;

количестве потенциальных поставщиков, получивших документации;

наличии либо отсутствии запросов потенциальных поставщиков, а также проведении организатором закупок встречи с потенциальными поставщиками по разъяснению положений документации;

наличии либо отсутствии факта, а также причин внесения изменений и дополнений в документацию;

потенциальных поставщиках, представивших в установленный срок заявки, зарегистрированные в соответствующем журнале регистрации;

2) председатель тендерной комиссии либо лицо, определенное председателем из числа членов тендерной комиссии:

вскрывает конверты с заявками на и оглашает перечень документов, содержащихся в заявке и их краткое содержание;

3) секретарь тендерной комиссии:

оформляет соответствующий протокол вскрытия конвертов;

размещает протокол вскрытия на интерне – ресурсе.

Протокол заседания тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками подписывается и по листу парафируется всеми присутствующими на заседании членами тендерной комиссии, а также секретарем.

## **8. Рассмотрение заявок на предмет их соответствия требованиям документации**

25. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

11) непредставления копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи", за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем – сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

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

13) несоответствия требованиям пункта 10 настоящих Правил;

14) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

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

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

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

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

20) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

28. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 9-1 настоящих Правил.

29. 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.

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

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

31. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям

объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям настоящих Правил.

#### **9. Подведение итогов**

32. Итоги тендера подводятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол.

33. По результатам рассмотрения заявок тендерная комиссия:

1) определяет потенциальных поставщиков, соответствующих квалификационным требованиям и требованиям документации;

2) определение победителя тендера;

3) определяет потенциального поставщика по каждому лоту, предложение которого является вторым после предложения победителя;

4) оформляет протокол итогов.

34. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

35. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение трех календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

#### **10. Условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа**

36. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа и представляется в виде:

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика **ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана, ул. Алии Молдагуловой дом 28, БИН: 191240005979, Наименование банка: АО «FirstHeartlandJýsanBank», ИИК: KZ88998ВТВ0000521332, БИК: TSESKZKA, КБе: 16 (реквизиты);**

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

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

38. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

39. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа 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, медицинских изделий и нарушение других условий договора);

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

#### **11. Требование к языкам**

40. Заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке заявки, и в этом случае, в целях интерпретации заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

---

Приложение 1 к Тендерной документации

Заказчиком или организатором закула допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закула нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий – на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

Перечень закупаемых Товаров

№ лота	Наименование закупаемых межународных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий	Ед. измерения	Количество	Условия поставки	Срок поставки	Место поставки	Условия платежа	Сумма, выделенная для закулки
1	Вода, дистиллированная	флакон	12 576	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	8 752 896,00
2	Аминовен	флакон	920	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	6 512 753,60
3	Перчатки хирургические латексные стерильные анатомические, размер 6,5	пара	8 400	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 268 000,00

4	Перчатки хирургические латексные стерильные анатомические, размер 7,0	пара	85 000	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	22 950 000,00
5	Перчатки хирургические латексные стерильные анатомические, размер 7,5	пара	55 900	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	15 093 000,00
6	Шовный хирургический материал, рассасывающий 2(5) 75 см игла 45мм коллошная 1/2	штука	8 400	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	8 400 000,00
7	Дыхательный контур для взрослых, универсальный, реверсивный с антимикробной присадкой (содержание серебра 0,0180-0,0251%-0,005+0,004%), 1,6м с двумя влагосборниками и дополнительным шлангом 0,8м ,в комплекте с уходом за полостью рта: зубная ирригационно-аспирационная щётка, модель OroCare Select, полимерная игла с расширителем – 1 шт	штука	1 670	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	14 662 600,00

	фильтром на 168ч для защиты аппарата										
8	Дыхательный контур реанимационный гладкоствольный 1,2м, для новорожденных, с обогревом (один провод), с влагосборником, с дополнителным шлангом дыхательным 0,8м, с камерой увлажнителя для аппаратов Draeger - Babylog 8000 в комплекте с адаптером электрическим для увлажнителей MR 850, фильтром на 168ч для защиты аппарата.	штука	210	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	5 136 180,00			
9	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 5мл; с иглами 22Gx11/2	штука	375 000	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	5 865 000,00			
10	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 10мл, с иглами 21Gx11/2	штука	250 000	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Элия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	6 177 500,00			

11	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 50мл с иглой 18Gx1 1/2"	штука	8 400	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	751 464,00
12	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 2мл; с иглами 23Gx1	штука	167 000	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	2 645 280,00
13	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 20мл; с иглами 20Gx1 1/2"	штука	250 000	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	7 867 500,00
14	Сетка из пролена стандарт 6*11	штука	25	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	300 000,00
15	Сетка из пролена стандарт 15*15	штука	25	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	625 000,00

16	Сетка из пролена стандарт 30*30	штука	25	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	В течении 2023 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г. Астана, ул. Элия Молдагулова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	1 650 000,00
----	---------------------------------	-------	----	---	---	--	--	--------------

Директор, Данбаева Ж.С. и подпись руководителя Заказчика

\_\_\_\_\_ / Дата \_\_\_\_\_

Дата 11.01.2023 г  
М.П.

**Техническая спецификация\* закупаемых товаров  
(на каждый лот в отдельности)**

Наименование заказчика \_\_\_\_\_  
 Наименование организатора \_\_\_\_\_  
 Наименование тендера \_\_\_\_\_  
 № лота \_\_\_\_\_  
 Наименование лота \_\_\_\_\_

Наименование товара с указанием торгового наименования	
Страна происхождения	
Завод-изготовитель (указывается наименование завода-изготовителя и его местонахождение)	
Год выпуска	
Гарантийный срок (при наличии) (в месяцах)	
Срок поставки	
Место поставки товара	
Описание требуемых функциональных, технических, качественных, эксплуатационных и иных характеристик закупаемого товара	
Сопутствующие услуги	

\*- потенциальный поставщик предоставляет:

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

ПОДПИСАНТ (ФИО) МП