

Утверждаю  
Главный врач КГКП «Кызылординский  
областной центр по профилактике  
и борьбе со СПИДом» УЗКО  
Максимова Г.А.

2023г.

Объявление

КГКП «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом» УЗКО объявляет о проведении тендера по закупке медицинских изделий в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования на 2023 год.

Полный перечень закупаемых товаров, их количество и подробная спецификация, сумма, выделенная для закупки, указаны в тендерной документации.

Товар должен быть доставлен: в соответствии с условиями тендерной документации.

Требуемый срок поставки: в соответствии с условиями тендерной документации.

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в главах 3 и 4 Правил, Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110 «Правила 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».

Пакет тендерной документации можно получить в срок до **10-00 часов 28 ноября 2023 г.** включительно по адресу 120000, Кызылординская область, г.Кызылорда, улица З.Шукурова 52А, 3 этаж, отдел бухгалтерия, кроме выходных и праздничных дней и/или на веб-сайте <http://www.korda-aids.kz/>.

Документация представляется бесплатно.

Окончательный срок представления тендерных заявок до **09.00 часов 04 декабря 2023 года.** (Кызылординское время)

Заявки на участие в закупке, запечатанные в конверте, представляются потенциальными поставщиками в КГКП «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом» по адресу 120000, Кызылординская область, г.Кызылорда, улица З.Шукурова 52А, 3 этаж, отдел бухгалтерия.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в **11.00 часов 04 декабря 2023 года** по следующему адресу: г.Кызылорда, улица З.Шукурова 52А, 2-этаж, актовый зал, КГКП «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом»

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8 (7242) 23-42-13

Указано Кызылординское время

Утверждаю  
Главный врач КГКП «Кызылординский  
областной центр по профилактике  
и борьбе со СПИДом» УЗКО  
Максимова Г.А.



2023г.

Приказ № \_\_\_\_\_ от 13.11.2023г.

### Тендерная документация по закупке медицинских изделий

Тендерная документация по закупке медицинских изделий (далее - Тендерная документация) разработана в соответствии с требованиями Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.

#### Наименование и местонахождение Заказчика/организатора тендера (закупки)

КГКП «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом» УЗКО, юридический адрес: Кызылординская область, г.Кызылорда, улица З.Шукурова 52А., фактический адрес: Кызылординская область, г.Кызылорда, улица З.Шукурова 52А., БИН 990140004822, БИК TSESKZKA, ИИК – KZ KZ54998UTB0000784680 (тендер), АО «First Heartland Jysan Bank» в г.Кызылорда, ИИК – KZ KZ54998UTB0000784680 (для банковских гарантии/платежных поручений).

Потенциальные поставщики либо их представители вправе присутствовать при вскрытии тендерных заявок.

Электронный адрес интернет-ресурса, на котором размещается информация по закупке товаров, подлежащая опубликованию: <http://www.korda-aids.kz/>

#### 1. Состав тендерной документации, перечень документов, которые должны быть представлены потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия

#### Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику:

Потенциальный поставщик не участвует в закупке, если:

- 1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупке;
- 2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена в соответствии с законодательством Республики Казахстан либо законодательством государства потенциального поставщика-нерезидента Республики Казахстан.



Для участия в закупе медицинских изделий потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупы или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);
- 4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе 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;
- 6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

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

**Требования к медицинским изделиям:**

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям 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 закупы 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 закупы.

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 закупы единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закупы, 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) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора;

8) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя;

9) наличие утвержденной предельной цены на торговое наименование лекарственных средств и (или) медицинских изделий в случае закупа зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и (или) медицинских изделий.

10) Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7) и 8) подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

**2. Описание закупаемых товаров, их необходимые технические и качественные характеристики, включая технические спецификации** указаны в Приложении 2 к тендерной документации.

**3. Количество (объем) закупаемых товаров и суммы, выделенные для их закупа** по каждому лоту указаны в Приложении 1 к тендерной документации.

**4. Место, требуемые сроки и условия поставки – КГКП «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом»** Кызылординская область, г.Кызылорда, улица З.Шукурова 52А., склад Заказчика, в течение 16 (шестнадцати) календарных дней после подписание договора. Заявка оформляется Заказчиком по мере необходимости товара и содержит объем товара, требуемого к поставке. Заявка направляется Заказчиком Поставщику по электронной почте. Поставка должна осуществляться в соответствии с DDP ИНКОТЕРМС 202.

**5. Условия платежа и проект договора закупа** товаров указаны в Приложении 5 к тендерной документации.

**6. Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа** в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках.

**7. Требования к оформлению, срок действия, содержание, представление и отзыв тендерных заявок:**

1) 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.



2) Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

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

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

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);

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

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

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

5) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

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

51. 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 разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики

Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

52. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

53. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа.

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

54. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (пяти) рабочих дней в случаях:

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

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

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

55. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

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

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

56. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока ее приема.

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

58. Тендерная 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 заупу\_\_\_\_\_ (указывается название тендера)» и «Не вскрывать до\_\_\_\_\_ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)».



## **8. Возможность и порядок отзыва тендерной заявки до истечения окончательного срока представления тендерной заявки**

- 1) Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.
- 2) Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

## **9. Место и окончательный срок представления тендерных заявок и срок их действия**

1) Заявки на участие в тендере представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями секретарю тендерной комиссии нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу: 120000, Кызылординская область, г.Кызылорда, улица З.Шукурова 52А, 3 этаж, отдел бухгалтерия, **в срок до 09 часов 00 минут 04 декабря 2023 года включительно.**

2) Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

3) Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем конкурсной комиссии в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.

4) Не подлежат приему и регистрации конверты с заявками на участие в тендере с нарушением требований к оформлению конвертов с тендерными заявками на участие в тендере, предусмотренными настоящей тендерной документацией.

5) Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере действует до подведения итогов тендера. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях тендера, отклоняется.

## **10. Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации, порядок проведения встречи с потенциальными поставщиками (при необходимости)**

1) Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора тендера разъяснения тендерной документации, но не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок. Организатор тендера не позднее трех рабочих дней со дня получения заявки должен направить соответствующее разъяснение всем потенциальным поставщикам без указания автора запроса, которым была предоставлена тендерная документация.

2) В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупок при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносит изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

## **11. Место, дата и время и процедура вскрытия конвертов с тендерными заявками**

1) Конверты с тендерными заявками будут вскрываться **в 11 часов 00 минут «04» декабря 2023 года** по следующему адресу: 120000, Кызылординская область, г.Кызылорда, улица З.Шукурова 52А, 2 этаж, актовый зал, 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.

## 12. Процедура рассмотрения тендерных заявок

1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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.

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

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

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

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

8) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках 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 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 Правил;
- 14) установленных пунктами 15, 21 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 Правил.

3. Тендерная комиссия признает тендер в целом или какой-либо его лот несостоявшимся в случае:

- 1) отсутствия тендерных заявок;
- 2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

4. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.

5. 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.

6. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям 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 Правил.

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

**13. Условия предоставления поддержки отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов Евразийского экономического союза и поддержка предпринимательской инициативы**

**Поддержка отечественного товаропроизводителя:**

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

2. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов ЕАЭС, 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.

3. 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".

4. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

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

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

**Поддержка предпринимательской инициативы:**

1. Преимущество на заключение договоров имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

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

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

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

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

1) отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей



производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

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

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

3. 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.

4. 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, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

#### **15. Условия внесения, форма, объем и способ гарантийного обеспечения исполнения договора закупа**

Обеспечение исполнения договора о закупе может быть предоставлено в виде:

- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке, обслуживающем заказчика;
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на следующий банковский счет: **БИН 990140004822, ИИК – KZ54998UTB0000784680, в АО «First Heartland Jysan Bank» в г.Кызылорда, БИК TSESKZKA** Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа.

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

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

Порядок заключения договора закупа в соответствии с Правилами.

Приложение 1  
к заявке на закуп  
медицинской техники

Утверждаю

Главный врач КГКП «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом» УЗКО

Макарова Г.А.

2023г

Приказ № 147 от 13.11.2023г.



Перечень закупаемого медицинского изделия для КГКП «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом» УЗКО на 2023 год

№ лота	Наименование изделия мед.назначения	Ед.изм.	Кол-во	Цена за ед.	Сумма планируемая	Место поставки	Срок поставки товаров
1	Иммуно-ферментный анализатор (в комплекте: фотометр, устройство для промывки планшет, термошейкер, компьютер в комплекте)	компл	1	12 000 000	12000000	г.Кызылорда, ул. З.Шукурова, 52А	После подписание договора в течение 16 (шестнадцати) календарных дней
Всего: Двенадцать миллионов тенге					12 000 000		



## Техническая спецификация на медицинское изделие для КГКП «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом» УЗКО на 2023 год

№	Наименование	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во
1	Иммуно-ферментный анализатор (в комплекте: фотометр, устройство для промывки планшет, термошейкер, компьютер в комплекте)	<p>Иммуно-ферментный анализатор (в комплекте: фотометр, устройство для промывки планшет, термошейкер, компьютер в комплекте) - 1 комплект.</p> <p><b>Требования к фотометру.</b></p> <p>Наличие возможности работы с различными 96-луночными микропланшетами с прозрачным дном: плоскими, С-, U- и V-образными; включая стрипы.</p> <p>Одноволновое время измерения - менее 15 сек.</p> <p>Двухволновое время измерения - менее 20 сек.</p> <p>Наличие не менее пяти установленных фильтров: 405, 450, 492, 550 и 620 нм.</p> <p>Наличие разрешения не хуже 0, 0001 ОП.</p> <p>Точность при 450, 492 нм соответствует: при 0,000 – 2,000 ОП: <math>\leq (1,0 \% + 0,010 \text{ ОП})</math>; при 2,000 – 3,000 ОП: <math>\leq (1,5 \% + 0,010 \text{ ОП})</math>.</p> <p>Воспроизводимость при 450, 492 нм соответствует: при 0,000 – 2,000 ОП: <math>\leq (0,5 \% + 0,005 \text{ ОП})</math>; при 2,000 – 3,000 ОП: <math>\leq (1,0 \% + 0,005 \text{ ОП})</math>.</p> <p>Линейность при 450, 492 нм соответствует: при 0,000 – 2,000 ОП: <math>\leq 1\%</math>; при 2,000 – 3,000 ОП: <math>\leq 1,5 \%</math>.</p> <p>Точность длины волны фильтра: не хуже <math>\pm 2 \text{ нм}</math>.</p> <p>Диапазон фильтра при 50 % передаче: не хуже <math>10 \pm 2 \text{ нм}</math>.</p> <p>Источник света: СИД.</p> <p>Интерфейс USB 1.1 / 2.0</p> <p>Наличие РУ</p> <p>Наличие сертификата безопасности</p> <p>Наличие инструкции</p> <p>Требования к компьютеру и программному обеспечению.</p> <p>Наличие памяти не менее 1024 Мб.</p> <p>Наличие CPU (процессор) - не менее Pentium IV.</p> <p>Наличие разрешения - не менее 1280 x 1024.</p> <p>Наличие USB портов - не менее 2-х (USB 2.0 или выше).</p> <p>Наличие операционной системы не ниже Windows™ 10.</p> <p>Наличие блока бесперебойного питания не менее, чем на 1500 ВА.</p> <p>Наличие принтера черно-белого, совместимого с Windows™ 10.</p> <p>Наличие возможности импорта и экспорта данных (Excel, ASCII, ASTM).</p> <p>Наличие программного обеспечение на русском языке.</p> <p>Наличие демо-файлов для обучения работе с ПО и для ознакомления с качественным и количественным вариантами ИФА-анализа.</p> <p><b>Требования к устройству для промывки планшет.</b></p> <p>Наличие не менее 8-ми каналов промывающей головки.</p> <p>Наличие сменной промывающей головки.</p> <p>Регулируемый объем наполнения лунки не хуже 50 – 3000 мкл (с шагом 50 мкл).</p>	комплект	1

Остаточный объем не более 2 мкл.  
Наличие режима замачивания.  
Наличие режима придонной аспирации.  
Наличие режима крестообразной аспирации.  
Наличие режима промывки с переполнением.  
Управление потоком наполнения лунок не менее 10 скоростей.  
Программируемое время «замачивания» раствора в лунках не менее 0-59 мин.  
Наличие программируемых операций промывки: выбор меню и параметров промывки.  
Число промывок не менее 9-ти.  
Возможность сохранения не менее 75 программ промывки в памяти прибора.  
Точность дозирования не хуже <3%.  
Воспроизводимость дозирования не хуже CV <5%.  
Возможность настройки не менее 10 вариантов на разную геометрию лунок микропланшета.  
Наличие возможности программирования не менее 6-ти параметров режимов наполнения и аспирации.  
Наличие дополнительных режимов: промывка дист. водой; автопромывка дист. водой; дезинфекция.  
Наличие РУ  
Наличие сертификата безопасности  
Наличие инструкции  
**Требования к термошейкеру.**  
Возможность одновременного шейкирования не менее 4-х микропланшетов.  
Диапазон температур не хуже, чем 25 – 60 °С (шаг 0.1 °С).  
Диапазон регулирования температуры не хуже, чем 5 °С выше комнатной t °С до +60 °С.  
Равномерность распределения температуры при 37 °С не хуже  $\pm 0.25^{\circ}\text{C}$ .  
Стабильность температуры не хуже  $\pm 0.1^{\circ}\text{C}$ .  
Наличие двойного контура обогрева платформы для планшетов.  
Наличие подогреваемой крышки.  
Орбита не менее 2 мм.  
Диапазон регулирования скорости не хуже 250-1200 об/мин (шаг 10 об/мин).  
Цифровая установка времени не хуже, чем от 1 мин. до 96 ч./непрерывно (шаг 1 мин).  
Наличие ЖК дисплея.  
Высота планшета не менее 18 мм.  
Наличие инструкции  
**Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц.**  
Необходимо гарантийное сервисное обслуживание МТ 37 месяцев.  
Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:  
- замену отработавших ресурс составных частей;  
- замене или восстановлении отдельных частей МТ;  
- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;  
- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;



		<ul style="list-style-type: none"><li>- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей;</li><li>- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий</li></ul>		
--	--	--	--	--