

Шымкент қ.

г.Шымкент

2023 жылғы 03 шілде

№ 132-н/к

**Тендер тәсілімен дәрілік заттар  
мен медициналық бұйымдарды  
сатып алу туралы хабарламаға  
өзгерістер енгізуге туралы**

Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың қосымша көлеміне қажеттілік туындауына байланысты «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысының 9-1 тарауына және Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығына сәйкес, **БҰЙЫРАМЫН:**

1. 22.06.2023 ж. №126 бұйрығы негізінде №8-ші «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды» тендер тәсілімен сатып алу туралы жарияланған хабарламаның құжаттамаларына, Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығының бекітілген қағидаларына сәйкес өзгерістер енгізілсін.
2. Жоғарыда аталған қағиданың 45-ші тармағына сәйкес №8-ші «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды» тендер тәсілімен сатып алу туралы жарияланған хабарлама бойынша тендерлік өтінімдердің қабылдау мерзімі 13.07.2023 ж. сағат 11-00 ден - 18.07.2023 ж. сағат 11-00 ге дейін ұзартылсын.
3. Осы бұйрықтың орындалуын бақылауды бас есепші В.Коржоваға қалдырамын.

Басшының м.у.а.



Д.Азимова

**Объявление о проведении закупа лекарственных средств и медицинских изделий способом проведения тендера № 8 от 22.06.2023 г.**

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 1" управления здравоохранения Туркестанской области, города Шымкент, улица Гани Иляева здание 142 А, объявляет о проведении закупа способом тендера **лекарственных средств и медицинских изделий.**

Наименование закупаемых **лекарственных средств и медицинских изделий**, объем закупа, сумма, выделенная для закупа, краткое описание, место поставки, срок и условия поставки по каждому лоту предусмотрено в Приложение № 1 к Тендерной документации.

Тендерную документацию потенциальный поставщик могут получить на сайте <http://opc1-to.kz/>.

Место представление тендерных заявок - Товар должен быть доставлен:

г. Шымкент, ул. Г. Иляева здание 142 А.

Окончательный срок предоставления тендерных заявок до **11.00 часов «18» июля 2023 года.**

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в **11.10 часов «18» июля 2023 года**, по следующему адресу: Республика Казахстан, город Шымкент, улица Гани Иляева здание 142 А.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие требованиям, указанным Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону 8(7252) 55-03-45.

И.О. Руководителя ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления здравоохранения Туркестанской области



Д. Азимова



Количество (объем) закупаемых лекарственных средств и медицинских изделий на 2023 год

ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УЗ ТО

№ п/п	Наименование	Описание	Ед. измер.	Кол-во	Цена	Сумма	Место поставки	Условие поставки	Срок поставки
1	Аминовен Инфант	Раствор для инфузий, 10 %, 100 мл, №10	флакон	400	7 412,97	2 965 188,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика,DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
2	Метилдопа	Таблетки, 250 мг, №50	таблетка	7000	50,77	355 390,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
3	Гемостатический материал	Стерильный гемостатический материал представляет собой кополимерное соединение глюкозы, полученное из обогащенной целлюлозы методом окисления, и имеет низкий кислотный pH – 2,8. Рассасывающийся гемостатический материал используется в хирургической практике в качестве дополнительного средства для остановки капиллярных, венозных и небольших артериальных кровотечений. Его применяют, когда наложение лигатуры и другие обычные способы достижения гемостаза не эффективны или опасны. Размер 2,5х2,5 см. Стерильно.	штука	8	18 000,00	144 000,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
4	Система для переливания крови и кровезаменителей с иглой размером 18G (1,2х38мм), стерильная, однократного применения	Система для переливания крови и кровезаменителей состоит из: иглы, защитного колпачка для иглы, адаптера для иглы, инъекционного участка для дополнительных инъекций, трубки, роликового зажима, регулирующего скорость потока, капельной камеры, фильтра крови и ее компонентов, прокалывающего устройства с встроенным воздушным клапаном и воздушным фильтром.	штука	700	118,20	82 740,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
5	Раствор красителя Гимза КагуоМАХ, 100мл	Раствор красителя Гимза - это раствор, используемый для G-полос хромосом для цитогенетического анализа. Раствор красителя Гимза составлен в виде 6,0 г азуря II эозина и 1,6 г азуря II на литр в глицерине / метаноле. Срок годности не менее 24 месяцев. Условия хранения: 15 - 30 ° С. Беречь от света.	штука	1	36 061,00	36 061,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней

6	<p>Аппарат для дозирования и смешивания инфузионных растворов в закрытой системе в стерильных условиях MediMix mini MF 4010</p>	<p>Настоящий аппарат для дозирования и приготовления растворов MediMix mini предназначен для приготовления и дозирования смешанных инфузионных растворов. Базовым элементом аппарата является приводной механизм, управляемый микропроцессором. С его помощью можно герметично дозировать жидкие препараты и растворы в инфузионные мешки или флаконы или переливать препараты и растворы. Необходимое количество препарата (от 5 до 9999 мл) отмеряется с помощью шприца: препарат поступает в шприц из одной или нескольких исходных емкостей и переливается в рабочую емкость. Если объем транспортируемых жидкостей превышает 10 мл, максимальная погрешность работы аппарата составляет менее 1%. Аппарат предназначен для эксплуатации в помещениях высокой чистоты или ламинарных боксах. Для смешивания различных видов жидких препаратов предлагаются различные комбинированные наборы (до 4 вариантов доступа). Стержни, входящие в состав наборов, вставляются в исходные емкости и соединяются со шприцем. При включении аппарат автоматически включает режим самотестирования. После успешно проведенного самотестирования на дисплее высвечивается базовый пульт управления (Схема 4). Верхняя строка красных цифр на дисплее (DOSAGE) показывает заданную дозировку в мл. Нижняя строка красных цифр (FILLING) показывает уже отмеренный объем жидкости. С помощью базового пульта управления можно вывести на экран меню с информацией об аппарате, задать параметры дозирования и запустить его, а также вызвать сервисное меню, с помощью которого можно изменить настройки аппарата. Применимые нормы: DIN EN 349 : 2008-09 + поправка 1 : 2009-01 DIN EN ISO 12100:2011-03. DIN EN 60204-1: 2011-01 + A1 : 2009-10. DIN EN 55011 : 2011-04 DIN EN 61326-1 : 2006-10 + поправка 1 : 2008-06 + поправка 2 : 2011-04 DIN EN 61000-3-2 : 2010-03 + поправка 1 : 2011-06. DIN EN 61000-3-3 : 2012-07. Технические параметры Год изготовления: не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки Объем шприца: 50 мл Макс. скорость дозирования: 220 Точность введения параметров: шаг - 1 мл, опционально шаг 0,1 мл Рабочий диапазон: 5 – 9999 мл Макс. погрешность: &lt; 1% при объеме дозирования более 10 мл &lt; 3% при объеме дозирования от 5 до 10 мл Электропитание: 100-240 В, 50/60 Гц. Потребляемая мощность: макс. 25 В/А Размеры корпуса, шир.х глуб. х выс.: 280 х 205 х 50. Необходимая площадь, шир.х глуб. х выс.: 400 х 205 х 60 (включая полностью выдвинутый шприц). Вес: 3,5 кг Шумовая нагрузка: менее 60 дБА. Допустимая температура эксплуатации: от +10 до +40°С. Допустимая температура хранения: от 0 до +60°С. Допустимая влажность воздуха: от 20 до 90%</p>	штука	1	4 379 780,00	4 379 780,00	<p>ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УЗ ТО</p>	<p>г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP</p>	<p>По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней</p>
		<b>ИТОГО</b>				7 963 159,00			

Заместитель руководителя по акушерско-гинекологической помощи

Заместитель руководителя по неонатологии

Заведующая аптекой

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_





УТВЕРЖДАЮ

И.О. Руководителя

ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления здравоохранения Туркестанской области

Азимова Д.А.

Приказ № 132-н/к от 03 июля 2023 года



## ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

### о закупа лекарственных средств и медицинских изделий способом проведения тендера

**Заказчик:** Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 1" управления здравоохранения Туркестанской области (далее ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления здравоохранения Туркестанской области), расположенное по адресу: город Шымкент, улица Гани Иляева здание 142-А.

Банковские реквизиты: БИН 070340010032, ИИК KZ5196516F0010343279, БИК IRTYKZKA Филиал АО "ForteBank" в г.Шымкент, КБЕ 16.

Представитель Заказчика организатора закупок в одном лице: Азимова Д.А. – и.о.Руководителя ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления здравоохранения Туркестанской области, тел.: 8(7252) 43 20 53, e-mail: opc\_shim@mail.ru

Тендерная документация предоставляется потенциальным поставщикам бесплатно.

Электронный адрес веб-сайта, на котором планируется размещать информацию, подлежащую опубликованию: [www.opc1-to.kz](http://www.opc1-to.kz)

#### 1. Основные положения

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по запуску лекарственных средств и медицинских изделий на 2023 год разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков запуску лекарственных средств и медицинских изделий на 2023 год. Полный перечень лекарственных средств и медицинских изделий приведен в приложении 1 к настоящей Тендерной документации.

3. Заказчик тендера Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области.

4. Потенциальный поставщик, участвующий в запуске, соответствует следующим условиям:

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.

6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

5. Потенциальный поставщик не участвует в запуске, 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 запуске;

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

2. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при запуске фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при запуске 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) не превышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при покупке единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

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

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

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

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

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

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

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

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

6. 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 условиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

7. 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 условиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

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

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

#### **4. Поддержка предпринимательской инициативы**

10. 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;*

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

11. 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);*

2) *потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);*

3) *потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).*

12. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих 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 условиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

#### **5. Разъяснение организатором тендера положений тендерной документации потенциальным поставщикам, получившим ее копию**

14. Не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

15. Не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят 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 5 (пяти) календарных дней.

16. Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

#### **6. Требования к оформлению тендерной заявки и представление потенциальным поставщиком конвертов с заявками на участие в тендере**

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.

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

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

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



**20. Основная часть тендерной заявки содержит:**

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно **приложению I** 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

**21. 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).

**7. Порядок, форма, срок внесения обеспечения тендерной заявки**

22. 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.

23. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный бюджетным законодательством Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

Обеспечение тендерной заявки в виде гарантийного денежного взноса вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера: ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления здравоохранения Туркестанской области» БИН 070340010032, ИИК KZ5196516F0010343279, БИК IRTYKZKA Филиал АО "ForteBank" в г.Шымкент, КБЕ 16. Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

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

24. 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.

25. 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.

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

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

28. 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, подлежащий адресации заказчику или организатору закупа по адресу, ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления здравоохранения Туркестанской области по адресу: город Шымкент, улица Гани Иляева здание 142-А, и содержит слова «Тендер по запуску лекарственных средств и медицинских изделий» и «Не вскрывать до 11.10 часов «18» июля 2023 года».

#### **8. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с заявками тендерными заявками**

29. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в 11.10 часов «18» июля 2023 года в ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления здравоохранения Туркестанской области по адресу: город Шымкент, улица Гани Иляева здание 142-А.

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

Полномочия представителя потенциального поставщика должны быть подтверждены письменно в виде доверенности, которая представляется данным представителем перед вскрытием конвертов с тендерными заявками.

Присутствующие потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители должны зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов, подтверждая свое присутствие с 11.00 часов «18» июля 2023 года.

#### **9. Оценка и сопоставление тендерных заявок**

31. 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.

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;
- 5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
- 6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;
- 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям



тендерной документации и настоящих Правил;

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

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

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

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

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

19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

33. 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.

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

35. 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.

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

#### 10. Подведение итогов тендера

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

38. В течение 3 (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.

39. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

#### 11. Порядок заключения договора о закупе

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

41. В течение 10 (десяти) рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок рассмотрения отказа не превышает 2 (двух) рабочих дней со дня представления отказа от заключения договора.

42. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон.

43. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор



с участником тендера, соответствующим требованиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

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

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

*1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и, соответственно, цены договора;*

*2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.*

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

## **12. Гарантийное обеспечение исполнения договора**

47. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно **приложению 10** к настоящим Правилам.

**Гарантийное обеспечение** в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика: ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления здравоохранения Туркестанской области **БИН 070340010032, ИИК KZ5196516F0010343279, БИК IRTYKZKA Филиал АО "ForteBank" в г.Шымкент, КБЕ 16.**

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

49. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

50. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:

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

*2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);*

*3) неуплате штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.*