**Объявление № 39**

**о проведении закупа лекарственных средств и медицинских изделий**

**способом запроса ценовых предложений на 2023 год**

**г.Алматы « 18 » октября 2023г.**

**09 часов 00 минут**

1. Наименование и адрес Заказчика или организатора закупа: КГП на ПХВ «Алматинский онкологический центр» Управления общественного здравоохранения города Алматы, юридический адрес, бизнес-идентификационный код, банковских счет заказчика, организатора закупа: г. Алматы, ул. Папанина, 220, литер А, БИН 040240003206, БИК IRTYKZKA, ИИК KZ3796502F0010392828, Кбе 16, АО "ForteBank", объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующие лекарственные средства и медицинские изделия на 2023 год.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Техническая спецификация** | **Кол-во** | **Ед. изм.** | **Цена за ед., тенге** | **Выделенная сумма, тенге** |
| 1 | Амикацин | порошок для приготовления раствора для инъекций, 500 мг | 50 | фл | 440,60 | 22 030,00 |
| 2 | Метилпреднизолон | порошок лиофилизированный для приготовления раствора для инъекций 250 мг | 100 | фл | 1 777,31 | 177 731,00 |
| 3 | Набор для тестирования на ВИЧ с принадлежностями | Экспресс-тест 1/2 для определения антител к вирусу иммунодефицита человека (ВИЧ) представляет собой качественный иммунологический анализ для диагностики in vitro. Он обнаруживает антитела к вирусу иммунодефицита человека 1-го и 2-го типов (ВИЧ-1/2) в образцах околодесенной жидкости, цельной крови (ЭДТА, гепарин натрия, цитрат натрия), сыворотки и плазмы человека (ЭДТА). Разделенный на карманы пакет содержит флакон с проявляющим веществом и абсорбирующий пакет, многоразовый планшет, тест-устройство и петля для забора образцов и инструкция по применению. Результаты анализа считываются визуально, а сам тест предназначен для обнаружения антител к ВИЧ у пациентов, инфицированных ВИЧ-1 или ВИЧ-2. Время проведения теста, не более 20 минут. | 25 | шт | 3 000,00 | 75 000,00 |
| 4 | Ушиватель линейный с длиной шва 60 мм | Ушиватель линейный с фиксатором игольчатого типа. Предназначен для ушивания тканей легкого, блока сосудов легкого, бронхов, культей желудка, кишечника и др. органов. Область применения – абдоминальная хирургия, торакальная хирургия, колопроктология и другие области детской и взрослой хирургии. Принцип действия ушивателя линейного основан на прокалывании сжатых стенок органа заостренными ножками П-образных скобок с последующим преобразованием их формы для создания стежков механического шва, охватывающих прошитые ткани. Конструкция запорного механизма игольчатого типа позволяет накладывать швы в несколько этапов,без вывода ушивателя из области наложения шва. Длина шва - 60 мм; Тип шва - двухрядный шахматный; Количество скобок в шве: первый ряд - 10шт; второй ряд - 11шт. Размер скобок (диаметр проволоки, ширина, высота) - 0,25х4х5,5мм. Зазоры прошивания - 0,9-2,5мм. Шаг между скобками в ряду - 5,5мм. Ширина упорной губки - 5 мм. Габаритные размеры - 292х90х18мм. Масса - 400 гр. Возможность многоразового применения металлических магазинов Запорный механизм игольчатого типа. Имеет широкую рабочую часть упорного корпуса, что позволяет проводить сшивание без фиксатора. Наличие шкалы измерителя зазоров прошивания. Комплектность: ушиватель - 1 шт.; Магазин (металлический многоразовый) - 4 шт.; пинцет - 1 шт.; скобка – 1500 шт (скобки должны быть изготовлены из проволоки холоднотянутой, выполненной из прецизионного сплава 40КХНМ). | 3 | шт | 1 600 000,00 | 4 800 000,00 |
| 5 | Дополнительные скобы к ушивателям  УЛ-60 | Размеры: 0,25х4х5,5 (1000шт. в 1упаковке). Скобы изготовлены из специального сплава 40КХНМ | 15 | упак | 80 000,00 | 1 200 000,00 |
| 6 | Пинцет для аппарата ФОТЕК | Высокочастотные электрохирургические инструменты по ШГИД.942416.001ТУ. Биполярные инструменты (электроды). Пинцет прямой, с прямыми кончиками, с антипригарными свойствами (CLEANTips; длина 250 мм; размер площадки 8 х 2 мм; "евростандарт"). ЕМ256ССЕ | 20 | шт | 78 200,00 | 1 564 000,00 |
| 7 | Пинцет для аппарата ФОТЕК | Высокочастотные электрохирургические инструменты по ШГИД.942416.001ТУ. Биполярные инструменты (электроды). Пинцет прямой, с прямыми кончиками, с антипригарными свойствами (CLEANTips; длина 190 мм; размер площадки 8 х 2 мм; "евростандарт"). ЕМ252ССЕ | 15 | шт | 78 200,00 | 1 173 000,00 |
| 8 | Шнур для аппарата ФОТЕК | Высокочастотные электрохирургические инструменты по ШГИД.942416.001ТУ. Держатель для подключения биполярных инструментов (электродов). Инструментальная часть - подключение к пинцетам (евростандарт). Аппаратная часть - два плоских контакта (ФОТЕК). Длина кабеля 3 м. ЕН330Е | 10 | шт | 43 000,00 | 430 000,00 |
| 9 | Шнур для аппарата ФОТЕК | Держатель биполярных электродов. Инструментальная часть - подключение к пинцетам (евростандарт). Аппаратная часть - вилка с двумя штекерами. Длина кабеля 3 м. EH330E-4 | 10 | шт | 49 000,00 | 490 000,00 |
| 10 | Электрохирургическая ручка VALLEYLAB COVIDIEN для резания и коагуляции ВЧ током генераторов | Имеет стандартную 3-штырьковую вилку для подключения к электрохирургическому генератору. Имеет 2 раздельные клавиши ручной активации «резания» и «коагуляции». Силиконовый кабель 3 м. Оснащен многоразовым электродом-лезвием из нержавеющей стали с шестигранным фиксатором электрода. Длина рабочей части электрода 2,32 см. Поддерживает работу стандартных монополярных электродов с посадочным диаметром 2,4 мм. Стерильный переносной компонент электрохирургической системы, предназначенный для обеспечения электрического соединения между генератором системы и съемным электродом на его дистальном конце, что позволяет хирургу осуществлять контролируемые манипуляции с электродом во время проведения хирургической операции; электрод к данному виду не относится. Изделие, как правило, имеет форму ручки с перманентно присоединенными кабелями для подключения к генератору; изделие не предназначено для использования во время аргон-усиленной электрохирургии. Монополярная электрохирургическая ручка для резания и коагуляции с неразъемным кабелем; торпедообразная, обтекаемая, без острых граней, одноразовая, стерильная. Диаметр инструмента - 1,5 см. Оснащена электродом -лезвием из нержавеющей стали, общей длиной - 6,2 см, длина рабочей (активной) части - 2,54 см, 6-гранным фиксатором электрода. Переключатель режимов в виде двух кнопок, яркой окраски (синей и желтой). Корпус инструмента выполнен из сантопрена и полипропилена и не имеет внутренних полостей и связи переключателя режимов с поверхностью инструмента. Переключатель режимов резания и коагуляции в виде кнопок, самоочищающийся от присохших тканей при надавливании (использовании). Кабель непосредственно (без разъемов) связан с инструментом и выполнен из силикона и имеет усиление из сантопрена в месте перехода от инструмента к кабелю. На генераторном конце имеется 3-штырьковая вилка международного типа. Общая длина кабеля - 3 метра. Поставляется в стерильной упаковке. ЕМ251 | 200 | шт | 9 800,00 | 1 960 000,00 |
| 11 | Педаль для биполяра на ФОТЕК | Педаль одноклавишная (БИ), ЕР203 | 10 | шт | 107 900,00 | 1 079 000,00 |
| 12 | Педаль для монополяра на ФОТЕК | Педаль двухклавишная (МОНО), ЕР202 | 10 | шт | 148 500,00 | 1 485 000,00 |
| 13 | Тест набор для определения 25-гидроксивитамина D (25-OH-VD) | Тест набор для определения 25-гидроксивитамина D (25-OH-VD) | 1 | упак | 65 000,00 | 65 000,00 |
| 14 | Инструменты эндотерапевтические: биопсийные щипцы: (канал 2,8 мм, длина 2300 мм) | Щипцы биопсийные 1 уп. Совместимость с инструментальным каналом 2,8 мм. Длина инструмента не менее 2300 мм. Необходимо налилие бранши типа "Аллигатор" с отверстиями. Необходимо налилие механизма «Качающиеся бранши». Наличие иглы для фиксации инструмента. Необходимо налилие Пластиковой оплетки вводимой части. Должны быть стерильные. Количество в упаковке не менее 20 штук | 1 | упак | 130 500,00 | 130 500,00 |
| 15 | Инструменты эндотерапевтические: биопсийные щипцы (канал 2,8 мм, длина 2300 мм) | Щипцы биопсийные 1 уп. Совместимость с инструментальным каналом 2,8 мм. Длина инструмента не менее 2300 мм. Необходимо налилие бранши овального типа с отверстиями. Необходимо налилие механизма «Качающиеся бранши». Конструкция должна быть без иглы. Необходимо налилие пластиковая оплетка вводимой части. Должны быть стерильные. Количество в упаковке не менее 20 штук. | 2 | упак | 130 500,00 | 261 000,00 |
| 16 | Воздушный насос | Для создания вакуума и давления внутри анализатора. Материал изготовления: метал, пластик. Для автоматического гематологического анализатора серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 Sysmex Corporation, Япония | 1 | шт | 279 535,00 | 279 535,00 |
| 17 | Ферритин для анализатора биохимического-турбидиметрического ВА400 (2 х 40 мл + 2 х 20 мл) | Ферритин набор биохимических реагентов, наличие баркода на каждом флаконе, инфекционный, воспалительный профиль; латексагглютинация/антитела к ферритину человека, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Глициновый буфер 170 ммоль/л, хлорид натрия 100 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.2. Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых антителами к ферритину человека, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: пороговая чувствительность: 5.4 мкг/л. Интервал измерения: 5.4-500 мкг/л. Точность: средняя концентрация 53 мкг/л. Повторность (CV) - 3.0%, внутрилабораторный показатель (CV) - 3.9 %; средняя концентрация 121 мкг/л. Повторность (CV) - 1.6 %. Внутрилабораторный показатель (CV) - 2.6 %. Количество исследований - 360. Фасовка 2x40мл+2х20 мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. | 2 | упак | 287 875,00 | 575 750,00 |
| 18 | Ферритин стандарт для анализатора биохимического-турбидиметрического ВА400 | Ферритин стандарт набор биохимических реагентов, фасовка 1х3мл, t +2 +8 С | 2 | упак | 17 834,00 | 35 668,00 |
| 19 | Контроль специфических белков уровень I для анализатора биохимического-турбидиметрического ВА400 (3 х 1 мл) | Контроль специфических белков уровень I набор биохимических реагентов, параметры: иммуноглобулины Ig (А,G,M), компоненты комплемента (С3,С4), а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3х1 мл, t +2 +8 С | 2 | упак | 29 035,00 | 58 070,00 |
| 20 | Контроль специфических белков уровень II для анализатора биохимического-турбидиметрического ВА400 (3 х 1 мл) | Контроль специфических белков уровень II набор биохимических реагентов, параметры: иммуноглобулины Ig (А,G,M), компоненты комплемента (С3,С4), а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3x1мл, t +2 +8 С | 2 | упак | 29 035,00 | 58 070,00 |
| 21 | Раствор первичных антитело Annexin A1 (MRQ-3) | Первичное моноклональное антитело Annexin A1 (клон MRQ-3). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 459 050,00 | 459 050,00 |
| 22 | Раствор первичных антитело bcl-6 | Первичное моноклональное антитело BCL6. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 286 900,00 | 286 900,00 |
| 23 | Раствор первичных антитело Calponin-1 (EP798Y) | Первичное моноклональное антитело Calponin-1 (клон EP798Y). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 439 080,00 | 439 080,00 |
| 24 | Раствор первичных антитело CEA (CEA31) Pab | Первичное моноклональное антитело CEA (клон CEA31). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 333 160,00 | 333 160,00 |
| 25 | Раствор первичных антитело CD-138 (B-A38) Pab | Первичное моноклональное антитело CD-138 (клон B-A38). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 229 525,00 | 229 525,00 |
| 26 | Раствор первичных антитело CONFIRM anti-CD15 (MMA) | Первичное моноклональное антитело CD15 (клон MMA). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 144 050,00 | 144 050,00 |
| 27 | Раствор первичных антитело CD163 (MRQ-26)PAB | Первичное моноклональное антитело CD163 (клон MRQ-26). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 316 910,00 | 316 910,00 |
| 28 | Раствор первичных антитело CD1a (EP3622) PAb | Первичное моноклональное антитело CD1a (клон EP3622). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 428 715,00 | 428 715,00 |
| 29 | Раствор первичных антитело CD2 (MRQ-11) | Первичное моноклональное антитело CD2 (клон MRQ-11). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 540 445,00 | 540 445,00 |
| 30 | Раствор первичных антитело CD25 (4C9) PAb | Первичное моноклональное антитело CD25 (клон 4C9). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 541 455,00 | 541 455,00 |
| 31 | Раствор первичных антитело CD33 (SP266) Pab | Первичное моноклональное антитело CD33 (клон SP266). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 291 460,00 | 291 460,00 |
| 32 | Раствор первичных антитело CD38 (SP149) | Первичное моноклональное антитело CD38 (клон SP149). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 416 585,00 | 416 585,00 |
| 33 | Раствор первичных антитело ANTI-CD43 (L60) | Первичное моноклональное антитело CD43 (клон L60). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 140 940,00 | 140 940,00 |
| 34 | Раствор первичных антител anti-CD68 (KP-1) | Первичное моноклональное антитело CD68 (клон KP-1). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 50 тестов | 1 | штука | 140 940,00 | 140 940,00 |
| 35 | Раствор первичных антител CD7 (SP94) | Первичное моноклональное антитело CD7 (клон SP94). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 140 940,00 | 140 940,00 |
| 36 | Раствор первичных антител CD71 (MRQ-48) | Первичное моноклональное антитело CD71 (клон MRQ-48). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 416 585,00 | 416 585,00 |
| 37 | Раствор первичных антител c-MYC (Y69) | Первичное моноклональное антитело c-MYC (клон Y69). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 535 380,00 | 535 380,00 |
| 38 | Раствор первичных антител EP-CAM (Ber-EP4) Pab | Первичное моноклональное антитело EP-CAM (клон Ber-EP4). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 479 020,00 | 479 020,00 |
| 39 | Раствор первичных антител EBV | Первичное моноклональное антитело EBV. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 252 280,00 | 252 280,00 |
| 40 | Раствор первичных антител GLUT-1 (polyclonal) | Первичное поликлональное антитело GLUT-1. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 541 455,00 | 541 455,00 |
| 41 | Раствор первичных антител Glycophorin A | Первичное моноклональное антитело Glycophorin A. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 269 355,00 | 269 355,00 |
| 42 | Раствор первичных антител HCG | Первичное моноклональное антитело HCG. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 275 530,00 | 275 530,00 |
| 43 | Раствор первичных антител anti-Kappa | Первичное поликлональное антитело anti-Kappa. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 140 940,00 | 140 940,00 |
| 44 | Раствор первичных антител anti-Lambda | Первичное поликлональное антитело anti-Lambda. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 140 940,00 | 140 940,00 |
| 45 | Раствор первичных антител MYELOPEROXIDASE | Первичное моноклональное антитело MYELOPEROXIDASE. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 275 531,00 | 275 531,00 |
| 46 | Раствор первичных антител Myogenin | Первичное моноклональное антитело Myogenin (клон F5D). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 322 800,00 | 322 800,00 |
| 47 | Раствор первичных антител Napsin A (Polyclonal) | Первичное поликлональное антитело Napsin A. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 478 505,00 | 478 505,00 |
| 48 | Раствор первичных антител Olig2 (EP112) | Первичное моноклональное антитело Olig2 (клон EP112). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 408 650,00 | 408 650,00 |
| 49 | Раствор первичных антител anti-p40 (BC28) | Первичное моноклональное антитело anti-p40 (клон BC28). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 269 455,00 | 269 455,00 |
| 50 | Раствор первичных антител ANTI-P53 (DO-7) | Первичное моноклональное антитело ANTI-P53 (клон DO-7). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 327 845,00 | 327 845,00 |
| 51 | Раствор первичных антител ANTI-PSA (polyclonal) | Первичное поликлональное антитело ANTI-PSA. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 140 940,00 | 140 940,00 |
| 52 | Раствор первичных антител SATB2 | Первичное моноклональное антитело SATB2. Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 225 175,00 | 225 175,00 |
| 53 | Раствор первичных антител SOX-10 (SP267) | Первичное моноклональное антитело SOX-10 (клон SP267). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 354 150,00 | 354 150,00 |
| 54 | Раствор первичных антител SOX-11 (MRQ-58) Pab | Первичное моноклональное антитело SOX-11 (клон MRQ-58). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 499 750,00 | 499 750,00 |
| 55 | Раствор первичных антител anti-Tyrosinase (T311) | Первичное моноклональное антитело anti-Tyrosinase (клон T311). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 145 855,00 | 145 855,00 |
| 56 | Раствор первичных антител TFE3 (MRQ-37) | Первичное моноклональное антитело TFE3 (клон MRQ-37). Выпускается в виде шприц-дозатора обьемом 30 мл. Флаконы с реагентами имеют заводскую маркировку с 2D-баркодами, кнопку для регистрации в системе автоматического иммуностейнера серии BenchMark. Раствор антитела поставляется в жидком виде, предназначен для работы в автоматическом режиме иммуностейнера серии BenchMark, на 250 тестов | 1 | штука | 491 405,00 | 491 405,00 |
| 57 | Чистящий раствор для имеющегося иммуностейнера Bencgmark Ultra | Данный реагент относится к классу детергентов и дезинфектантов, предназначенный для процедуры дезинфекции и очистки автоматической станции окрашивания гистологических стеклопрепаратов. Данный реагент представляет собой негорючую, прозрачную голубую жидкость с запахом лимона с нейтральным pH (7,0). Для приготовления рабочего раствора требуется разведение концентрата дистиллированной водой в соотношении 1:200 (25 мл на 5 л дистилированной воды) и в дальнейшем станция проводит процедуру очистки и дезинфекции и промывкив автоматическом режиме. Реактив не содержит взрывоопасных, воспламеняющихся, летучих токсичных компонентов. В состав входит: сурфактант, хлорид бензалкония, эукалиптол, цитрал,гамма-терпинен, р-цимен, альфа-пинен, Р-мета-1,8(9)-диен, 6-метил-5-гептен, цитронеллал, голубой краситель. Не требует особых мер безопасности при работе с реактивом (не требует респиратора, перчаток). | 1 | штука | 164 000,00 | 164 000,00 |

1. Место поставки товаров: КГП на ПХВ «Алматинский онкологический центр» Управления общественного здравоохранения города Алматы, адрес: г. Алматы, ул. Папанина, дом 220, литер А, склад центральной аптеки.
2. Cроки и условия поставки товаров – в течение 3 (трех) рабочих дней с даты получения заявки Заказчика.
3. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г. Алматы, ул. Папанина, дом 220, литер А до 27.10.2023 года время: до 10 часов 00 минут, в отдел государственных закупок, конверт в запечатанном виде.
4. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями рассмотрения ценовых предложений: г. Алматы, ул. Папанина, дом 220, литер А, отдел государственных закупок, дата: 27.10.2023 года время: 12 часов 00 минут.

Согласно п.75 главы 3 Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении 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» (далее-Правила) Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий условиям, предусмотренным пунктом 11 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе 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 закупе 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 предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе 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, 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).

**Директор Н.Избагамбетов**

**Руководитель службы**

**лекарственного обеспечения С.Балаханова**

**Начальник отдела**

**государственных закупок Ж.Бустекбаева**

**Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий**

**(между Заказчиком и Поставщиком)**

г. Алматы «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2023 г.

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "Алматинский онкологический центр" Управления общественного здравоохранения города Алматы, именуемый в дальнейшем "Заказчик", в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (полное наименование поставщика – победителя запроса ценовых предложений) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны, на основании Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 "Об утверждении 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" (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указать способ) по закупу (указать предмет закупа) № \_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

**1. Термины, применяемые в Договоре**

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

      1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;

      2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;

      3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;

      4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;

     5) Заказчик – Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "Алматинский онкологический центр" Управления общественного здравоохранения города Алматы;

      6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

**2. Предмет Договора**

      2. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.

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

      1) настоящий Договор;

      2) перечень закупаемых товаров;

      3) техническая спецификация;

      4) обеспечение исполнения Договора представляется в виде:

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке заказчика БИН 040240003206, БИК IRTYKZKA, ИИК KZ3796502F0010392828, Кбе 16, АО «ForteBank» или

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

**3. Цена Договора и оплата**

     4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его заявке.

     5. Оплата Поставщику за поставленные товары производиться на следующих условиях:

     Форма оплаты \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)

     Срок оплаты за поставленный товар, Заказчик производит по факту поставки товара и по мере наличия денежных средств на расчетном счете Заказчика в течении действия настоящего договора.

     6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

     1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;

     2) копии сертификата происхождения товара (для импортируемых товаров), сертификата соответствия;

3) счет-фактура или акт приемки-передачи.

**4. Условия поставки и приемки товара**

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

     8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора.

      Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

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

      10. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения.

      Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения.

      При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

      11. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать законодательству Республики Казахстан.

      12. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора закупа, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

      13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении №1. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

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

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

2) в части изменения объема товаров.

**5. Ответственность Сторон**

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

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

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

      18. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

      19. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 10% (десять процентов) процентов от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

      20. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.

      21. Для целей Договора форс-мажор означает событие, не связанное с просчетом или небрежностью Стороны, и имеет непредвиденный характер неподвластное контролю любой из Сторон (стихийные бедствия, издание нормативных актов или распоряжений государственных органов, запрещающих или каким-либо иным образом препятствующих исполнению обязательств, военные действия, приостановление или прекращение производства и обстоятельства указанные в свидетельстве о наступлении непреодолимой силы (форс-мажора)) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

      22. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

      23. В случае, если форс-мажорные обстоятельства длятся более одного календарного месяца, Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.

      24. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

25. В случае отказа Поставщика от поставки Товара, или просрочки поставки Товара на срок более пяти календарных дней со дня истечения срока поставки Товара по Договору, Заказчик имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем порядке с взысканием с Поставщика суммы неустойки (штрафа, пени) в размере 10 % от общей суммы Договора, помимо удержания гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

      26. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.

      Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.

      27. Если в течение 21 (двадцати одного) календарного дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

     28. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, а также соблюдают антикоррупционные требования согласно приложению к Договору.

**6. Конфиденциальность**

      29. Информация, предоставляемая одной Стороной для другой Стороны в результате действия Договора, является конфиденциальной сроком до 3 (трех) лет после истечения или расторжения Договора, кроме тех случаев, когда информация:

      1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;

      2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);

      3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;

      4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;

      5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

      30. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.

**7. Заключительные положения**

      31. Договор составляется на казахском и русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

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

      33. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.

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

      35. Настоящий Договор вступает в силу с момента его подписания уполномоченными представителями Сторон и действует до 31.12.2023 г.

**8. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:**

|  |  |
| --- | --- |
| **Заказчик:**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  БИН  Юридический адрес:  Банковские реквизиты  Телефон, e-mail  Должность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)  Печать (при наличии) | **Поставщик**:  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  БИН  Юридический адрес:  Банковские реквизиты  Телефон, e-mail  Должность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)  Печать (при наличии) |

Приложение

к Типовому договору

закупа лекарственных средств

и (или) медицинских изделий

**Антикоррупционные требования**

. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.

2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача /получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.

3. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.

4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны любые документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предположительно вовлечены в коррупционную деятельность, а также оказывают взаимное содействие друг другу в целях предотвращения коррупции.

8. Сторона, получившая письменное уведомление в соответствии с пунктом 5 настоящего Антикоррупционного требования, в течение 10 (десяти) календарных дней проводит расследование и представляет его результаты в адрес другой Стороны.