|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Қазақстан Республикасы  Денсаулық сақтау министрінің  2023 жылғы 07 маусымдағы  5-қосымша |  | Приложение 5 к приказу  Министра здравоохранения  Республики Казахстан  от 07 июня 2023 года |

**Дәрілік заттарды және (немесе) медициналық өнімдерді сатып алу шарты**

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

**№**

|  |  |
| --- | --- |
| Тараз қ.  2024ж. « » | г. Тараз  « » 2024г. |

|  |  |
| --- | --- |
| «Жамбыл облысы әкімдігінің денсаулық сақтау басқармасы № 5 қалалық емханасы» ШЖҚ МКК, бұдан әрі «Тапсырыс беруші», осы заңды тұлғаның Жарғысы негізінде әрекет ететін бас дәрігер Д.А.Сарсенова және бұдан әрі «Жеткізуші» деп аталатын \_\_\_\_\_\_\_\_\_, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ негізінде әрекет ететін басшысы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ екінші жағынан, «Дәрілік заттарды сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2023 жылғы 07 маусымдағы № 110 қаулысы негізінде, 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 туралы»; (бұдан әрі – Қағидалар), сондай-ақ дәрілік заттарды және (немесе) медициналық өнімдерді сатып алу бойынша баға ұсыныстары әдісімен «Сатып алу жөніндегі баға ұсыныстарын өткізу қорытындылары туралы» 2024 ж \_\_ № хаттама.» осы Шартты (бұдан әрі – Шарт) жасады және мыналар туралы уағдаласты:  **1. Шартта қолданылатын терминдер**  1. Осы Шартта төменде санамаланған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:  1) Шарт – Тапсырыс беруші мен Өнім берушінің арасында Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшаларымен және толықтыруларымен бірге, сондай-ақ Шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен бірге қол қойған азаматтық-құқықтық акт;  2) Шарттың сомасы – Тапсырыс берушінің Өнім берушіге Шарттың шеңберінде Бірыңғай дистрибьюторға өзінің шарттық міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуі тиіс сома;  3) тауарлар – Өнім беруші Тапсырыс берушіге Шарттың талаптарына сәйкес беруі тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және ілеспе көрсетілетін қызметтер;  4) ілеспе көрсетілетін қызметтер – тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды беруді қамтамасыз ететін көрсетілетін қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған басқа да міндеттерін қамтитын, монтаждау, іске қосу, техникалық жәрдем көрсету, оқыту және басқа да қосалқы көрсетілетін қызметтер;  5) Тапсырыс беруші – облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары, медициналық қызметтер көрсететін әскери-медициналық (медициналық) бөлімшелер, ведомстволық бөлімшелер (ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық қызметтер көрсететін денсаулық сақтау субъектілері;  6) Өнім беруші – Тапсырыс берушімен жасалған сатып алу туралы Шартта оның контрагенті ретінде әрекет ететін және Шарт талаптарында көрсетілген тауарларды беруді жүзеге асыратын жеке немесе заңды тұлға.  **2. Шарттың мәні**  2. Өнім беруші тауарды Шарттың талаптарына сәйкес, осы Шартқа қосымшаларда айқындалған мөлшерде және сапада беруге, ал Тапсырыс беруші оны қабылдауға және Шарттың талаптарына сәйкес төлеуге міндеттенеді.  3. Төменде санамаланған құжаттар және оларда келісілген талаптар осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып табылады, атап айтқанда:  1) осы Шарт;  2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;  3) техникалық ерекшелік;  4) Шарттың орындалуын қамтамасыз ету (бұл тармақша егер тендерлік құжаттамада немесе Қағидаларда Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізу көзделсе көрсетіледі).  **3. Шарттың бағасы және төлемі**  4. Шарттың бағасы: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_бірлік бағасы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) теңге, –Жеткізуші өз тендерінде көрсеткен бағаға сәйкес келеді.  5. Өнім берушіге берілген тауарлар үшін ақы төлеу мынадай шарттарда жүргізіледі:  Төлеу мерзімі: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_теңге өнім беруші шарттың орындалуын қамтамасыз етуді сома тауарды межелі пунктте қабылдағаннан кейін 30 (отыз) күнтізбелік күн ішінде Өнім берушінің есеп шотына енгізіледі.  6. Төлем алдындағы қажетті құжаттар:  1) Өнім беруші ұсынатын және оның өндіруші, жеткізуші ресми дистрибьютор не өндірушінің ресми өкілі мәртебесін растайтын шарттың көшірмесі немесе өзге де құжаттар;  2) шот-фактура, жүкқұжат, қабылдап алу-беру актісі;  3) Тіркеу куәлігі (ҚР-да тіркеу туралы) немесе жабдықтың уәкілетті органнан тіркелуге жатпайтыны туралы хат;  **4. Тауарды беру және қабылдау шарттары**  7. Шарт шеңберінде берілетін тауарлар техникалық ерекшелікте көрсетілген стандарттарға сәйкес келуі немесе олардан жоғары болуы тиіс.  8. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз Шарттың немесе оның қандай да бір ережелерінің, сондай-ақ Тапсырыс беруші немесе осы Шартты орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналды қоспағанда, оның атынан басқа тұлғалар ұсынған техникалық құжаттаманың, жоспарлардың, сызбалардың, модельдердің, үлгілердің немесе ақпараттың мазмұнын ешкімге ашпауға тиіс.  Көрсетілген ақпарат бұл персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін қаншалықты қажет болса, сондай шамада берілуге тиіс.  9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз жоғарыда аталған қандай да бір құжаттарды немесе ақпаратты Шартты іске асыру мақсатынан басқа мақсатта пайдаланбауға тиіс.  10. Өнім беруші тауарларды соңғы межелі пунктіне тасымалдау кезінде олардың бүлінуінен немесе бүлінуінен алдын алатын орауды қамтамасыз етуге тиіс.  Қаптама қандай да бір шектеусіз қарқынды көтеру-тасымалдау өңдеуіне және тасымалдау кезінде экстремалды температуралардың, тұздар мен жауын-шашынның, сондай-ақ ашық сақтаудың әсеріне төзуі тиіс.  Қаптама жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын айқындау кезінде жеткізудің соңғы пунктінің алыстығын және тауарларды алып жүрудің барлық пункттерінде қуатты жүк көтергіш құралдардың болуын ескеру қажет.  11. Жәшіктерді буып-түю және таңбалау, сондай-ақ оның ішіндегі және сыртындағы құжаттама Қазақстан Республикасының заңнамасына қатаң сәйкес келуі тиіс.  12. Тауарларды беруді Өнім беруші сатып алынатын тауарлар тізбесінде айтылған Тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының талаптарына сәйкес жүзеге асырады.  13. Өнім беруші тауарларды тендерлік құжаттамаға қосымшада көрсетілген межелі пунктке дейін жеткізуге тиіс. Бұл тауарларды межелі пунктке дейін тасымалдауды Өнім беруші жүзеге асырады және төлейді, ал осыған байланысты шығыстар Шарттың бағасына енгізіледі.  **5. Медициналық техниканы беру және қабылдау ерекшеліктері**  14. Жеткізілетін медициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету орнатылғаннан және пайдалануға берілгеннен кейін 37 (отыз жеті) ай ішінде жарамды, осы кезең ішінде кепілдікті сервистік қызмет көрсету құны Шарттың бағасына енгізілген және өзіне регламенттік және жөндеу жұмыстарын, сондай-ақ бұл ретте дайындаушы зауыт өндірген пайдаланылатын қосалқы бөлшектер мен тораптарды қамтиды. Бұл ретте кепілді сервистік қызмет көрсету медициналық техниканың тораптары мен жинақтауыштарының сынуы, жөнделуі, ауыстырылуы себебінен тоқтап тұру кезеңіне мөлшерлес мерзімге ұзартылады немесе Тапсырыс берушіге көрсетілген кезеңге Өнім беруші осыған ұқсас жұмыс істейтін медициналық техниканы ұсынады.  15. Осы Шарт шеңберінде Өнім беруші тендерлік құжаттамада көрсетілген қызметтерді ұсынуы тиіс.  16. Ілеспе қызметтердің бағасы Шарттың бағасына кіреді.  17. Тапсырыс беруші Өнім берушіден Өнім беруші дайындайтын немесе өткізетін қосалқы бөлшектер туралы ақпаратты, атап айтқанда Тапсырыс беруші Өнім берушіден сатып алу үшін таңдай алатын және кепілдік мерзімі өткеннен кейін оларды пайдалана алатын қосалқы бөлшектердің құны мен номенклатурасын ұсынуды талап ете алады.  18. Өнім беруші қосалқы бөлшектерді өндіруді тоқтатқан жағдайда:  а) Тапсырыс берушіге қажетті мөлшерде қажетті сатып алуды жүргізуге мүмкіндік беру үшін өндірістің алдағы тоқтауы туралы алдын ала хабарлауы;  б) қажет болған жағдайда өндіріс тоқтатылғаннан кейін Тапсырыс берушіге қосалқы бөлшектерге жоспарларды, сызбаларды және техникалық құжаттаманы тегін беруі тиіс.  19. Өнім беруші Шарт шеңберінде берілген тауарлардың:  1) егер шартта өзгеше көзделмесе, конструкциялар мен материалдардың барлық соңғы модификацияларын көрсететін жаңа, пайдаланылмаған, ең жаңа не сериялық модельдер болып табылатынына;  2) Тапсырыс берушінің елі үшін әдеттегі жағдайларда берілген тауарларды қалыпты пайдалану кезінде конструкциясына, материалдарына немесе жұмысына байланысты ақаулары болмайтынына кепілдік береді.  20. Тапсырыс беруші ұсынған техникалық ерекшелікке қатаң сәйкестікте Өнім беруші дайындаған конструкцияларда, материалдарда ақаулар пайда болған жағдайда Өнім беруші Тапсырыс берушінің техникалық ерекшелігіндегі олқылықтары үшін жауапты болмайды.  21. Бұл кепілдік тауарлардың бүкіл партиясын немесе оның бір бөлігін нақты жағдайға байланысты жеткізгеннен және оларды Шартта көрсетілген соңғы межелі пунктте қабылдағаннан кейін 37 ай ішінде жарамды (кепілдіктің талап етілетін мерзімі көрсетілсін).  22. Тапсырыс беруші осы кепілдікке байланысты барлық наразылықтар туралы Өнім берушіні жазбаша түрде жедел хабардар етуге міндетті.  23. Тауардың істен шығуы туралы хабарламаны алғаннан кейін Өнім беруші хабарламаны алған кезден бастап 72 (жетпіс екі) сағаттан аспайтын мерзімде болжамды жөндеудің себептерін, мерзімдерін айқындау үшін білікті маманның жергілікті жерге шығуын қамтамасыз етуге тиіс. Өнім беруші дайындаушы зауыт өндірген қосалқы бөлшектер мен тораптарды пайдалана отырып жөндеу немесе Тапсырыс беруші тарапынан қандай да бір шығыстарсыз ақаулы тауарды немесе оның бөлігін ауыстыруды бір ай ішінде жүргізуге тиіс.  24. Егер Өнім беруші хабарламаны алып, бір ай ішінде ақауды(ларды) түзетпесе, Тапсырыс беруші Өнім берушінің есебінен және Тапсырыс берушінің Өнім берушіге қатысты Шарт бойынша иелене алатын басқа құқықтарына қандай да бір залалсыз ақауларды түзету бойынша қажетті санкциялар мен шараларды қолдана алады.  25. Екі тарап қол қойған жазбаша өзгерістерді қоспағанда, Шарт құжаттарына ешқандай ауытқуларға немесе өзгерістерге (сызбалар, жобалар немесе техникалық ерекшеліктер, тиеп-жөнелту, буып-түю әдісі, жеткізу орны немесе Өнім беруші ұсынатын қызметтер және өзгелер) жол берілмейді.  26. Егер кез келген өзгеріс Өнім берушіге Шарт бойынша тауарлардың кез келген бөлігін беру үшін қажетті құнның немесе мерзімдердің азаюына әкелетін болса, онда шарттың бағасы немесе беру графигі немесе екеуі де тиісті түрде түзетіледі, ал Шартқа тиісті түзетулер енгізіледі. Өнім берушінің осы баптың шеңберінде түзету жүргізуге барлық сұрау салулары Өнім беруші тапсырыс берушіден өзгерістер туралы өкім алған күннен бастап 30 (отыз) күн ішінде ұсынылуға тиіс.  **6. Тараптардың жауапкершілігі**  27. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін біреуге толықтай да, ішінара да бермеуге тиіс.  28. Тауарларды беруді және қызметтерді көрсетуді Өнім беруші баға кестесінде көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асыруға тиіс.  29. Өнім беруші тарапынан жеткізілімді орындауды кешіктіру тұрақсыздық айыбын төлеуге алып келеді.  30. Егер Шартты орындау кезеңінде Өнім беруші кез келген сәтте тауарларды уақтылы беруге кедергі келтіретін жағдайларға тап болса, Өнім беруші Тапсырыс берушіге кідіріс фактісі, оның болжамды ұзақтығы және себебі (себептері) туралы дереу жазбаша хабарлама жіберуге тиіс. Өнім берушіден хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайды бағалауға тиіс және бюджеттік бағдарлама әкімшісімен келісім бойынша Өнім берушінің Шартты орындау мерзімін ұзарта алады. Мұндай жағдайда мұндай ұзартуды тараптар Шартқа түзетулер енгізу арқылы ратификациялауға тиіс.  31. Форс-мажор талаптарын қоспағанда, егер Өнім беруші Шартта көзделген мерзімдерде тауарларды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші Шарт шеңберінде өзінің басқа құқықтарына нұқсан келтірместен, Шарттың бағасынан мерзімі өткен әрбер күн үшін 0,1 (нөл бүтін оннан бір) пайыз мөлшеріндегі соманы тауардың мерзімдерін бұза отырып жеткізілмеген немесе жеткізілген сомадан тұрақсыздық айыбы түрінде шегереді.  32. Егер Шартты орындауды кешіктіру форс-мажор жағдайлардың нәтижесі болып табылса, Өнім беруші өзінің Шарттың орындалуын қамтамасыз етуінен айырылмайды және тұрақсыздық айыбын төлеуге немесе Шарттың талаптарын орындамауына байланысты оны бұзуға жауапты болмайды.  33. Шарттың мақсаттары үшін форс-мажор Тараптың жаңсақтығына немесе салғырттығына байланысты емес және бұл жағдайлар Тараптардың кез келгенінің шарт бойынша өз міндеттемелерін орындауын мүмкін етпеген жағдайда, Тараптардың кез келгенінің бақылауына бағынбайтын күтпеген сипатқа ие (дүлей зілзалалар, міндеттемелерді орындауға тыйым салатын немесе қандай да бір өзгеше түрде кедергі келтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шығару, әскери іс-қимылдар, өндірісті тоқтата тұру немесе тоқтату және еңсерілмейтін күштің (форс-мажордың) туындағаны туралы куәлікте көрсетілген жағдайлар) оқиғаны білдіреді.  34. Форс-мажор жағдайлар туындаған кезде, олар туындаған Тарап екінші Тарапқа осындай жағдайлар және олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және форс-мажор жағдайлар туындаған кезден бастап күнтізбелік он күн ішінде олардың туындағанын тиісті құжаттармен растайды. Бұл жағдайда Шарттың қолданылуы форс-мажор жағдайлар тоқтатылғанға дейін тоқтатыла тұрады және Шарттың қолданылу мерзімі форс-мажор жағдайлардың қолданылу мерзіміне сәйкес ұзартылады. Хабарламау немесе уақтылы хабарламау Тарапты Шарт бойынша міндеттемелерді орындамағаны не тиісінше орындамағаны үшін жауапкершіліктен босататын негіз ретінде жоғарыда көрсетілген жағдайлардың кез келгеніне сілтеме жасау құқығынан айырады.  35. Егер форс-мажор жағдайлар күнтізбелік бір айдан астам уақытқа созылса, Тараптар бұл туралы жазбаша келісім жасасу жолымен Шарттың қолданылуын тоқтату туралы шешім қабылдауға құқылы. Бұл ретте Тараптар нақты берілген тауар үшін өзара есеп айырысуды жүргізеді.  36. Егер Өнім беруші банкрот немесе төлеуге қабілетсіз болса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты кез келген уақытта бұза алады. Бұл жағдайда бұзу дереу жүзеге асырылады және егер Шартты бұзу зиян келтірмесе немесе іс-әрекеттерді жасауға немесе Тапсырыс берушіге қойылған немесе кейіннен қойылатын санкцияларды қолдануға қандай да бір құқықтарды қозғамаса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге қатысты ешқандай қаржылық міндет көтермейді.  37. Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты одан әрі орындаудың орынсыздығына байланысты оны кез келген уақытта бұза алады. Хабарламада Шартты бұзудың себебі көрсетілуге тиіс, күші жойылған шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ақ Шартты бұзудың күшіне енген күні көрсетілуге тиіс.  Шарт осындай жағдайларға байланысты күшін жойған кезде Өнім беруші Шартты бұзуға байланысты оны бұзатын күнгі іс жүзіндегі шығындар үшін ғана ақы талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша немесе оған байланысты олардың арасында туындайтын барлық келіспеушіліктерді немесе дауларды тікелей келіссөздер процесінде шешуге барлық күш-жігерін салуға тиіс.  38. Егер осындай келіссөздер басталғаннан кейін 21 (жиырма бір) күнтізбелік күн ішінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша дауды шеше алмаса, Тараптардың кез келгені бұл мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.  39. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға ынталандырмайды, сондай-ақ Шартқа қосымшаға сәйкес сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтайды деп сендіреді.  **7. Құпиялылық**  40. Шарттың қолданысының нәтижесінде бір Тараптың екінші Тарап үшін ұсынған ақпараты Шарттың уақыты біткеннен кейін немесе бұзғаннан кейін 3 (үш) жылға дейін құпия болып табылады, мынадай жағдайлардан басқа, егер ақпарат:  1) ашу кезінде жұртшылықтың қолы жетімді;  2) жария етілгеннен кейін екінші Тарапқа жария етуші Тарап Шартты жариялау жолымен немесе өзгеше түрде бұзбай (мемлекеттік, құқық қорғау және сот органдарының сұрау салулары бойынша ұсыну жолымен) жария пайдалануға түссе;  3) басқа Тарап ашу кезінде Тараптардың иелігінде болып және осындай Тараптан тікелей немесе жанама алынбаса;  4) үшінші тараптан алынды, алайда мұндай ақпарат құпиялылықты кепілдендіретін Тараптан тікелей немесе жанама ұсынылмаса;  5) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда сотқа, мемлекеттік органдарға, жеке сот орындаушыларына ұсынылса құпия болып табылмайды.  41. Шартқа сәйкес өзінің міндеттемелерін растайтын Тарап осындай міндеттемелерді бұзуды белгілеген жағдайда өзіне дәлелдеу ауыртпалығын жүктейді.  **8. Қорытынды ережелер**  42. Шарт қазақ және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші тарабы шетелдік ұйым болып табылған жағдайда, екінші данасы Қазақстан Республикасының тіл туралы заңнамасына сәйкес тілге аударылуы мүмкін. Шартты сот тәртібімен қарау қажет болған жағдайда шарттың қазақ немесе орыс тілдеріндегі данасы қаралады. Тараптар алмасатын Шартқа қатысты барлық хат алмасу және басқа да құжаттама осы талаптарға сәйкес келуге тиіс.  43. Шартқа сәйкес бір Тарап екінші Тарапқа жіберетін кез келген хабарлама кейіннен түпнұсқасы беріле отырып, хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіледі.  44. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшіне енудің көрсетілген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы күндердің қайсысы кешірек болатынына байланысты күшіне енеді.  45. Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге жатады.  46. Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді тендерлік құжаттамада көзделген нысанда, көлемде және шарттарда енгізуге міндетті.  47. Осы Шарт Тапсырыс беруші оны Қазақстан Республикасы Қаржы министрлігінің аумақтық қазынашылық органында тіркегеннен кейін (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер үшін) не Тараптар қол қойғаннан және Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізгеннен кейін күшіне енеді. және 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін жарамды.  48. Осы тауарды сатып алу Шарты Тапсырыс берушінің дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алуды жүзеге асыруы процесінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші арасында туындайтын құқықтық қатынастарды реттейді. Осы Шартқа енгізілетін кез келген өзгерістер мен толықтырулар Қазақстан Республикасының заңнамасына, Тапсырыс берушінің тендерлік құжаттамасына, Өнім берушінің тендерлік өтініміне және тендер қорытындылары туралы хаттамаға сәйкес келуге тиіс. | **ГКП на ПХВ «Городская поликлиника № 5 управления здравоохранения акимата Жамбылской области»**, именуемый в дальнейшем "Заказчик", в лице Главного врача: Сарсеновой Д.А, действующей на основании Устава и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице начальника \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_. с другой стороны, на основании  [постановления](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z4) Правительства 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 №\_\_ от \_\_\_\_ 2024г об итогах закупа, способом запроса ценовых предложений , 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 – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;        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 (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).  **3. Цена Договора и оплата**        4. Цена Договора: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_цена составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге, общее количество– \_\_\_ шт указанной Поставщиком в его тендерной заявке.        5. Оплата Поставщику за поставленные товары производится на следующих условиях:         Сроки выплат: вносится на расчетный счет Поставщика в течение 30 (тридцати) календарных дней после подписания накладной.        6. Необходимые документы, предшествующие оплате:        1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус поставщика ,производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;        2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;  3) Регистрационное удостоверение (о регистрации в РК) или письмо о том, что оборудование не подлежит регистрации от уполномоченного органа;  **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 к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.  **5. Особенности поставки и приемки медицинской техники**        14. Гарантийное сервисное обслуживание на поставляемую медицинскую технику действительно в течение 37 (тридцать семь) месяцев после установки и введения в эксплуатацию, стоимость гарантийного сервисного обслуживания в течение данного периода включена в цену договора и включает в себя регламентные и ремонтные работы, а также используемые при этом запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем. При этом гарантийное сервисное обслуживание продлевается на срок соразмерно периоду простоя по причине поломки, ремонта, замены узлов и комплектующих медицинской техники или на указанный период Заказчику Поставщиком предоставляется аналогичная работающая медицинская техника.  15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.        16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.        17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить информацию о запасных частях, изготовляемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.        18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:        а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;        б) в случае необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.        19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора:        1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;        2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.        20. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.        21. Эта гарантия действительна в течение 37 месяцев после доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.        22. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.        23. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.        24. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.        25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и иные) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.        26. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.  **6. Ответственность Сторон**        27. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.        28. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.        29**.** Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к выплате неустойки       30. 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.        31. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) процентов, за каждый день просрочки от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.  32. 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.         33. 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.        34. 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.        35. Если форс-мажорные обстоятельства длятся более трех календарных месяцев, Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.        36. 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.        37. 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.        38. 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.        39. 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.  **7. Конфиденциальность**        40. 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.        41. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.  **8. Заключительные положения**        42. Договор составляется на казахском и русском языках. Если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. Пр 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.        43. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.        44. 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.        45. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.        46. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.        47. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора. и действует до 31 декабря 2024г.        48. Настоящий Договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств и медицинских изделий. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера. |

**9. Тараптардың мекенжайлары, банктік деректемелері және қолдары**

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

|  |  |
| --- | --- |
| **Тапсырыс беруші:**  **Заказчик:**  Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская поликлиника № 5  управления здравоохранения акимата Жамбылской области»  БИН 010 940 002 046  Банковские реквизиты:  ИИК KZ768562203112521517  БИК KCJBKZKX ЖФ АО "Банк ЦентрКредит", г.Тараз  Адрес: 080000, Жамбылская область,  г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А»  тел/факс: 8 (7262) 54-47-15  электронный адрес: poliklinika--5@mail.ru  gp5\_taraz@med.mail.kz  Главный врач\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Сарсенова Д.А | **Өнім беруші:**  **Поставщик:** |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| |  |  |  | | --- | --- | --- | | \_\_\_\_\_\_\_\_ жылғы  №\_ сатып алу шартына  № 2 қосымша |  | Приложение №2  к Договору закупа  № от.\_\_.2024 г. |   **Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптар**  **Антикоррупционные требования**   |  |  | | --- | --- | | 1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға ынталандырмайды, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласында қандай да бір заңсыз артықшылықтарды немесе өзге де заңсыз мақсаттарды алу мақсатында осы тұлғалардың әрекеттеріне немесе шешімдеріне ықпал ету үшін кез келген тұлғаларға тікелей немесе жанама түрде қандай да бір ақшалай қаражатты немесе құндылықтарды төлемейді, төлеуді ұсынбайды және төлеуге рұқсат бермейді деп сендіреді.        2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың жұмыскерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) осы Шарттың мақсаттары үшін қолданылатын заңнамада қолданылатын пара беру/алу, коммерциялық сатып алу сияқты әрекеттерді, сондай-ақ Сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерді жүзеге асырмайтындығына сендіреді.        3. Осы Шарт Тараптарының әрқайсысы басқа Тараптың қызметкерлерін қандай да бір жолмен, оның ішінде ақшалай сомаларды, сыйлықтарды беру, олардың атына жұмыстарды (қызметтерді) өтеусіз орындау жолымен және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке қоятын және осы қызметкердің оны ынталандыратын тараптың пайдасына қандай да бір іс-әрекеттерді орындауын қамтамасыз етуге бағытталған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тартады.        4. Тараптардың әрқайсысы екінші Тараптан осы Шарттың орындалу барысын талдау мақсатында осы Шарттың орындалуы жөніндегі мәліметтерді қамтитын құжаттарды сұратады.        5. Тарапта қандай да бір Сыбайлас жемқорлыққа қарсы жағдайлардың бұзылғаны немесе орын алуы мүмкін деген күдік туындаған жағдайда, тиісті Тарап екінші Тарапты жазбаша нысанда хабардар етеді, сондай-ақ бұл туралы жоғары тұрған басшыға және (немесе) қызметкері болып табылатын мемлекеттік органның не ұйымның басшылығына және (немесе) уәкілетті мемлекеттік органдарға "Сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл туралы" Қазақстан Республикасы Заңының 24-бабының 1-тармағына сәйкес хабарлайды.        6. Жазбаша хабарламада Тарап контрагенттің, оның үлестес тұлғаларының, жұмыскерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, делдалдардың және (немесе) қосалқы мердігерлердің (бірлесіп орындаушылардың) осы шарттардың қандай да бір ережелерін бұзу болғанын немесе болуы мүмкін екенін анық растайтын немесе болжауға негіз болатын, қолданылатын заңнамада пара беру немесе алу, коммерциялық сатып алу ретінде сараланатын әрекеттерден, сондай-ақ Сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерден көрінетін фактілерге сілтеме жасайды немесе материалдарды ұсынады.        7. Осы Шарттың Тараптары сыбайлас жемқорлықтың алдын алу жөніндегі рәсімдердің жүргізілуін мойындайды және олардың сақталуын бақылайды. Бұл ретте тараптар сыбайлас жемқорлық қызметіне болжалды түрде тартылған контрагенттермен іскерлік қатынастардың болуын барынша азайту үшін ақылға қонымды күш-жігер жұмсайды, сондай-ақ сыбайлас жемқорлықтың алдын алу мақсатында бір-біріне өзара жәрдем көрсетеді.        8. Осы Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптардың 5-тармағына сәйкес жазбаша хабарлама алған Тарап 10 (он) күнтізбелік күн ішінде тергеу жүргізеді және оның нәтижелерін екінші Тараптың атына береді. | 1. 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 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, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с [пунктом 1](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1500000410#z114) статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".        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. | |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Тапсырыс беруші:**  **Заказчик:**  Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская поликлиника № 5  управления здравоохранения акимата Жамбылской области»  БИН 010 940 002 046  Банковские реквизиты:  ИИК KZ768562203112521517  БИК KCJBKZKX ЖФ АО "Банк ЦентрКредит", г.Тараз  Адрес: 080000, Жамбылская область,  г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А»  тел/факс: 8 (7262) 54-47-15  электронный адрес: poliklinika--5@mail.ru  Главный врач \_­­­­­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_ Сарсенова Д.А | **Өнім беруші:**  **Поставщик:** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_ жылғы  №\_ сатып алу шартына  № 3 қосымша |  | Приложение №3  к Договору закупа  от \_\_.\_\_.2024 г. |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | **Наименование лота** | **Полная характеристика** | **Ед.изм** | **Кол-во** | **Цена** | **Сумма,тг** | **Срок поставки** | **Место поставки** |
| 1 | FT4/Набор для обнаружения тироксина свободного (Free Thyroxine Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения свободного тироксина (FT4) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 .  Набор для определения свободного тироксина определяют конкурентным методом на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к тироксину, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой производное тироксина, меченное биотином; производное тироксина, меченое с биотином и свободным Т4 в образцах конкурируют с антителом Т4 метятся эфиром акридиния, а иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного тироксина в образцах обратно пропорционален относительно световым единицам (RLU), обнаруженной системой. R1- магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2- антитела к тироксину, меченные эфир акридиния ≥200нг/мл ; R3- производные тироксина , меченные биотином ≥2 нг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 0.2ng/dL～12ng/dL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 20 | 54367 | 1 087 340,00 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 2 | FT4/Набор для обнаружения тироксина свободного (Free Thyroxine Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения свободного тироксина (FT4) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для определения свободного тироксина определяют конкурентным методом на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к тироксину, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой производное тироксина, меченное биотином; производное тироксина, меченое с биотином и свободным Т4 в образцах конкурируют с антителом Т4 метятся эфиром акридиния, а иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного тироксина в образцах обратно пропорционален относительно световым единицам (RLU), обнаруженной системой. R1- магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2- антитела к тироксину, меченные эфир акридиния ≥200нг/мл ; R3- производные тироксина , меченные биотином ≥2 нг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 0.2ng/dL～12ng/dL . Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 20 | 62604 | 1252080 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 3 | FT3/Набор для обнаружения трийодтиронина свободного (Free Triiodothyronine Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения свободного трийодтиронина определяется конкурентным метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитный стрептавидин частиц ; R2 - представляет собой антитело Т3, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой производное трийодтиронина, меченное биотином; трийодтиронин производное, меченное биотином, и свободный Т3 в образцах конкурируют с антитело Т3, меченное эфиром акридиния, и иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного трийодтиронина в образцах обратно пропорционально к относительным световым единицам (RLU), обнаруженный системой. R1- Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2 - антитела к трийодтиронину, меченные эфир акридиния ≥20нг/мл; R3- производные трийодтиронина, помеченные биотин ≥2нг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 0.4pg/mL～33pg/mL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 20 | 54367 | 1087340 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 4 | FT3/Набор для обнаружения трийодтиронина свободного (Free Triiodothyronine Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения свободного трийодтиронина определяется конкурентным метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитный стрептавидин частиц ; R2 - представляет собой антитело Т3, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой производное трийодтиронина, меченное биотином; трийодтиронин производное, меченное биотином, и свободный Т3 в образцах конкурируют с антитело Т3, меченное эфиром акридиния, и иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного трийодтиронина в образцах обратно пропорционально к относительным световым единицам (RLU), обнаруженный системой. R1- Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2 - антитела к трийодтиронину, меченные эфир акридиния ≥20нг/мл; R3- производные трийодтиронина, помеченные биотин ≥2нг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 0.4pg/mL～33pg/mL . Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 20 | 62604 | 1252080 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 5 | TG/Набор для обнаружения тиреоглобулина (Thyroglobulin Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения тиреоглобулина (ТГ) в сыворотке человека или плазма in vitro в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения тиреоглобулина основан на использование хемилюминесценции иммуноанализ сэндвич-метода двойных антител для обнаружения. Реагенты : R1 -есть магнитная частица, покрытая астрептавидином ; R2 - помечен эфиром акридиния антитела к ТГ ; R3 – меченные биотином антитела к ТГ. Акридиний меченные сложным эфиром, меченные биотином антитела к ТГ и ТГ в образце к тестируемому стимулирует иммунную реакцию, а затем образует соединение антиген-антитело. Содержание ТГ в образце пропорциональна относительно единице освещенности (RLU), обнаруженная системой. R1- Магнитные частицы, покрытые стрептавидином 0,01% ; R2 -Меченые эфиром акридиния антитела к ТГ 1 мкг/мл ; R3 - Меченые биотином антитела к ТГ 1 мкг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 2ng/mL～1000ng/mL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 20 | 75783 | 1515660 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 6 | TG/Набор для обнаружения тиреоглобулина (Thyroglobulin Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения тиреоглобулина (ТГ) в сыворотке человека или плазма in vitro в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения тиреоглобулина основан на использование хемилюминесценции иммуноанализ сэндвич-метода двойных антител для обнаружения. Реагенты : R1 -есть магнитная частица, покрытая астрептавидином ; R2 - помечен эфиром акридиния антитела к ТГ ; R3 – меченные биотином антитела к ТГ. Акридиний меченные сложным эфиром, меченные биотином антитела к ТГ и ТГ в образце к тестируемому стимулирует иммунную реакцию, а затем образует соединение антиген-антитело. Содержание ТГ в образце пропорциональна относительно единице освещенности (RLU), обнаруженная системой. R1- Магнитные частицы, покрытые стрептавидином 0,01% ; R2 -Меченые эфиром акридиния антитела к ТГ 1 мкг/мл ; R3 - Меченые биотином антитела к ТГ 1 мкг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 2ng/mL～1000ng/mL . Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 12 | 140034 | 1680408 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 7 | TSH/Набор для определения тиреотропного гормона (Thyroid Stimulating Hormone Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения ТТГ определяется сэндвич-методом с двойными антителами на основе иммунохемилюминесцентного анализа. Реагенты : R1- представляет собой покрытый стрептавидином магнитная частица ;R2 -представляет собой антитело к ТТГ, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело к ТТГ, меченное биотином. Сложный эфир акридиния меченый биотином антитела к ТТГ реагируют с тестируемым образцом в щитовидной железе, стимулируют иммунную реакцию, а затем образуют антиген-антитело сложный. Содержание ТТГ в образце пропорционально относительно световому блоку (RLU), обнаруженный системой. R1 -Магнитные частицы, покрытые стрептавидином 0,01% ; R2,-Антитело к ТТГ, меченное эфиром акридиния 1 мкг/мл ; R3- Меченое биотином антитело к ТТГ 1 мкг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 0,01 мкМЕ/мл ~ 150 мкМЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 20 | 52719 | 1054380 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 8 | TSH/Набор для определения тиреотропного гормона (Thyroid Stimulating Hormone Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения ТТГ определяется сэндвич-методом с двойными антителами на основе иммунохемилюминесцентного анализа. Реагенты : R1- представляет собой покрытый стрептавидином магнитная частица ;R2 -представляет собой антитело к ТТГ, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело к ТТГ, меченное биотином. Сложный эфир акридиния меченый биотином антитела к ТТГ реагируют с тестируемым образцом в щитовидной железе, стимулируют иммунную реакцию, а затем образуют антиген-антитело сложный. Содержание ТТГ в образце пропорционально относительно световому блоку (RLU), обнаруженный системой. R1 -Магнитные частицы, покрытые стрептавидином 0,01% ; R2,-Антитело к ТТГ, меченное эфиром акридиния 1 мкг/мл ; R3- Меченое биотином антитело к ТТГ 1 мкг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 0,01 мкМЕ/мл ~ 150 мкМЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 12 | 62604 | 2003328 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 9 | ATG/Набор для определения антител к тиреоглобулину (Antibodies to Thyroglobulin Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения антител к тиреоглобулину (А-ТГ) в сыворотке или плазма человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор A-TG основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы с покрытием из ТГ; R2 – Акридиний антитела, меченные сложным эфиром ; R3 - представляет собой буфер PBS антитела к тиреоглобулин в исследуемых образцах сочетается с частицами, покрытыми ТГ. После полоскания соедините с мечеными эфиром акридиния антителами к человеческому IgG и образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТГ в образец пропорционален относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системные действия. R1- Магнитные частицы с покрытием из ТГ 0,01% ; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акридиния, к человеческой IgG 0,1 мкг/мл ; R3- Буфер PBS 20 ммоль/л . Линейный диапазон составляет 1,0 МЕ/мл～1000 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 20 | 103790 | 2075800 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 10 | ATG/Набор для определения антител к тиреоглобулину (Antibodies to Thyroglobulin Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения антител к тиреоглобулину (А-ТГ) в сыворотке или плазма человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор A-TG основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы с покрытием из ТГ; R2 – Акридиний антитела, меченные сложным эфиром ; R3 - представляет собой буфер PBS антитела к тиреоглобулин в исследуемых образцах сочетается с частицами, покрытыми ТГ. После полоскания соедините с мечеными эфиром акридиния антителами к человеческому IgG и образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТГ в образец пропорционален относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системные действия. R1- Магнитные частицы с покрытием из ТГ 0,01% ; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акридиния, к человеческой IgG 0,1 мкг/мл ; R3- Буфер PBS 20 ммоль/л . Линейный диапазон составляет 1,0 МЕ/мл～1000 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 12 | 144977 | 1739724 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 11 | A-TPO/Набор для определения антител к тиреопероксидазе (Antibodies to Thyroid Peroxidase Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения антител к тиреопероксидазе (АТПО) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор А-ТПО основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы, покрытые ТПО ; R2 –Меченное эфиром акридиния антитело к IgG человека ; R3- представляет собой буфер PBS. Магнитные частицы, покрытые ТПО, и антитело, меченное эфиром акридиния к человеческому IgG имеют иммунную реакцию с A-TPO в образце, затем образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТПО в образце пропорционален относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системе . R1 Магнитные частицы, покрытые ТПО 0,01% ; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акридиния, к IgG человека 0,5 мкг/мл ; R3 - Буфер PBS 20 ммоль/л. Линейный диапазон составляет 1IU/mL～1000IU/mL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 20 | 108733 | 2174660 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 12 | A-TPO/Набор для определения антител к тиреопероксидазе (Antibodies to Thyroid Peroxidase Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения антител к тиреопероксидазе (АТПО) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор А-ТПО основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы, покрытые ТПО ; R2 –Меченное эфиром акридиния антитело к IgG человека ; R3- представляет собой буфер PBS. Магнитные частицы, покрытые ТПО, и антитело, меченное эфиром акридиния к человеческому IgG имеют иммунную реакцию с A-TPO в образце, затем образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТПО в образце пропорционален относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системе . R1 Магнитные частицы, покрытые ТПО 0,01% ; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акридиния, к IgG человека 0,5 мкг/мл ; R3 - Буфер PBS 20 ммоль/л. Линейный диапазон составляет 1IU/mL～1000IU/mL . Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 20 | 136620 | 2732400 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 13 | CA19-9/Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 50 (Carbohydrate Antigen CA 19-9 Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 19-9 (CA19-9) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2 -представляет собой антитело CA19-9, меченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой антитело CA19-9, меченное биотином . Антитело СА19-9, меченное эфиром акридиния, и антитело СА19-9, меченное биотином, иммунологически реагируют с СА19-9 в образцах с образованием комплекса антиген-антитело и связываются с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержание CA19-9 прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой.R1- Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2-Антитела CA19-9, меченные эфир акридиния ≥0,1 мкг/мл ; R3-Антитела CA19-9, меченные биотином ≥0,5 мкг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 3 | 92258 | 276774 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 14 | CA125/Набор для обнаружения ракового антигена 125 (Tumor Associated Antigen CA 125 Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения содержания ракового антигена 125 (СА 125) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Этот реагент выявляется сэндвич-методом двойных антител на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело, меченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой антитело, меченное биотином; антитело СА125, помеченное эфир акридиния и биотин, а магнитные частицы стрептавидина реагируют иммунологически с СА 125 в образцах для формирования комплекс антиген-антитело. Содержание СА125 в образцах составляет прямо пропорциональна относительным световым единицам (RLU), обнаруженным система . R1- Стрептавидин магнитные частицы 0,01% ; R2-Антитела CA125, меченные эфир акридиния 0,25 мкг/мл ; R3- Антитела CA125, меченные биотином 0,5 мкг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. | наб | 3 | 82373 | 247119 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 15 | Набор для определения поверхностного антигена вируса гепатита В (Hepatitis B Virus Surface Antigen) | Реагент применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Реактив определяют двухстадийным методом, основанным на хемилюминесцентный иммуноанализ. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частицами, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAg и комплекс HBsAb смываются. И они объединяются с HBsAb, мечеными эфиром акридиния, с образованием иммунный комплекс. Содержание HBsAg в образцах непосредственно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. Реагенты : R1- Магнитные частицы, покрытые HBsAb 0.01% ; R2- HBsAb, меченные акридинием сложный эфир 0.2μg/mL . Точность: При использовании национального эталонного материала или эталонного материала ВОЗ для определение, относительное отклонение результатов измерения должно быть в пределах ± 20%. Линейный диапазон: составляет 0,05 МЕ/мл ~ 250 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 45 | 107085 | 4818825 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 16 | Набор для определения антител к вирусу гепатита С (Antibody to Hepatitis C Virus) | Реагент применяется для качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения анти-ВГС выявляется косвенным методом на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Образцы инкубируют с антигенами ВГС, меченными биотином и магнитным стрептавидином частицы. Антитела к ВГС в образцах сочетаются с гепатитом С антигены вируса, а биотин на антигенах сочетается с магнитными частицами стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются , промывают и добавляют антитело против IgG человека, меченное эфиром акридиния. После повторной промывки пре-триггерный реагент и триггерный реагент добавляют к реакционной смеси. Содержание антител к ВГС в выборки прямо пропорциональны относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. Реагенты : R1-- Магнитные частицы стрептавидина 0.01% ; R2- Антитела к IgG человека, меченные эфир акридиния 0.2μg/mL ; R3 - антигены ВГС, помеченные биотин 1μg/mL. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 45 | 146624 | 6598080 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 17 | AFP/Набор для определения альфа -фетопротеина (Alpha-fetoprotein Detection kit) | Реагент применяется для количественного определения Альфа-фетопротеин в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения АФП обнаруживается сэндвичем с двойным антителом. Метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 - магнитные частицы покрытые антителом к АФП. R2- представляет собой антитело, меченное акридинием. сложный эфир . R3 - представляет собой буфер PBS; антитело к АФП, меченное эфир акридиния и магнитные частицы, покрытые антителом к АФП иммунологически реагировать с антигеном АФП в образцах с образованием комплекс антиген-антитело. Содержание АФП в образцах прямо пропорционально относительные световые единицы (RLU), обнаруженные системой. R1 - магнитные частицы, покрытые антитела к альфа-фетопротеину 0.01% ; R2 - антитела к альфа-фетопротеину, меченные с эфиром акридиния 0.2μg/mL ; R3- буфер PBS 20mmol/L . Точность: тест с национальным стандартным материалом, относительное отклонение результатов измерений должно быть в пределах ±10% . Линейный диапазон составляет 1.3ng/mL～1000ng/mL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 3 | 69194 | 207582 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 18 | OH Vitamin D -Набор для определения 25-гидроксивитамина D | "Реагент применяется для количественного определения 25-гидроксивитамина D в сыворотке крови человека  или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения 25-гидроксивитамина D обнаружен конкурентами. Метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 — стрептавидин магнитные частицы, R2 представляет собой меченое антитело к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния, R3 представляет собой 25-гидроксивитамин D, меченный биотином, R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб; 25- гидроксивитамин D, меченный биотином, конкурирует с 25-гидроксивитамином D в образцах с образованием меченого антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния и связывается с магнитными частицами по реакции между биотином и стрептавидином. Содержание 25-гидроксивитамина D в образец обратно пропорционален относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1 -магнитные частицы стрептавидина ≥0.03% ; R2-Меченые антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния ≥10ng/mL ; R3 -25-гидроксивитамин D, меченный биотином ≥5ng/mL ; R4- дитиотреитол ≥0.5g/L ; R5- гидроксид натрия ≥20g/L .Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 4,0 нг/мл～70,0 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента." | наб | 4 | 105438 | 421752 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 19 | Vitamin B12 (VB12) - Витамин B12 (VB12)) | "Реагент применяется для количественного определения содержания витамина B12 в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для определения витамина В12 определяется методом конкуренции на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к витамину B12, меченное эфиром акридиния ; R3 – производное витамина В12, меченное биотином ; R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб. Производное витамина B12, меченное биотином, конкурирует с витамином B12 в образцах после предварительной обработки, образуя антитело к витамину B12, меченное эфиром акридиния. Иммунный комплекс связывается с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержание витамина B12 в образцах обратно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. R1 streptavidin magnetic particles >0.03%; R2 -vitamin В 12 antibodies labeled with acridinium ester >10ng/mL ; R3- vitamin B12 derivatives labeled with biotin >5ng/mL ; R4- dithiothretol >0.5g/L ; R5- sodium hydroxide >20g/L ; potassium cyanide >10pg/mL . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15%. Линейный диапазон составляет 50 пг/мл-2000 пг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 4 | 97200 | 388800 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 20 | Folic Acid (folate) - Набор для определения фолиевой кислоты | "Реагент применяется для количественного определения содержания фолиевой кислоты в сыворотке крови человека плазма или цельная кровь на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения фолиевой кислоты определяется методом конкуренции на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты :R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2 – антитело к фолиевой кислоте, помеченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой фолиевую кислоту производное, меченое биотином ; R4 и R5 - предварительная обработка образца реагента ; производное фолиевой кислоты, меченное биотином, конкурирует с фолиевой кислотой в обработанных образцах и соединяется с меченым антителом к фолиевой кислоте с эфиром акридиния. Иммунный комплекс связывается с магнитными частицами  реакция между биотином и стрептавидином. Фолиевая кислота- содержание в пробах обратно пропорционально относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1-Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2- Антитела к фолиевой кислоте меченные эфиром акридиния ≥10 нг/мл ; R3 - производные фолиевой кислоты, меченные биотином ≥5 нг/мл ; R4- дитиотреитол ≥5 г/л ; R5- Гидроксид натрия ≥20 г/л . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон 0,64 нг/мл-20 нг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе . (Витамин 9). В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | наб | 6 | 82373 | 494238 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 21 | Concentrated Washing Buffer/Концентрированный промывочный буфер (Concentrated Washing Buffer) | Концентрированный моющий буферный реагент используется на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 для очистки реагентного зонда и трубки также для разведение проб и реагентов. Основные компоненты: Фосфатный буфер ~50 ммоль/л; ПАВ -1,5% . Объем 1л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | шт | 70 | 24712 | 1729840 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 22 | Acid Trigger Reagent Кислотный пусковой реагент 500 мл/флакон 1 флакон (Acid Trigger Reagent) | Кислотный триггерный реагент используется в реакциях хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 для обеспечения необходимого перекиси водорода для инициирования хемилюминесцентной реакции . Состав : Перекись водорода -1,3% ; Азотная кислота ~0,007моль/л . Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | шт | 6 | 11533 | 69198 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 23 | Alkaline Trigger Reagent/Щелочной триггерный реагент 500 мл/флакон 1 флакон (Alkaline Trigger Reagent) | Щелочной триггерный реагент используется в реакций на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 чтобы обеспечить необходимую щелочную среду для инициирования хемилюминесцентной реакции. Основные компоненты :Гидроксид натрия ~ 0,35 моль/л ; ПАВ -2,5% . Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | шт | 8 | 32950 | 263600 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 24 | Кюветный блок (Cuvete) | Кюветы (реакционные пробирки) одиночные полистироловые к хемилюминесцентному иммунологическому анализатору СМ-180 . Одноразовая измерительная кювета. Объем реакционной смеси максимально : 1400 мкл.Размер одной кюветы:14,4\*7\*39,6 мм. | уп | 45 | 59309 | 2668905 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 25 | Probe Washing Buffer/Буфер для промывки зонда (Probe Washing Buffer) | Буфер для промывки зондов используется для поддерживающей промывки хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 . Основные компоненты: Гипохлорит натрия . Перед использованием Probe Washing Buffer необходимо разбавить очищенной водой в соотношении 1 : 4 . Объем 20 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | шт | 6 | 9885 | 59310 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |
| 26 | Кондиционирующий раствор зонда (Probe Conditioning Solution) | Раствор для кондиционирования зонда используется для обслуживания хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 и интегрированния системы серии CSM. Основной компонент : жидкость содержащий белок. Объем 2\* 15 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | уп | 2 | 125207 | 250414 | по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки | Жамбылская область, г.Тараз, ул.Рысбек батыра, 13 «А» |

**БАРЛЫҒЫ: сома \_\_\_\_\_\_\_\_\_ ( ) теңгені құрайды.**

**ИТОГО: \_\_\_\_\_\_\_ ( ) тенге.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Тапсырыс беруші:**  **Заказчик:**  Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская поликлиника № 5  управления здравоохранения акимата Жамбылской области»  БИН 010 940 002 046  Банковские реквизиты:  ИИК KZ768562203112521517  БИК KCJBKZKX ЖФ АО "Банк ЦентрКредит", г.Тараз  Адрес: 080000, Жамбылская область,  г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А»  тел/факс: 8 (7262) 54-47-15  электронный адрес: poliklinika--5@mail.ru  Главный врач\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Сарсенова Д.А | **Өнім беруші:**  **Поставщик:** |