

на 16.05.2017г.

### СРАВНИТЕЛЬНАЯ ТАБЛИЦА

по проекту постановления Правительства Республики Казахстан

«О внесении изменений в постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования»

№	Структурный элемент	Действующая редакция	Редакция проекта	Обоснование
<b>Раздел 1. Основные положения</b>				
1.	подпункт 6) пункта 2 главы 1 раздела 1	6) экспертная оценка – оценка, осуществляемая лизингодателем в соответствии с методикой осуществления экспертной оценки оптимальных технических характеристик и клинико-технического обоснования медицинской техники, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.	6) экспертная оценка – оценка, осуществляемая лизингодателем <b>и местными органами управления здравоохранения для подведомственных организаций здравоохранения</b> в соответствии с методикой осуществления экспертной оценки оптимальных технических характеристик и клинико-технического обоснования медицинской техники, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.	Данные дополнения внесены в целях планирования прогнозной стоимости медицинской техники в соответствии с методикой осуществления экспертной оценки оптимальных технических характеристик и клинико-технического обоснования.
2.	подпункт 20) пункта 2 раздела 1	20) отечественный товаропроизводитель - физическое или юридическое лицо, осуществляющее предпринимательскую деятельность, являющееся резидентом Республики Казахстан и производящее готовые к употреблению (применению) товары, полностью произведенные или переработанные в Республике Казахстан в соответствии с критериями достаточной переработки, подтвержденные уполномоченным органом по выдаче сертификата о происхождении товара для внутреннего обращения «СТ-KZ»;	20) отечественный товаропроизводитель - физическое или юридическое лицо, являющееся резидентом Республики Казахстан, осуществляющее предпринимательскую деятельность, отвечающее следующим критериям: <b>имеющее разрешение на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, изделий медицинского назначения или медицинской техники;</b> <b>производящее готовые к употреблению (применению) товары, согласно регистрационному удостоверению, на производственных площадках, расположенных в Республике Казахстан;</b> производящее и поставляющее товары,	Исправление синтаксической ошибки (товары не могут подтверждаться уполномоченным органом); Согласно текущей редакции Правил сертификат СТ-KZ требуется на этапе процедур закупок. Однако, данный сертификат выдается на ограниченное количество ранее выпущенных товаров. Практика показывает, что подаваемые сертификаты на момент проведения закупок включают товары с количеством и сроком годности менее требуемых. Таким образом заблаговременное предоставление сертификата СТ-KZ противоречит его предназначению и не может являться подтверждением казахстанского

			полностью произведенные или подвергнутые достаточной переработке в соответствии с критериями достаточной переработки товара на территории Республики Казахстан, и предоставившее сертификат о происхождении товара для внутреннего обращения «СТ-KZ» <b>при поставке товара;</b>	содержания в еще не выпущенном товаре. В этой связи предлагается по аналогии с Законом «О Государственных закупках», требовать данный сертификат на этапе поставки, а на этапе закупа требовать предоставление документов, подтверждающих статус отечественного фармацевтического производителя: РУ и лицензия. Соответствующие изменения предлагается внести в форму заявки на тендер, процедуру закупа и поставки и санкции.
3.	подпункт 22) пункта 2 раздела 1	22) список лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, закупаемых у единого дистрибьютора (далее - список единого дистрибьютора) -разрабатываемый и утверждаемый уполномоченным органом в области здравоохранения документ, содержащий: перечень лекарственных средств, изделий медицинского назначения, закупаемых заказчиками у единого дистрибьютора, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также <del>технической</del> характеристики и предельных цен, <b>возможностью</b> заключения долгосрочного договора поставки с отечественными товаропроизводителями; перечень лекарственных средств с указанием международного непатентованного наименования для лекарственного обеспечения пациентов с индивидуальной непереносимостью и реализации принципа пациентоориентированности лекарственной помощи; перечень и технические характеристики медицинской техники по каждому	22) список лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, закупаемых у единого дистрибьютора (далее - список единого дистрибьютора) - разрабатываемый и утверждаемый уполномоченным органом в области здравоохранения документ, содержащий: перечень лекарственных средств, изделий медицинского назначения, закупаемых заказчиками у единого дистрибьютора, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также характеристики и предельных цен, <b>возможности</b> заключения долгосрочного договора поставки с отечественными товаропроизводителями; перечень лекарственных средств с указанием международного непатентованного наименования для лекарственного обеспечения пациентов с индивидуальной непереносимостью и реализации принципа пациентоориентированности лекарственной помощи; перечень и технические характеристики медицинской техники по каждому наименованию;	Редакционная правка  Перечень МТ выделяется в самостоятельный список пунктом 22-1)

4.	подпункт 30) пункта 2 раздела 1	<p>наименованию;</p> <p>30) долгосрочный договор поставки лекарственных средств, изделий медицинского назначения - гражданско-правовой договор, заключаемый единственным дистрибьютором сроком до 10 лет:</p> <p><del>с юридическим лицом — резидентом Республики Казахстан</del> на поставку лекарственных средств, изделий медицинского назначения, произведенных в соответствии с требованиями надлежащей производственной практики (GMP) для лекарственных средств и требованиями международного стандарта для изделий медицинского назначения, <del>имеющих сертификат о прохождении товара для внутреннего обращения в соответствии с законодательством Республики Казахстан;</del></p> <p>либо с юридическим лицом, имеющим намерение на создание производства лекарственных средств, изделий медицинского назначения в соответствии с требованиями надлежащей производственной практики (GMP) для лекарственных средств и <del>требованиями международного стандарта</del> для изделий медицинского назначения;</p>	<p>30) долгосрочный договор поставки лекарственных средств, изделий медицинского назначения - гражданско-правовой договор, заключаемый единственным дистрибьютором сроком до 10 лет:</p> <p>с отечественным товаропроизводителем на поставку лекарственных средств, изделий медицинского назначения, произведенных в соответствии с требованиями надлежащей производственной практики (GMP) для лекарственных средств и требованиями <b>стандарта системы управления качеством ИСО</b> для изделий медицинского назначения; либо с юридическим лицом, имеющим намерение на создание и (или) модернизацию производства лекарственных средств, изделий медицинского назначения в соответствии с требованиями надлежащей производственной практики (GMP) для лекарственных средств, а для изделий медицинского назначения <b>в соответствии с требованиями стандарта системы управления качеством ИСО, в порядке установленном законодательством;</b></p>	<p>Редакционная правка</p> <p>Понятие отечественного товаропроизводителя дано в понятийном аппарате.</p> <p>Уточнение наименования стандарта в соответствии с действующими стандартами по ИМН и МТ, а именно международными, межгосударственными и национальными стандартами. Ранее указывался только международный стандарт, тогда как сертификация в Казахстане проводится на соответствие требованиям национального стандарта (СТ).</p>
5.	подпункт 31) пункта 2 главы 1 раздела 1	<p>31) гарантийное сервисное обслуживание – комплекс услуг по поддержанию поставленной медицинской техники в исправном состоянии, включающий любые виды технического обслуживания, техническую диагностику и дефектацию оборудования, ремонтно-восстановительные работы, технические консультации и обучение, которые оказывает поставщик (изготовитель, исполнитель) при условии ее надлежащего использования и хранения бесплатно на срок, определенный договорами закупа, долгосрочными договорами поставки и финансового</p>	<p>31) гарантийное сервисное обслуживание – комплекс услуг по поддержанию поставленной медицинской техники в исправном состоянии, включающий любые виды технического обслуживания, техническую диагностику и дефектацию оборудования, ремонтно-восстановительные работы, технические консультации и обучение, которые оказывает поставщик (изготовитель, исполнитель) при условии ее надлежащего использования и хранения <b>бесплатно на срок не менее 5 (пять) лет, в порядке и на условиях определяемых договорами закупа, долгосрочными</b></p>	<p>В соответствии, с поручением Главы государства данным на расширенном заседании Правительства Республики Казахстан 3 февраля 2017 года поручено обеспечить поставщиком сервисное обслуживание медицинской техники на весь срок ее эксплуатации. В данном проекте предлагается увеличить гарантийный срок сервисного обслуживания который будет осуществляться бесплатно поставщиком на протяжении не менее 5-ти лет, стоимость которого будет включена в стоимость медицинской</p>

		лизинга, за исключением восстановления расходных материалов и изнашиваемых узлов.	<b>договорами поставки и финансового лизинга.</b>	техники. Далее по истечении 5-ти лет гарантийного сервисного обслуживания, организациями здравоохранения будут заключены договора постгарантийный период. При этом, в рамках государственной программы развития здравоохранения на 2016-2019 годы в тариф на медицинские услуги планируется включить расходы на амортизацию в рамках которой организации также смогут предусмотреть средства на постгарантийное сервисное обслуживание.
6.	подпункт 33) пункта 2 раздела 1	33) договор закупа - договор, заключенный между заказчиком и поставщиком на закуп товаров в соответствии с настоящими Правилами и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;	33) договор закупа - договор, заключенный между заказчиком и поставщиком на закуп товаров в соответствии с настоящими Правилами и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;	Редакционная правка. Для возможности использования наряду с письменной формой, электронных цифровых подписей.
7.	подпункт 34) пункта 2 раздела 1	34) договор поставки - договор, заключенный между единственным дистрибьютором и поставщиком на закуп лекарственных средств, изделий медицинского назначения в соответствии с настоящими Правилами и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;	34) договор поставки - договор, заключенный между единственным дистрибьютором и поставщиком на закуп лекарственных средств, изделий медицинского назначения в соответствии с настоящими Правилами и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, подписанный сторонами или <b>сформированный в информационной системе единого дистрибьютора и удостоверяемый</b> электронными цифровыми подписями сторон, со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также всей документацией, на которую в договоре есть ссылки.	Редакционная правка. Для возможности перехода на электронный документооборот.
8.	подпункт 35)	35) договор закупки - договор, заключенный	35) договор закупки - договор, заключенный	Редакционная правка. Для

	пункта 2 раздела 1	между единым дистрибьютором и заказчиком на закуп лекарственных средств, изделий медицинского назначения в соответствии с настоящими Правилами и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;	между единым дистрибьютором и заказчиком на закуп лекарственных средств, изделий медицинского назначения в соответствии с настоящими Правилами и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, подписанный сторонами или <b>сформированный в информационной системе единого дистрибьютора и удостоверенный</b> электронными цифровыми подписями сторон, со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;	возможности перехода на электронный документооборот.
9.	подпункт 43) пункта 2 раздела 1	43) инвестиционный проект - комплекс мероприятий, предусматривающих инвестиции на создание новых и (или) модернизацию действующих производств лекарственных средств в соответствии со стандартами надлежащей производственной практики (GMP) и изделий медицинского назначения в соответствии со стандартами ISO;	43) инвестиционный проект - комплекс мероприятий, предусматривающих инвестиции на создание новых и (или) модернизацию действующих производств лекарственных средств в соответствии со стандартами надлежащей производственной практики (GMP) и изделий медицинского назначения в соответствии с <b>стандартами системы управления качеством ИСО в порядке установленном законодательством;</b>	Редакционная правка. Уточнение наименования стандарта в соответствии с действующими стандартами по ИМН и МТ, а именно международными, межгосударственными и национальными стандартами. Ранее указывался только международный стандарт, тогда как сертификация в Казахстане проводится на соответствие требованиям национального стандарта (СТ).
10.	подпункт 57) пункта 2 раздела 1	57) переходящий остаток - лекарственные средства и (или) изделия медицинского назначения, принятые в прошедших финансовых годах от поставщиков на склад единого дистрибьютора, но не реализованные заказчиком;	57) переходящий остаток - лекарственные средства и (или) изделия медицинского назначения, принятые в прошедших финансовых годах от поставщиков на склад единого дистрибьютора, но <b>нереализованные</b> заказчиком, <b>а также лекарственные средства и (или) изделия медицинского назначения из неснижаемого запаса;</b>	Редакционная правка, исправление грамматической ошибки.
11.	подпункт 58) пункта 2 раздела 1	58) страны регионов ИСН - страны-члены Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека.	<b>исключить</b>	<b>Предлагается исключить, в связи с отсутствием практической целесообразности в данном требовании к товарам, так как безопасность, качество и эффективность ЛС и ИМН подтверждается наличием РУ и</b>

				заклучения о безопасности выданных уполномоченной государственной экспертной организации в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники.
12.	подпункт 59) пункта 2 раздела 1	отсутствует	59) субъекты здравоохранения - организации здравоохранения, а также физические лица, занимающиеся частной медицинской практикой и фармацевтической деятельностью;	Для приведения в соответствие понятия с Кодексом и единообразного формирования понятийного аппарата.
13.	подпункт 61) пункта 2 раздела 1	отсутствует	61) DDP ИНКОТЕРМС 2010 - международный торговый термин стандартных условий договоров международной купли-продажи, которые разработаны и определены Международной торговой палатой, когда товар доставляется заказчику в место назначения, указанное в договоре, очищенным от всех таможенных пошлин и рисков;	В связи с указанием условий поставки DDP ИНКОТЕРМС 2010 в приложениях №6, 12 приказа Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 18 января 2017 года №20 "Об утверждении форм документов для участия в закупе лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования".
14.	подпункт 62) пункта 2 раздела 1	отсутствует	62) трехсторонний договор закупа - договор, заключаемый между единственным дистрибьютором, заказчиком и поставщиком на закуп медицинской техники, произведенной в соответствии с требованиями международных стандартов и имеющей сертификат о происхождении товара для внутреннего обращения «СТ-KZ» в соответствии с законодательством Республики Казахстан;	Вносится в целях единообразного применения и исключения двойного толкования.

15.	подпункт 63) пункта 2 раздела 1	отсутствует	63) эксперт - физическое лицо, обладающее специальными и (или) техническими познаниями, опытом и квалификацией в области проводимых закупок, подтверждаемыми соответствующими документами (дипломами, сертификатами, свидетельствами и другими документами), привлекаемое заказчиком, организатором закупок либо единым дистрибьютором для дачи экспертного заключения в отношении соответствия характеристики или технической спецификации предлагаемых товаров потенциальных поставщиков - списку единого дистрибьютора или технической спецификации и требованиям к закупаемым товарам, установленным настоящими Правилами;	Вносится в целях единообразного применения и исключения двойного толкования.
<b>Глава 2. Принципы, способы и ограничения, связанные с закупом</b>				
16.	подпункт 8) пункта 3 главы 2 раздела 1	отсутствует	8) бесперебойного обеспечения безопасными, эффективными и качественными лекарственными средствами, изделиями медицинского назначения и медицинской техникой.	В реализацию принципов государственной политики в области здравоохранения, установленных Статьей 4 Кодекса: 4) обеспечения гарантированного объема бесплатной медицинской помощи; 17) отнесения здоровья населения, безопасности, эффективности и качества лекарственных средств к факторам обеспечения национальной безопасности; 18) обеспечения доступности безопасных, эффективных и качественных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники. Таким образом при закупе ЛС, ИМН и МТ, заказчики, организаторы тендера и ЕД при принятии решений должны в первую очередь руководствоваться принципом обеспечения

				своевременности и доступности лекарственной помощи.
17.	пункт 5 главы 2 раздела 1	5. Предельные цены на лекарственные средства, изделия медицинского назначения по списку единого дистрибьютора ежегодно до первого июня соответствующего финансового года утверждаются уполномоченным органом.	5. Ежегодно до первого июня соответствующего финансового года уполномоченный орган утверждает предельные цены на лекарственные средства, изделия медицинского назначения по списку единого дистрибьютора <b>на следующий финансовый год.</b>	Уточнение нормы. Редакционная правка предлагается для уточнения последовательности утверждения списка единого дистрибьютора и корреспондирования норм с п.125, п.126 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее - Правила).
18.	подпункт 4) пункта 7 главы 2 раздела 1	7. Единым дистрибьютором закуп осуществляется одним из следующих способов: 1) двухэтапного тендера; 2) из одного источника; 3) особым порядком осуществления закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения для предупреждения возникновения и распространения инфекционных и паразитарных заболеваний, предотвращения и устранения последствий чрезвычайных ситуаций; 4) особым порядком осуществления закупа по долгосрочным договорам поставки у потенциальных поставщиков, имеющих намерение на создание производства лекарственных средств, изделий	4) особым порядком осуществления закупа по долгосрочным договорам поставки у потенциальных поставщиков, имеющих намерение на создание <b>и (или) модернизацию</b> производства лекарственных средств, изделий медицинского назначения;	Редакционная правка в части слов «и (или) модернизацию» в целях приведения в соответствие с главой 17.



		медицинского назначения;		
19.	подпункт 6) пункта 7 главы 2 раздела 1	б) особым порядком осуществления закупа по долгосрочным договорам поставки у <b>потенциальных поставщиков</b> , имеющих производство по медицинской технике.	б) особым порядком осуществления закупа по долгосрочным договорам поставки у <b>отечественных товаропроизводителей</b> , имеющих производство по медицинской технике.	Редакционная правка
	пункт 8 главы 2 раздела 1	8. Лизингодатель осуществляет закуп медицинской техники для дальнейшей передачи организациям здравоохранения на условиях лизинга через единого дистрибьютора.	8. Лизингодатель осуществляет закуп медицинской техники для дальнейшей передачи организациям здравоохранения на условиях <b>финансового</b> лизинга через единого дистрибьютора.	Редакционная правка
20.	подпункт 1) абзаца 3 пункта 9 главы 2 раздела 1	1) близкие родственники, супруг (супруга) или свойственники первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика или организатора закупа в проводимом закупе;	1) близкие родственники, супруг (супруга) или свойственники первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа, <b>единого дистрибьютора или лизингодателя</b> в проводимом закупе;	Устранение пробела
21.	подпункт 2) абзаца 3 пункта 9 главы 2 раздела 1	2) руководитель потенциального поставщика, учредитель юридического лица, а также физическое лицо, осуществляющее предпринимательскую деятельность, которые претендуют на участие в закупе, имели отношения, связанные с управлением, учреждением, участием в уставном капитале юридических лиц, включенных в перечень недобросовестных потенциальных поставщиков или поставщиков;	2) руководитель потенциального поставщика, претендующего <b>на участие в государственных закупках, связан с управлением, учреждением, участием в уставном капитале юридических лиц, находящихся в реестре недобросовестных участников государственных закупок;</b>	Гармонизация с законодательством в сфере государственных закупок. Исключение нормы «имели отношения», так как невозможно установить на момент проведения закупа отношения, которые имели место в прошлом.
22.	подпункт 4) пункта 11 главы 2	4) поставщикам, не исполнившим или ненадлежащим образом исполнившим свои обязательства по заключенным с ними договорам согласно настоящим Правилам.	4) поставщикам, не исполнившим или ненадлежащим образом исполнившим свои обязательства по заключенным с ними договорам, <b>соответственно повлекшее невозможность поставки или значительную степень неисполнения обязательств по договору свыше 30% от партии товара, подлежащей поставке, что привело к расторжению договора</b>	Не всякое нарушение договора должно служить формальным основанием для обращения в суд с иском о признании поставщика недобросовестным, поскольку суды при рассмотрении подобных исков всегда принимают во внимание степень исполнения поставщиком обязательств, наступление негативных последствий и

			заказчиком, организатором закупа или единым дистрибьютором в одностороннем порядке;	т.п., а лишь существенное, влекущее невозможность поставки или приводящее к значительной степени неисполнения обязательств (порядка 90% партии товара, подлежащей поставке) в предусмотренный договором срок либо когда нарушение имеет место в период, когда поставка требуется в сжатый срок до конца финансового года и истечения срока действия договора одновременно.
23.	подпункты 5), 6) пункта 11 главы 2	отсутствуют	<p>5) потенциальных поставщиках, приглашенных на закуп способом из одного источника в рамках пункта 247 Правил и уклонившихся от участия в закупе способом из одного источника;</p> <p>6) поставщиках, не исполнивших свои обязательства или ненадлежащим образом исполнивших обязательства по поставке, когда нарушение сроков поставки по заключенным с ними договорам, составило свыше шестидесяти календарных дней;</p> <p>7) поставщиках, не исполнивших свои обязательства или ненадлежащим образом исполнивших обязательства по поставке, когда нарушение сроков поставки по заключенным с ними договорам, составило менее шестидесяти календарных дней до истечения срока действия по заключенным с ними договорам;</p> <p>8) поставщиках, письменно отказавшихся исполнять полностью или частично заключенный с ними договор (неисполнение обязательств по договору свыше 30% от партии товара, подлежащей поставке), за исключением случаев отказа не позднее тридцати календарных дней до наступления срока поставки по договору.</p>	<p>Во избежание случаев уклонения от участия в закупе из одного источника, в случае если поставщик пользуется преимущественным правом и ограничивает конкуренцию, тем самым нарушая права других потенциальных поставщиков.</p> <p>Изменить пункт в типовом договоре закупки:</p> <p>Покупатель, без возмещения Поставщику каких-либо расходов и убытков, вправе в одностороннем порядке расторгнуть Договор (отказаться от исполнения Договора) полностью или частично (в отношении поставки отдельных лекарственных средств и изделий медицинского назначения, срок поставки которых нарушен Поставщиком), если:</p> <p>1) просрочка поставки продукции превысит 3060 (тридцатьшестьдесят) календарных дней;</p> <p>2) задержка выплаты пени и/или штрафа превысит 15 (пятнадцать) календарных дней;</p> <p>3) поставщик представил обеспечение исполнения Договора с нарушением требований пункта 277 Правил.</p>
24.	подпункт 11-1	отсутствует	11-1. Заказчик, организатор закупа или	Необходим - пресекательный срок

	главы 2		<p>единый дистрибьютор обязаны обратиться в суд с иском о признании потенциального поставщика или поставщика недобросовестным не позднее тридцати календарных дней со дня, когда им стало известно о наступлении основания признания потенциального поставщика или поставщика недобросовестным, предусмотренного пунктом 11 настоящих Правил. Такие иски предъявляются к иностранным поставщикам, являющимся одновременно производителями (заводами-изготовителями) поставляемого товара, а также организациям, учрежденным Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций.</p>	<p>обращения в суд с исками о признании поставщиков недобросовестными, поскольку его отсутствие может приводить к некачественному мониторингу договорной дисциплины и непринятию (несвоевременному принятию) мер по наказанию виновных поставщиков и разноречивой судебной практике, а в случае предъявления исков со значительным запозданием – к сдвигу срока нахождения поставщика в перечне недобросовестных поставщиков, поскольку срок пребывания в перечне отсчитывается от дня вступления в законную силу решения суда.</p> <p>Исключение возможности предъявления подобных исков к иностранным поставщикам – заводам-изготовителям поставляемых лекарственных средств и изделий медицинского назначения приведет к невозможности заключения в будущем «прямых» контрактов с ними или к расторжению заключенных договоров, что в конечном итоге скажется на экономии бюджетных средств.</p>
<b>Глава 3. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику</b>				
25.	подпункт 6) пункта 14, главы 3 раздела 1	6) иметь разрешение на осуществление предпринимательской деятельности физического лица или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры.	6) иметь в наличии действительное разрешение или направить уведомление в государственные органы, осуществляющие прием уведомлений, в порядке, установленном законодательством в сфере разрешений и уведомлений, соответствующее осуществляемым видам деятельности или действий (операций);	Устранение пробела и приведение в соответствии с Законом о разрешениях и уведомлениях для видов деятельности, осуществляемых на основании уведомлений (оптовая реализация изделий медицинского назначения и медицинской техники).
26.	подпункт 7) пункта 14, главы 2 раздела 1	отсутствует	7) потенциальный поставщик должен иметь действующий договор с указанием перечня лекарственных средств профилактических (иммунобиологических, диагностических,	Во исполнение представления Генеральной прокуратуры "Об устранении причин и условий, способствующих нарушениям законности" по результатам проверки

			<p>дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения) с производителем или владельцем регистрационного удостоверения или предприятием упаковщиком или юридическим лицом, входящим в фармацевтическую группу компаний/фармацевтический холдинг производителя, согласно регистрационному удостоверению;</p>	<p>фактов приобретения медицинского оборудования по завышенным ценам по поручению Администрации Президента Республики Казахстан.</p>
27.	подпункт 8) пункта 14 главы 2 раздела 1	отсутствует	<p>8) потенциальный поставщик должен иметь график поставок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и/или изделий медицинского назначения, согласно форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, подтвержденный производителем или владельцем регистрационного удостоверения или предприятием упаковщиком или юридическим лицом, входящим в фармацевтическую группу компаний/фармацевтический холдинг производителя, согласно регистрационному удостоверению, с указанием наименования, даты, способа проводимого закупа по торговым наименованиям и выданный не ранее даты размещения объявления на интернет-ресурсе единого дистрибьютора.</p>	<p>Во исполнение представления Генеральной прокуратуры "Об устранении причин и условий, способствующих нарушениям законности" по результатам проверки фактов приобретения медицинского оборудования по завышенным ценам по поручению Администрации Президента Республики Казахстан.</p>
28.	подпункт 9) пункта 14 главы 2 раздела 1	отсутствует	<p>9) потенциальный поставщик должен иметь документы (в случае необходимости также нотариально засвидетельствованный перевод документов), подтверждающие статус производителя потенциального поставщика предлагаемой к закупке медицинской техники, либо договор (в случае необходимости также нотариально засвидетельствованный перевод</p>	<p>Во исполнение представления Генеральной прокуратуры "Об устранении причин и условий, способствующих нарушениям законности" по результатам проверки фактов приобретения медицинского оборудования по завышенным ценам по поручению Администрации Президента Республики Казахстан.</p>

			договора) или иные документы, подтверждающие право официального дистрибьютора либо официального представителя производителя на реализацию предлагаемой к закупке медицинской техники.	
<b>Глава 4. Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования</b>				
29.	подпункт пункта 1 главы 20 раздела 1	1) наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан <del>в соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения</del> ). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан.	1) наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и в порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, <b>включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения</b> , незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);	Допускается ввоз на территорию Республики Казахстан не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом.
30.		Отсутствие необходимости регистрации	<b>исключить</b>	Противоречит Кодексу.

		подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.		
31.	часть третья подпункта 1) пункта 20 главы 4 раздела 1	При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими Правилами;	<b>исключить</b>	Перенесен в пункт 190 Правил.
32.	подпункт 9) пункта 20 главы 4 раздела 1	медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);	<b>исключить</b>	Предлагается исключить, в связи с отсутствием практической целесообразности в данном требовании к товарам, так как безопасность, качество и эффективность ЛС и ИМН подтверждается наличием РУ и заключения о безопасности выданных уполномоченной государственной экспертной организации в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники.
33.	подпункт 11) пункта 20 главы 4 раздела 1	11) наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, <del>изделий медицинского назначения</del> , за исключением орфанных лекарственных средств.	11) наличие <b>предельных цен на торговые наименования</b> лекарственных средств, за исключением (лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, <b>включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения</b> , незарегистрированных лекарственных средств, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения).	Приведение в соответствие с пунктом 2 статьи 76 Кодекса.

**Глава 5. Поддержка отечественных производителей товаров**

34.	пункт 24 главы 5 раздела 1	24. В случае, если в закупе товара участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и соответствующий требованиям настоящих Правил, то закуп признается несостоявшимся. Заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор переходят к запуску способом из одного источника у данного потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем.	24. В случае, если <b>в тендере (двухэтапном тендере) по лоту</b> участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем, <b>тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил</b> , то закуп <b>по данному лоту</b> признается несостоявшимся. Заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор переходят к запуску способом из одного источника у данного потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем <b>по цене, не превышающей его первичное ценовое предложение.</b>	Редакционная правка, в целях не допущения повышения цены потенциальным поставщиком, пользующимся поддержкой ОТП.
35.	пункт 25 главы 5 раздела 1	25. В случае, если в закупе товара участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и соответствующий требованиям настоящих Правил, то закуп признается несостоявшимся. Заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор переходят к запуску способом из одного источника у данного потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем.	25. В случае, если <b>в тендере (двухэтапном тендере) по лоту</b> участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем, <b>тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил</b> , то закуп <b>по данному лоту</b> признается несостоявшимся. Заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор переходят к запуску способом из одного источника у данного потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем <b>по цене, не превышающей его первичное ценовое предложение.</b>	Редакционная правка, в целях не допущения повышения цены потенциальным поставщиком, пользующимся поддержкой ОТП.
36.	пункт 26 главы 5 раздела 1	26. В случае, если в закупе товара участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и соответствующих требованиям настоящих Правил, <del>то по данному лоту допускаются только потенциальные поставщики, являющиеся отечественными товаропроизводителями,</del> и тендерные заявки остальных потенциальных поставщиков отклоняются.	26. В случае, если <b>в тендере (двухэтапном тендере) по лоту</b> участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями, <b>тендерные заявки которых соответствуют требованиям настоящих Правил</b> , то заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор рассматривает тендерные заявки данных потенциальных поставщиков, а тендерные заявки	Редакционная правка более подробно описывает в каких случаях предоставляется поддержка потенциальным поставщикам.

			остальных потенциальных поставщиков <b>(при их наличии)</b> отклоняются.	
37.	пункт 27 главы 5 раздела 1	27. Если в двухэтапном тендере подана тендерная заявка потенциального поставщика, являющегося отечественным производителем на лоты, предусматривающие заключение долгосрочного договора поставки <del>и соответствующие требованиям настоящих Правил</del> , то с ним заключается долгосрочный договор поставки без применения способа из одного источника.	27. Если в двухэтапном тендере подана одна тендерная заявка, <b>соответствующая требованиям настоящих Правил</b> , от потенциального поставщика, являющегося отечественным производителем на лоты, предусматривающие заключение долгосрочного договора поставки, то с ним заключается долгосрочный договор поставки без применения способа из одного источника <b>в соответствии с особым порядком закупа, предусмотренном главой 18 Правил.</b>	Редакционная правка с отсылочной нормой к особому порядку закупа.
38.	пункт 27-1 главы 5 раздела 1	отсутствует	<b>27-1. Статус отечественного производителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:</b> 1) <b>разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, изделий медицинского назначения или медицинской техники, полученная в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;</b> 2) <b>регистрационное удостоверение на товар отечественного производителя, выданное в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.</b> <b>При поставке товаров потенциальный поставщик, признанный отечественным производителем, предоставляет сертификат о происхождении товара для внутреннего обращения «СТ-KZ» на поставляемые товары, подтверждающий</b>	Необходимо предусмотреть соответствующие изменения в форме заявки на тендер/двухэтапный тендер в части согласия потенциального поставщика претендовать на признание его ОТП.



			что они полностью произведены или подвергнуты достаточной переработке в соответствии с критериями достаточной переработки товара на территории Республики Казахстан.	
<b>Глава 6. Поддержка предпринимательской инициативы</b>				
39.	пункт 30 главы 6 раздела 1	30. Если <del>в лоте</del> участвует только один потенциальный поставщик <del>или допущен к аукциону только потенциальный поставщик</del> , представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям GMP или GDP, то комиссия признает данный <del>лот</del> несостоявшимся. Заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор переходят к запуску способом из одного источника у данного потенциального поставщика по цене, не превышающей его ценовое предложение.	30. Если в <b>тендере (двухэтапном тендере) по лоту</b> участвует только один потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям GMP или GDP, то комиссия признает данный <b>закуп</b> несостоявшимся. Заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор переходят к запуску способом из одного источника у данного потенциального поставщика по цене, не превышающей его <b>первичное</b> ценовое предложение.	Редакционная правка с целью устранения пробела в части уточнения порядка подачи ценового предложения.
40.	пункт 30-1 главы 6 раздела 1	отсутствует	<b>30-1.</b> Если в <b>тендере (двухэтапном тендере) по лоту</b> участвует два и более потенциальных поставщиков, один из которых <b>потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям GMP или GDP, то комиссия признает данный закуп несостоявшимся. Заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор переходят к запуску способом из одного источника у данного потенциального поставщика по цене, не превышающей его первичное ценовое предложение.</b>	Данная норма предлагается для прямой возможности перехода с двухэтапного тендера к запуску из одного источника, сокращая сроки и процедуру закупа.
41.	пункт 30 главы 6 раздела 1	31. Если <del>в лоте</del> участвуют два и более потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, соответствующие требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям GMP или GDP, то	31. Если в <b>тендере (двухэтапном тендере) по лоту</b> участвуют два и более потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, соответствующие требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии	Редакционная правка уточняющего характера.

		комиссия рассматривает только их тендерные заявки, а тендерные заявки других <b>участников</b> (при их наличии) отклоняются.	объекта требованиям GMP или GDP, то комиссия рассматривает только их тендерные заявки, а тендерные заявки других <b>потенциальных поставщиков</b> (при их наличии) отклоняются.	
<b>Раздел 2. Порядок осуществления закупа заказчиком или организатором закупа</b>				
42.	пункт 39 главы 8 раздела 2	39. <b>Конкурсная</b> комиссия действует со дня вступления в силу решения о ее создании и прекращает свою деятельность в день заключения договора закупа либо признания тендера несостоявшимся, либо отмены итогов в случаях выявления нарушений при проведении закупа до заключения договора закупа.	39. <b>Тендерная</b> комиссия действует со дня вступления в силу решения о ее создании и прекращает свою деятельность в день заключения договора закупа либо признания тендера несостоявшимся, либо отмены итогов в случаях выявления нарушений при проведении закупа до заключения договора закупа.	Редакционная правка уточняющего характера.
43.	пункт 50 главы 8 раздела 2	50. Если в назначенный день и время заседание тендерной комиссии по вскрытию конвертов с тендерными заявками не состоялось по причине отсутствия кворума, секретарь тендерной комиссии обеспечивает сохранность представленных на тендер конвертов с тендерными заявками и объявляет о новой дате и времени вскрытия конвертов, которые устанавливаются в срок не позднее 24 часов со дня несостоявшегося заседания комиссии.	50. Если в назначенный день и время заседание тендерной комиссии по вскрытию конвертов с тендерными заявками не состоялось по причине отсутствия кворума, секретарь тендерной комиссии обеспечивает сохранность представленных на тендер конвертов с тендерными заявками и объявляет о новой дате и времени вскрытия конвертов, которые устанавливаются в срок не позднее 24 часов со дня несостоявшегося заседания <b>тендерной</b> комиссии. <b>При этом вновь поданные конверты с тендерными заявками не принимаются.</b>	Редакционная правка уточняющего характера, и устанавливает прямой запрет на повторную подачу конвертов с тендерными заявками.
44.	часть вторая подпункта 3) пункта 53 главы 8 раздела 2	При этом, для обеспечения населения лекарственными средствами, изделиями медицинского назначения, поставляемыми единым дистрибьютором, в объем фармацевтической услуги включаются только реализация, учет и сумма, выделенная для закупа фармацевтических услуг, не должны превышать наценки на фармацевтическую услугу, установленной уполномоченным органом в области здравоохранения, за вычетом <b>наценки единого дистрибьютора в размере 9%;</b>	При этом, для обеспечения населения лекарственными средствами, изделиями медицинского назначения, поставляемыми единым дистрибьютором, в объем фармацевтической услуги включаются только реализация, учет; сумма, выделенная для закупа фармацевтических услуг, не должна превышать наценки на фармацевтическую услугу, установленную уполномоченным органом в области здравоохранения, за вычетом <b>девяти процентов;</b>	Для исключения противоречия, так размер наценки Единого дистрибьютора ежегодно утверждается в размере не более 9%.
45.	пункт 61 главы	61. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного	61. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного	В интересах потенциального поставщика уточнение о

	8 раздела 2	обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также представляет к тендерной заявке разрешение, подтверждающее права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры в соответствии с законодательством Республики Казахстан, договор, заключенный между потенциальным поставщиком и его привлекаемым соисполнителем.	обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также представляет к тендерной заявке <b>копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов,</b> подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), <b>копию</b> договора, заключенный между потенциальным поставщиком и его привлекаемым соисполнителем.	необходимости представления копий документов, а не оригиналов.
46.	подпункт 14) пункта 62 главы 8 раздела 2	14) копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения <del>и медицинской техники</del> , выданный территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости - акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случае представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) вышеуказанные акты не представляются.	14) копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения, выданный территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости - акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случае представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) вышеуказанные акты не представляются.	исключить ввиду отсутствия целесообразности
47.	подпункт 16) пункта 62 главы 8 раздела 2	отсутствует	<b>16) копию действующего договора с указанием перечня лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения) с производителем или владельцем регистрационного удостоверения или</b>	Во исполнение представления Генеральной прокуратуры "Об устранении причин и условий, способствующих нарушениям законности" по результатам проверки фактов приобретения медицинского оборудования по завышенным ценам по поручению Администрации

			<p>предприятием упаковщиком или юридическим лицом, входящим в фармацевтическую группу компаний/фармацевтический холдинг производителя, согласно регистрационному удостоверению;</p>	<p>Президента Республики Казахстан. Отсутствием требований по обладанию статусом официального представителя производителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения могут воспользоваться недобросовестные поставщики, которые могут участвовать в тендере по лотам, по которым у них отсутствуют контракты. Это приведет к сбою поставок и задержкам в проведении процедур закупа.</p>
48.	подпункт 17) пункта 62 главы 8 раздела 2	отсутствует	<p>17) график поставок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и/или изделий медицинского назначения, согласно форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, подтвержденный производителем или владельцем регистрационного удостоверения или предприятием упаковщиком или юридическим лицом, входящим в фармацевтическую группу компаний/фармацевтический холдинг производителя, согласно регистрационному удостоверению, с указанием наименования, даты, способа проводимого закупа по торговым наименованиям и выданный не ранее даты размещения объявления на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.</p>	<p>Во исполнение представления Генеральной прокуратуры "Об устранении причин и условий, способствующих нарушениям законности" по результатам проверки фактов приобретения медицинского оборудования по завышенным ценам по поручению Администрации Президента Республики Казахстан. Отсутствием требований по обладанию статусом официального представителя производителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения могут воспользоваться недобросовестные поставщики, которые могут участвовать в тендере по лотам, по которым у них отсутствуют контракты. Это приведет к сбою поставок и задержкам в проведении процедур закупа.</p>
49.		отсутствует	<p>18) оригинал или нотариально засвидетельствованную копию документа (в случае необходимости также нотариально засвидетельствованный перевод документа), подтверждающего статус производителя потенциального поставщика предлагаемой к за купу медицинской техники, либо копию</p>	<p>Во исполнение представления Генеральной прокуратуры "Об устранении причин и условий, способствующих нарушениям законности" по результатам проверки фактов приобретения медицинского оборудования по завышенным ценам по поручению Администрации</p>

			<b>договора (в случае необходимости также нотариально засвидетельствованный перевод договора) или иные документы, подтверждающие право официального дистрибьютора либо официального представителя производителя на реализацию предлагаемой к закупке медицинской техники.</b>	Президента Республики Казахстан. Отсутствием требований по обладанию статусом официального представителя производителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения могут воспользоваться недобросовестные поставщики, которые могут участвовать в тендере по лотам, по которым у них отсутствуют контракты. Это приведет к сбою поставок и задержкам в проведении процедур закупки.
50.	часть вторая пункта 78 главы 8 раздела 2	В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации конкурсная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации, в части их наличия в перечне недобросовестных поставщиков рассматривает информацию на интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.	В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации, в части их наличия в перечне недобросовестных поставщиков рассматривает информацию на интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.	Редакционная правка.
51.	пункт 126 главы 11 раздела 2	126. Список единого дистрибьютора направляется уполномоченным органом единому дистрибьютору не позднее пяти рабочих дней со дня его вступления в силу <del>е</del> <b>указанием международных непатентованных наименований или состава лекарственных средств, технической характеристики, предельных цен, возможностью заключения долгосрочного договора поставки с отечественными товаропроизводителями, перечнем лекарственных средств для лекарственного обеспечения пациентов с индивидуальной непереносимостью и реализации принципа пациентоориентированности</b>	126. Список единого дистрибьютора направляется уполномоченным органом единому дистрибьютору не позднее пяти рабочих дней со дня его вступления в силу.	Данные нормы откорректированы и раскрыты в понятийном аппарате

		<b>лекарственной помощи.</b>		
52.	пункт 128 главы 11 раздела 2	128. В целях оптимального и эффективного расходования бюджетных средств и (или) активов Фонда, выделяемых для закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения, предназначенных для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, лекарственные средства, изделия медицинского назначения закупаются по ценам, не превышающим установленных уполномоченным органом, за исключением случаев, предусмотренных <b>главой 17</b> настоящих Правил.	128. В целях оптимального и эффективного расходования бюджетных средств и (или) активов Фонда, выделяемых для закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения, предназначенных для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, лекарственные средства, изделия медицинского назначения закупаются по ценам, не превышающим установленных уполномоченным органом, за исключением случаев, предусмотренных <b>главой 16</b> настоящих Правил.	Приведение в соответствие с содержанием главы 16, так как ссылка и содержание главы 17 не корреспондируется с содержанием пункта 128.
53.	пункт 129 главы 11 раздела 2	<b>129. Уполномоченный орган в области здравоохранения и (или) фонд не позднее десятого декабря текущего года направляют единому дистрибьютору перечень заказчиков, оказывающих гарантированный объем бесплатной медицинской помощи или медицинскую помощь в системе обязательного социального медицинского страхования в следующем финансовом году.</b>	<b>исключить.</b>	<p>После утверждения списка ЕД до (1 июня) заказчиками предоставляются заявки для закупа, при этом закуп ЕД как правило проводится до 1 августа текущего года.</p> <p>Предоставленный (после проведения процедур закупа Единым дистрибьютором ЛС и ИМН) уполномоченным органом перечень заказчиков до 10 декабря в текущем году на следующий финансовый год, может не соответствовать перечню заказчиков представивших заявки на закуп ЕД.</p> <p>В таком случае возникают риски:</p> <p>1) вероятности закупа Единым дистрибьютором невостребованного объема ЛС ИМН по заявкам заказчиков, не вошедших в перечень уполномоченного органа;</p> <p>2) срыв лекарственного обеспечения заказчиков не представивших заявки, но вошедших в перечень заказчиков.</p> <p>Данная норма уже не будет работать при закупе на 2018 год!!!</p>

54.	пункт 130 главы 11 раздела 2	<p>130. Заказчики для осуществления закупа по списку единого дистрибьютора представляют заявки единому дистрибьютору на бумажном носителе или в виде электронного документа, сформированного в информационной системе единого дистрибьютора, подписанного электронной цифровой подписью заказчика.</p> <p>Допускается представление заявок единому дистрибьютору субъектами здравоохранения, оказывающими гарантированный объем бесплатной медицинской помощи или медицинскую помощь в системе обязательного социального медицинского страхования, которые в настоящей главе приравниваются к заказчикам.</p>	<p>130. Заказчики для осуществления закупа по списку единого дистрибьютора представляют заявки единому дистрибьютору на бумажном носителе или в виде электронного документа, сформированного в информационной системе единого дистрибьютора, подписанного электронной цифровой подписью заказчика.</p> <p>Допускается представление заявок единому дистрибьютору субъектами здравоохранения, <b>военно-медицинскими (медицинскими) подразделениями, ведомственными подразделениями (организациями),</b> оказывающими гарантированный объем бесплатной медицинской помощи или медицинскую помощь в системе обязательного социального медицинского страхования, которые в настоящей главе приравниваются к заказчикам.</p>	<p><b>Данное уточнение необходимо для полного охвата организаций здравоохранения, оказывающих ГОБМП и ОСМС.</b></p>
55.	пункт 133 главы 11 раздела 2	<p>133. Заказчики ежегодно не позднее пятнадцати календарных дней с момента направления запроса единым дистрибьютором представляют единому дистрибьютору первичную заявку на следующий финансовый год, которая содержит:</p> <p>1) наименования лекарственных средств (международные непатентованные наименования или состав) и изделий медицинского назначения;</p> <p>2) <del>техническую</del> — характеристику заявляемых лекарственных средств и изделий медицинского назначения и единицу измерения;</p> <p>3) предельную цену по каждому наименованию лекарственного средства и изделия медицинского назначения, установленную уполномоченным органом, и единицу измерения;</p>	<p>133. Заказчики ежегодно не позднее пятнадцати календарных дней с момента направления запроса единым дистрибьютором представляют единому дистрибьютору первичную заявку на следующий финансовый год, которая содержит:</p> <p>1) наименования лекарственных средств (международные непатентованные наименования или состав) и изделий медицинского назначения;</p> <p>2) характеристику заявляемых лекарственных средств и изделий медицинского назначения и единицу измерения;</p> <p>3) предельную цену по каждому наименованию лекарственного средства и изделия медицинского назначения, установленную уполномоченным органом, и <b>за</b> единицу измерения;</p>	<p><b>Редакционная правка</b> <b>При проведении закупа ЕД необходим график отгрузки ЛС и ИМН в адрес заказчиков с целью планирования графика поставки на склад ЕД от поставщика.</b></p>

		<p>4) количество по каждому заявляемому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения на следующий финансовый год;</p> <p>5) сумму по каждому заявляемому наименованию лекарственного средства и изделия медицинского назначения и общую по заявке;</p> <p>6) количество по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения, указанное в договоре закупки в текущем финансовом год;</p> <p>7) фактическое потребление по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения в предыдущем финансовом году, включая самостоятельный закуп в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования;</p> <p>8) остаток по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения по состоянию на дату представления заявки;</p> <p>9) полное наименование заказчиков, их реквизиты, адрес (почтовый и юридический), контактные номера телефонов, факсов, адрес электронной почты, должность и фамилию, имя, отчество (при его наличии) первого руководителя или лица, его замещающего, наименование программы, подпрограммы, спецификации, в рамках которой планируется закуп.</p>	<p>4) количество по каждому заявляемому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения на следующий финансовый год <b>с указанием необходимого графика отгрузки;</b></p> <p>5) сумму по каждому заявляемому наименованию лекарственного средства и изделия медицинского назначения и общую по заявке;</p> <p>6) количество по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения, указанное в договоре закупки в текущем финансовом год;</p> <p>7) фактическое потребление по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения в предыдущем финансовом году, включая самостоятельный закуп в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования;</p> <p>8) остаток по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения по состоянию на дату представления заявки;</p> <p><b>9) полное наименование заказчиков;</b></p> <p><b>10) фамилию, имя, отчество (при его наличии) первого руководителя заказчика (лица, его замещающего);</b></p> <p><b>11) реквизиты, адрес (почтовый и юридический), контактные номера телефонов, факсов, адрес электронной почты.</b></p>	
56.	пункт 135 главы 11 раздела 2	135. После проведения закупа единый дистрибьютор утверждает и направляет заказчиком для формирования (корректировки) бюджета на соответствующий финансовый год прайс-лист, содержащий перечень закупленных	135. После проведения закупа единый дистрибьютор утверждает и направляет заказчиком для формирования (корректировки) бюджета на соответствующий финансовый год прайс-лист, содержащий перечень закупленных	Редакционная правка.



		<p>единым дистрибьютором лекарственных средств, изделий медицинского назначения с указанием: международного непатентованного наименования или состава, торгового наименования, лекарственной формы (<b>технической</b> характеристики), единицы измерения, фасовки, производителя (страны), цены за единицу с учетом наценки единого дистрибьютора, не превышающей предельную цену, установленную для единого дистрибьютора.</p>	<p>единым дистрибьютором лекарственных средств, изделий медицинского назначения с указанием: международного непатентованного наименования или состава, торгового наименования, лекарственной формы (характеристики), единицы измерения, фасовки, производителя (страны), цены за единицу с учетом наценки единого дистрибьютора, не превышающей предельную цену, установленную для единого дистрибьютора.</p>	
57.	пункт 136 главы 11 раздела 2	<p>136. Наценка единого дистрибьютора устанавливается в размере, не более 9%, <del>включая таможенные пошлины, подлежащие уплате единым дистрибьютором при закупке лекарственных средств, изделий медицинского назначения, не имеющих аналогов.</del> При этом, цены на лекарственные средства и изделия медицинского назначения не превышают предельную цену, установленную уполномоченным органом.</p>	<p>136. Наценка единого дистрибьютора устанавливается в размере, не более 9%.  <b>При закупке товаров согласно параграфу 7 главы 14 Правил потенциальный поставщик поставляет товар на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010 или компенсирует затраты единого дистрибьютора, связанные с поставкой товаров единому дистрибьютору.</b>  <b>При поставке на иных условиях, а также при закупке товаров согласно параграфу 8 главы 14 Правил, цена прайс-листа единого дистрибьютора формируется путем прибавления наценки единого дистрибьютора к стоимости товара после уплаты таможенных пошлин и иных расходов, связанных с поставкой товаров до складов единого дистрибьютора.</b>  <b>При этом, цены прайс-листа единого дистрибьютора на лекарственные средства и изделия медицинского назначения не превышают предельную цену, установленную уполномоченным органом.</b></p>	<p>Единый дистрибьютор при закупе лекарственных средств, изделий медицинского назначения оплачивает таможенные пошлины не только при закупе препаратов, не имеющих аналогов, но и при закупе у международных организаций. При этом оплачиваются не только таможенные пошлины, но и другие расходы, связанных с закупом и поставкой, такие как транспортировка, брокерские услуги, маркировка, сертификация. Данные затраты предлагается урегулировать в политике наценки, утверждаемой уполномоченным органом</p>
58.	абзац 2 пункта 138 главы 11	<p>138. Для оформления проекта договора закупки заказчики ежегодно не позднее 20 декабря текущего года представляют</p>	<p>138. Для оформления проекта договора закупки заказчики ежегодно не позднее 20 декабря текущего года представляют</p>	<p>Местные исполнительные органы утверждают местные бюджеты здравоохранения. Реорганизации,</p>

	<p>раздела 2</p>	<p>единому дистрибьютору скорректированную заявку в соответствии с прайс-листом единого дистрибьютора, которая содержит:</p> <p>1) наименование лекарственных средств и перечень изделий медицинского назначения;</p> <p>2) количество лекарственных средств и изделий медицинского назначения, которое может быть изменено в сторону уменьшения до 10% от количества, указанного в первичной заявке. При формировании заявки заказчик округляет количество закупаемых лекарственных средств и изделий медицинского назначения до минимальной упаковки от общего годового объема в целях сохранения их качества.</p> <p>Допускается уменьшение количества товара свыше 10% от количества, указанного в первичной заявке, в случае наличия противопоказаний к применению у детей согласно инструкции по медицинскому применению лекарственного средства, утвержденной уполномоченным органом в сфере обращения лекарственных средств.</p> <p>3) цену по каждому наименованию лекарственного средства и изделия медицинского назначения, установленную в прайсе единого дистрибьютора, и единицу измерения;</p> <p>4) количество по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения, указанных в договорах закупки, в предыдущем финансовом году;</p> <p>5) фактическое потребление по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения в предыдущем финансовом году, включая самостоятельный закуп в рамках гарантированного объема бесплатной</p>	<p>единому дистрибьютору скорректированную заявку <b>на бумажном носителе или в виде электронного документа, сформированного в информационной системе единого дистрибьютора, подписанного электронной цифровой подписью заказчика</b> в соответствии с прайс-листом единого дистрибьютора, которая содержит:</p> <p>1) наименование лекарственных средств и перечень изделий медицинского назначения;</p> <p>2) количество лекарственных средств и изделий медицинского назначения <b>с указанием необходимого графика отгрузки</b>, которое может быть изменено в сторону уменьшения до 10% от количества, указанного в первичной заявке. При формировании заявки заказчик округляет количество закупаемых лекарственных средств и изделий медицинского назначения до минимальной упаковки от общего годового объема в целях сохранения их качества.</p> <p>Допускается уменьшение количества товара свыше 10% от количества, указанного в первичной заявке в случае наличия противопоказаний к применению у детей согласно инструкции по медицинскому применению лекарственного средства, утвержденной уполномоченным органом в сфере обращения лекарственных средств;</p> <p>3) цену по каждому наименованию лекарственного средства и изделия медицинского назначения, установленную в прайсе единого дистрибьютора, и единицу измерения;</p> <p>4) количество по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения, указанных в договорах закупки, в</p>	<p>сокращение финансирования заказчиков происходят после предоставления заказчиками первичных заявок на закуп ЛС и ИМН.</p> <p>При проведении закупа ЕД необходим график отгрузки ЛС и ИМН в адрес заказчиков с целью планирования графика поставки на склад ЕД от поставщика.</p>
--	------------------	--	--	--

		<p>медицинской помощи и медицинской помощи в рамках обязательного социального медицинского страхования;</p> <p>б) остаток по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения по состоянию на дату представления скорректированной заявки;</p> <p>7) полное название заказчиков, фамилия, имя, отчество (при его наличии) первого руководителя (лица, его замещающего), копии документа, подтверждающего занимаемую должность, место поставки товара (адрес), по запросу представляются копии справки или свидетельства о государственной регистрации, устава или положения, их реквизиты, адрес (почтовый и юридический), контактные номера телефонов, факсов, адрес электронной почты.</p>	<p>предыдущем финансовом году;</p> <p>5) фактическое потребление по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения в предыдущем финансовом году, включая самостоятельный закуп в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в рамках обязательного социального медицинского страхования;</p> <p>6) остаток по каждому наименованию лекарственных средств и изделий медицинского назначения по состоянию на дату представления скорректированной заявки;</p> <p>7) полное <b>наименование</b> заказчиков;</p> <p>8) фамилию, имя, отчество (при его наличии) первого руководителя <b>заказчика</b> (лица, его замещающего);</p> <p>9) реквизиты, адрес (почтовый и юридический), контактные номера телефонов, факсов, адрес электронной почты.</p> <p><b>К скорректированной заявке прилагаются копия документа, подтверждающего занимаемую должность руководителя заказчика (лица, его замещающего); копия справки или свидетельства о государственной регистрации; информационное письмо с указанием номера и наименования бюджетной программы в рамках которой осуществляется закуп, платежных реквизитов, места поставки товара (адрес); по запросу представляются копия устава или положения.</b></p>	
59.	пункта 139 главы 11 раздела 2	139. Единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня подведения итогов закупа представляет в уполномоченный орган в области здравоохранения отчет о результатах по форме, установленной	139. Единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня подведения итогов закупа представляет в уполномоченный орган в области здравоохранения отчет о результатах по форме, установленной	Редакционная правка

		уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием фактических цен закупаемых лекарственных средств.	уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием фактических цен закупаемых лекарственных средств <b>изделий медицинского назначения.</b>	
60.	пункт 141 главы 11 раздела 2	141. Единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня получения скорректированной заявки от заказчиков передает на подписание заказчикам по акту приема-передачи договоры закупки.	141. Единый дистрибьютор в течение <b>десяти</b> рабочих дней со дня получения скорректированной заявки от заказчиков направляет на подписание заказчикам договоры закупки по акту приема-передачи <b>либо посредством информационной системы единого дистрибьютора в виде электронного документа с одновременной рассылкой уведомлений на электронную почту заказчика.</b>	Пяти дней на подписание и отправку договора закупки недостаточно, дополнительное время требуется на анализ заявок, формирование, визирование, подписание договора. Договоры закупки формируются в центральном офисе на основании полученных заявок заказчиков. Заявки передаются и принимаются через официальных представителей единого дистрибьютора и передаются в центральный офис. Доставка заявки до центрального офиса занимает до 3-дней.
61.	пункт 142 главы 11 раздела 2	142. Заказчики не позднее десяти рабочих дней со дня получения договоров закупки от единого дистрибьютора подписывают и передают по акту приема-передачи единому дистрибьютору.	142. Заказчики не позднее десяти рабочих дней со дня получения договоров закупки от единого дистрибьютора подписывают и передают <b>их</b> единому дистрибьютору по акту приема-передачи <b>либо посредством информационной системы единого дистрибьютора в виде электронного документа.</b>	Редакционная правка.
62.	часть первая пункта 145 главы 12 раздела 2	145. Медицинская техника стоимостью от 5000000 (пять миллионов) тенге <del>до 5000000 (пятьдесят миллионов) тенге</del> приобретается за счет средств лизингодателя согласно поданной заявке организаций здравоохранения и закупается в соответствии с разделом 4 настоящих Правил.	145. Медицинская техника стоимостью <b>свыше</b> 5 000000 (пять миллионов) тенге может приобретаться за счет средств лизингодателя согласно поданной заявке организаций здравоохранения и закупается в соответствии с разделом 4 настоящих Правил.	Исключение диапазона стоимости медицинской техники позволит закупать медицинскую технику за счет средств лизингодателя, что позволит снизить нагрузку на бюджет, так оплата лизинговых платежей будет производиться отсроченными платежами в течении 3-5 лет. Кроме того, в связи с корректировкой обменного курса тенге по отношению к иностранным валютам, увеличилась стоимость на импортируемую медицинскую технику, приобретаемую

				<p>организациями здравоохранения на условиях финансового лизинга.</p> <p>Сегмент медицинской техники стоимость, которой до девальвации составлял, к примеру, 45 млн. тенге, сегодня составляет 75 млн. тенге, в связи с чем, у организаций здравоохранения нет возможности приобретения ее в лизинг.</p> <p>В связи с этим, для сохранения действующего перечня медицинской техники, закупаемой на условиях финансового лизинга, необходимо исключить диапазон цен на медицинскую технику.</p>
63.	пункт 145-1 главы 12 раздела 2	отсутствует	<b>145-1. Экспертная оценка в части клиничко-технического обоснования, стоимости и оптимальных технических характеристик медицинской техники стоимостью свыше 5 000 000 (пять миллионов) тенге закупаемой за счет средств местного бюджета в обязательном порядке проводится местными органами управления здравоохранения для подведомственных организаций здравоохранения.</b>	Данные дополнения внесены в целях планирования прогнозной стоимости медицинской техники в соответствии с методикой осуществления экспертной оценки оптимальных технических характеристик и клиничко-технического обоснования.
64.	пункт 146 главы 12 раздела 2	146. Медицинская техника стоимостью <del>евыше 50 000 000 (пятьдесят миллионов) тенге, а также</del> требующая унификации, приобретается заказчиком через единого дистрибьютора за счет средств республиканского бюджета, включая целевые текущие трансферты областным бюджетам, бюджетам городов Астаны и Алматы на материально-техническое оснащение медицинских организаций на местном уровне, а также администратором бюджетной программы в соответствии с настоящими Правилами.	146. Медицинская техника, требующая унификации, приобретается заказчиком через единого дистрибьютора за счет средств республиканского бюджета, включая целевые текущие трансферты областным бюджетам, бюджетам городов Астаны и Алматы на материально-техническое оснащение медицинских организаций на местном уровне, а также администратором бюджетной программы в соответствии с настоящими Правилами. <b>При этом экспертная оценка клиничко-технического обоснования, оптимальных</b>	Редакционная поправка в связи с изменением в пункт 145 Правил.  Полагаем необходимым проведение лизингодателем экспертизы в части

			технических характеристик и стоимости на запрашиваемую медицинскую технику осуществляется лизингодателем.	обоснованности технических характеристик и стоимости МТ.
<b>Раздел 3. Порядок осуществления закупа единым дистрибьютором</b>				
65.	пункт 160 главы 13 раздела 3	160. Закуп способом проведения двухэтапного тендера представляет собой совокупность следующих последовательных этапов: 1) на первом этапе осуществляются следующие мероприятия: образование комиссии, определение секретаря комиссии, привлечение эксперта или экспертов (при необходимости); объявление о проведении двухэтапного тендера; прием и предварительное рассмотрение тендерных заявок, первичных ценовых предложений; прием и рассмотрение дополнений к тендерным заявкам, первичных ценовых предложений; определение потенциальных поставщиков, допущенных к аукциону; 2) на втором этапе: проведение аукциона путем сопоставления цен потенциальных поставщиков.	160. Закуп способом проведения двухэтапного тендера представляет собой совокупность следующих последовательных этапов: 1) на первом этапе осуществляются следующие мероприятия: образование комиссии, определение секретаря комиссии; объявление о проведении двухэтапного тендера; прием, вскрытие и предварительное рассмотрение тендерных заявок, привлечение эксперта или экспертов (при необходимости); прием и рассмотрение дополнений к тендерным заявкам и <b>первичным ценовым предложениям, в части приведения в соответствие с порядком установленным настоящими Правилами, за исключением цены предлагаемых товаров;</b> <b>допуск потенциальных поставщиков к аукциону;</b> <b>определение двухэтапного тендера или отдельных его лотов несостоявшимися, в случаях предусмотренных Правилами для данного этапа;</b> 2) на втором этапе: проведение аукциона путем сопоставления цен потенциальных поставщиков; <b>подведение итогов двухэтапного тендера.</b>	
66.	пункт 164 главы 13 раздела 3	164. Председателем комиссии определяется первый руководитель единого дистрибьютора, в случае организации закупа медицинской техники для лизингодателя председателем определяется первый руководитель лизингодателя. В состав	164. Председателем комиссии определяется первый руководитель единого дистрибьютора, в случае организации закупа медицинской техники для лизингодателя председателем определяется первый руководитель лизингодателя. В состав	

		комиссии входят работники единого дистрибьютора, уполномоченного органа в области обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, лизингодателя (по согласованию).	комиссии входят работники единого дистрибьютора, уполномоченного органа в области обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники и лизингодателя (по согласованию).	
67.	пункт 165 главы 13 раздела 3	165. В состав комиссии входят председатель, заместитель председателя и члены комиссии. Общее количество членов комиссии должно составлять нечетное число и быть не менее трех человек. Секретарь комиссии не является членом комиссии и не имеет права голоса при принятии <del>тендерной</del> комиссией решений.	165. В состав комиссии входят председатель, заместитель председателя и члены комиссии. Общее количество членов комиссии должно составлять нечетное число и быть не менее трех человек. Секретарь комиссии не является членом комиссии и не имеет права голоса при принятии комиссией решений.	Редакционная правка
68.	пункт 166 главы 13 раздела 3	166. Председатель руководит на заседаниях комиссии, планирует ее работу. Во время отсутствия председателя его функции выполняет заместитель.	166. Председатель руководит на заседаниях комиссии, планирует ее работу. Во время отсутствия председателя его функции выполняет заместитель <b>председателя комиссии.</b>	Уточнение редакции.
69.	пункт 168 главы 13 раздела 3	168. Журналы регистрации поступивших тендерных заявок и гарантийного обеспечения тендерной заявки должны быть прошиты, страницы пронумерованы, последняя страница <del>подписана уполномоченным лицом</del> единого дистрибьютора.	168. Журналы регистрации поступивших тендерных заявок и гарантийного обеспечения тендерной заявки должны быть прошиты, страницы пронумерованы, последняя страница, подписана <b>секретарем тендерной комиссии и заверена печатью</b> единого дистрибьютора.	Правилами не дается определение уполномоченного лица единого дистрибьютора, в связи с чем практическое применение данного пункта не представляется возможным.
70.	пункт 171 главы 13 раздела 3	171. Протокол заседания комиссии подписывается и полистно парафируется всеми присутствующими членами комиссии, председателем, заместителем и секретарем.	171. Протокол заседания комиссии подписывается и полистно парафируется всеми присутствующими членами комиссии, председателем, заместителем <b>председателя</b> и секретарем <b>комиссии.</b>	Уточнение редакции.
71.	пункт 172 главы 13 раздела 3	172. <del>При необходимости</del> единый дистрибьютор привлекает эксперта или экспертов из профильных специальностей.	<b>172. Единый дистрибьютор привлекает эксперта или экспертов из профильных специальностей для обязательного получения экспертного заключения на все закупаемые товары при проведении закупки способом двухэтапного тендера и из одного источника, за исключением случаев предусмотренных подпунктами 5), 6) пункта 247 Правил.</b> <b>Уполномоченный орган в области здравоохранения определяет и</b>	Предлагаемая норма необходима для введения обязательного получения экспертного заключения на все закупаемые товары и исключения выборочного подхода к участию экспертов.

			обеспечивает присутствие эксперта или экспертов из профильных специальностей для обязательного получения экспертного заключения на все закупаемые товары при проведении закупа способом двухэтапного тендера и из одного источника.	
72.	пункт 173 главы 13 раздела 3	173. Эксперт дает экспертное заключение по технической части тендерной заявки на соответствие предлагаемых потенциальными поставщиками лекарственных средств, изделий медицинского назначения списку единого дистрибьютора и требованиям к закупаемым лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения, установленным настоящими Правилами.	173. Эксперт дает экспертное заключение по технической части тендерной заявки на соответствие <b>характеристики</b> предлагаемых потенциальными поставщиками лекарственных средств, <b>профилактических (иммунобиологических, диагностических) препаратов,</b> изделий медицинского назначения списку единого дистрибьютора и требованиям к закупаемым лекарственным средствам, <b>профилактических (иммунобиологических, диагностических) препаратов,</b> изделиям медицинского назначения, установленным настоящими Правилами.	Редакционная правка
73.	пункт 174 главы 13 раздела 3	174. При закупе медицинской техники эксперт дает экспертное заключение по соответствию предлагаемой медицинской техники требованиям, установленным к медицинской технике, настоящими Правилами, а также технической <b>характеристике</b> , объявленной единым дистрибьютором.	174. При закупе медицинской техники эксперт дает экспертное заключение по соответствию <b>технической спецификации</b> предлагаемой медицинской техники требованиям, установленным к медицинской технике, настоящими Правилами, а также технической <b>спецификации</b> , объявленной единым дистрибьютором.	Редакционная правка предлагается для обязательности принятия экспертного заключения.
74.	пункт 175 главы 13 раздела 3	175. Эксперт не участвует в голосовании при принятии комиссией решения. Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии. Экспертное заключение эксперта <del>рассматривается</del> комиссией <del>при решении вопроса о допуске заявки</del> потенциального поставщика.	175. Эксперт не участвует в голосовании при принятии комиссией решения. Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии. Экспертное заключение эксперта <b>принимается</b> комиссией при допуске потенциального поставщика к аукциону и <b>подлежит размещению на интернет-ресурсе единого дистрибьютора.</b>	Редакционная правка предлагается для обязательности принятия экспертного заключения.
75.	пункт 177 главы 13	177. В случае осуществления повторного двухэтапного тендера не менее чем за	<b>177. В случае осуществления повторного двухэтапного тендера единый</b>	Редакционная правка



	раздела 3	пятнадцать календарных дней до окончательной даты представления тендерных заявок на интернет-ресурсе единого дистрибьютора размещается текст объявления.	<b>дистрибьютор размещает текст объявления на интернет-ресурсе единого дистрибьютора не менее чем за пятнадцать календарных дней до окончательной даты представления тендерных заявок.</b>	
76.	подпункт 3) пункта 178 главы 13 раздела 3	3) <del>технические</del> характеристики лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;	3) характеристики лекарственных средств, изделий медицинского назначения и <b>технические характеристики</b> медицинской техники;	Редакционная правка, в связи с отсутствием технической характеристики в списке единого дистрибьютора.
77.	подпункт 11) пункта 178 главы 13 раздела 3	11) наименования лекарственных средств (международные непатентованные наименования или состав, <del>торговые названия</del> ), изделий медицинского назначения, по которым допускается заключение долгосрочных договоров поставки сроком до 10 лет;	11) наименования лекарственных средств (международные непатентованные наименования или состав), изделий медицинского назначения, по которым допускается заключение долгосрочных договоров поставки сроком до 10 лет;	Нормами Правил не допускается закуп лекарственных средств по торговым наименованиям.
78.	подпункт 12) пункта 178 главы 13 раздела 3	12) условия предоставления гарантийного обеспечения тендерной заявки на участие, которая не должна быть менее срока действия тендерной заявки, банковские реквизиты единого дистрибьютора.	12) условия предоставления гарантийного обеспечения тендерной заявки на участие, <b>которое не должно</b> быть менее срока действия тендерной заявки, банковские реквизиты единого дистрибьютора.	Редакционная правка
79.	пункт 182 главы 13 раздела 3	182. Тендерная заявка, представления по истечении окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрывается и возвращается представившему ее потенциальному поставщику. При этом, отмечается время представления тендерной заявки в журнале регистрации заявки.	182. Тендерная заявка, представленная по истечении окончательного срока для представления тендерных заявок, не вскрывается и возвращается представившему ее потенциальному поставщику. При этом, отмечается время представления тендерной заявки в журнале регистрации <b>поступивших тендерных заявок.</b>	Редакционная правка
80.	пункт 183 главы 13 раздела 3	183. Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком, должен быть не менее <b>сорока пяти календарных</b> дней. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях двухэтапного тендера, отклоняется.	183. Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком, должен быть не менее <b>45 рабочих</b> дней. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях двухэтапного тендера, отклоняется.	3 рабочих дня на протокол вскрытия 10 рабочих дней на протокол предварительного рассмотрения 3 рабочих дня поставщикам на устранение замечаний 5 рабочих дней на рассмотрение представленных дополнений и

				<p>протокол допуска  1 рабочий день на аукцион  3 рабочих дня на протокол итогов  5 рабочих дней на подготовку договора  10 рабочих дней на подписание победителем  2 рабочих дня на подготовку договора при уклонении победителя  3 рабочих дня для подписания второму поставщику  <b>Итого 45 рабочих дней</b></p>
81.	пункт 184 главы 13 раздела 3	184. Тендерная заявка потенциального поставщика состоит из <del>двух</del> частей: основной и технической, <del>а также</del> первичного ценового предложения.	184. Тендерная заявка потенциального поставщика состоит из <b>трех</b> частей: основной, технической <b>и</b> первичного ценового предложения.	Редакционная правка, согласно порядку, установленному Правилами, первичное ценовое предложение представляется отдельно от основной и технической части тендерной заявки.
82.	пункт 185 главы 13 раздела 3	185. Каждая часть прошивается и пронумеровывается отдельно, последние страницы подписываются уполномоченным лицом, первичное ценовое предложение не прошивается и представляется отдельно, но запечатывается в одном конверте.	185. Каждая часть прошивается и пронумеровывается отдельно, последние страницы подписываются <b>первым руководителем или уполномоченным лицом потенциального поставщика</b> , первичное ценовое предложение не прошивается и представляется отдельно, но запечатывается в одном конверте.	Редакционная правка, уточняющего характера.
83.	пункт 187 главы 13 раздела 3	187. Обеспечение тендерной заявки не прошивается и не запечатывается в конверт, представляется отдельно от конверта с тендерной заявкой и регистрируется в журнале обеспечения заявки до окончания срока представления тендерных заявок.	187. <b>Гарантийное</b> обеспечение тендерной заявки не прошивается и не запечатывается в конверт, представляется отдельно от конверта с тендерной заявкой и регистрируется в журнале регистрации <b>гарантийного</b> обеспечения <b>тендерной</b> заявки до окончания срока представления тендерных заявок.	Редакционная правка
84.	пункт 188 главы 13 раздела 3	188. В тендерной заявке, конверте не должно быть никаких вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением тех случаев, когда потенциальному поставщику необходимо исправить грамматические или арифметические ошибки.	188. В тендерной заявке, <b>на</b> конверте не должно быть никаких вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением тех случаев, когда потенциальному поставщику необходимо исправить грамматические или арифметические ошибки. <b>Не допускается</b>	Для обеспечения точности и однозначности интерпретации ценовых предложений.

			<b>исправление грамматических или арифметических ошибок в первичных ценовых предложениях потенциального поставщика.</b>	
85.	подпункт 5) пункта 189 главы 13 раздела 3	5) копии разрешений (уведомлений) <del>в виде электронного документа</del> , полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально засвидетельствованную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;	5) копии разрешений и (или) уведомлений <b>на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию изделий медицинского назначения или медицинской техники</b> , полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально засвидетельствованную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;	Редакционная правка, с целью уточнения вида разрешительного документа.
86.	подпункты 9) пункта 189 главы 13 раздела 3	9) если потенциальный поставщик претендует на преимущественное право, копия сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) <del>или международному стандарту</del> (для закупа лекарственных средств) и (или) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) (для закупа лекарственных средств);	9) если потенциальный поставщик претендует на преимущественное право, копия сертификата о соответствии объекта <b>в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники потенциального поставщика</b> требованиям надлежащей производственной практики (GMP) (для закупа лекарственных средств), <b>требованиям стандарта системы управления качеством ИСО (для закупа изделий медицинского назначения)</b> и (или) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) (для закупа лекарственных средств);	Редакционная правка предлагается для раскрытия наименования международного стандарта и сертифицируемого объекта.
87.	подпункты 12) и 13) пункта 189 главы 13 раздела 3	отсутствуют	<b>12) копию действующего договора с указанием перечня лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических,</b>	Во исполнение представления Генеральной прокуратуры "Об устранении причин и условий, способствующих нарушениям

			<p>дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения) с производителем или владельцем регистрационного удостоверения или предприятием упаковщиком или юридическим лицом, входящим в фармацевтическую группу компаний/фармацевтический холдинг производителя, согласно регистрационному удостоверению;</p> <p>13) оригинал или нотариально засвидетельствованную копию документа (в случае необходимости также нотариально засвидетельствованный перевод документа), подтверждающего статус производителя потенциального поставщика предлагаемой к закупке медицинской техники, либо копию договора (в случае необходимости также нотариально засвидетельствованный перевод договора) или иные документы, подтверждающие право официального дистрибьютора либо официального представителя производителя на реализацию предлагаемой к закупке медицинской техники.</p>	<p>законности" по результатам проверки фактов приобретения медицинского оборудования по завышенным ценам поручению Администрации Президента Республики Казахстан.</p> <p>Отсутствием требований по обладанию статусом официального представителя производителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники могут воспользоваться недобросовестные поставщики, которые могут участвовать в тендере по лотам, по которым у них отсутствуют контракты. Это приведет к сбою поставок и задержкам в проведении процедур закупок. В свою очередь задержка поставок может привести к срыву лекарственного обеспечения населения и несвоевременному оказанию медицинской помощи в рамках ГОБМП.</p>
88.	пункт 189-1 главы 13 раздела 3	отсутствовал	<p><b>189-1. Основная часть тендерной заявки, также должна содержать, подтверждение потенциального поставщика:</b></p> <p>1) об отсутствии ограничений, предусмотренных пунктом 9 Правил;</p> <p>2) об отсутствии между ним и единственным дистрибьютором отношений, запрещенных Правилами</p> <p>3) о согласии на расторжение в порядке, установленном настоящими Правилами, договора поставки в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих Правил.</p>	Устранение пробела, Правилами предусмотрено ограничение для участия потенциальных поставщиков в проводимых закупках, однако не предусмотрено представление подтверждающих документов данным требованиям пункта 9 Правил.
89.	пункт 190 главы 13	190. Техническая часть тендерной заявки должна содержать документы,	190. Техническая часть тендерной заявки должна содержать документы,	

	<p>раздела 3</p>	<p>подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники требованиям, установленным настоящими Правилами:</p> <p>1) техническую спецификацию с указанием точных характеристик предлагаемого товара при предложении медицинской техники на электронном носителе в формате *.doc;</p> <p><del>2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;</del></p> <p>3) копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случае представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) вышеуказанные акты не представляются.</p>	<p>подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники требованиям, установленным настоящими Правилами:</p> <p>1) техническую спецификацию с указанием точных характеристик предлагаемого товара, при предложении медицинской техники на электронном носителе в формате *.doc;</p> <p>исключить</p> <p>2) копию действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выписку из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемую электронно-цифровой подписью экспертной организации, либо нотариально засвидетельствованную копию разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение товара на территории Республики Казахстан;</p> <p>При истечении срока регистрации на ранее ввезенные товары или товары, произведенные отечественными товаропроизводителями до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного годового количества и срок годности на момент поставок согласно сроку/графику поставок, предусмотренный настоящими Правилами (оригинал или нотариально засвидетельствованная копия заключения о безопасности и качестве продукции на поставляемый товар и складская справка);</p> <p>3) график поставок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и/или изделий медицинского назначения, согласованной, утвержденной</p>	<p>Предлагается исключить в связи с тем, что часть указанных требований к товарам, установленных главой 4, могут быть подтверждены только на момент поставки (за исключением регистрации, графика поставки и сроков годности). При этом в пункте 190 уточняется конкретный перечень документов, предоставляемый на момент проведения закупа.</p> <p>Во исполнение представления Генеральной прокуратуры "Об устранении причин и условий, способствующих нарушениям законности" по результатам проверки фактов приобретения медицинского оборудования по завышенным ценам поручению Администрации Президента Республики Казахстан.</p>
--	------------------	---	---	---

			<p>уполномоченным органом в области здравоохранения, подтвержденный производителем или владельцем регистрационного удостоверения или предприятием упаковщиком или юридическим лицом, входящим в группу фармацевтических компаний/фармацевтический холдинг производителя, согласно регистрационному удостоверению, с указанием наименования, даты, способа проводимого закупа по торговым наименованиям, выданный не ранее даты размещения объявления на интернет-ресурсе единого дистрибьютора, с указанием минимальных сроков годности на момент поставки;</p> <p>4) копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не ранее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случае представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) вышеуказанные акты не представляются;</p> <p>5) документ от экспертной организации, подтверждающий схожесть и (или) идентичность по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности биосимиляров в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом по форме утвержденной уполномоченным органом.</p>	<p>Отсутствием требований по обладанию статусом официального представителя производителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения могут воспользоваться недобросовестные поставщики, которые могут участвовать в тендере по лотам, по которым у них отсутствуют контракты. Это приведет к сбою поставок и задержкам в проведении процедур закупа. В свою очередь задержка поставок может привести к срыву лекарственного обеспечения населения и несвоевременному оказанию медицинской помощи в рамках ГОБМП.</p>
90.	пункт 196	196. Потенциальный поставщик имеет	196. Потенциальный поставщик имеет	Редакционная правка.

	главы 13 раздела 3	право изменить, отозвать свою тендерную заявку до истечения срока представления тендерной заявки и на возврат обеспечения.	право изменить, отозвать свою тендерную заявку до истечения срока представления тендерной заявки и на возврат <b>гарантийного</b> обеспечения <b>тендерной заявки.</b>	
91.	пункт 203 главы 13 раздела 3	203. Единый дистрибьютор в журнале регистрации <del>банковских</del> <b>гарантий</b> указывают следующие сведения: 1) название двухэтапного тендера, дату его объявления; 2) фамилию, имя, отчество (при наличии) уполномоченного представителя потенциального поставщика, представившего гарантийное обеспечение; 3) дату и время регистрации <del>банковской</del> <b>гарантии.</b>	203. Единый дистрибьютор в журнале регистрации <b>гарантийного обеспечения тендерной заявки</b> указывают следующие сведения: 1) название двухэтапного тендера, дату его объявления; 2) фамилию, имя, отчество (при наличии) уполномоченного представителя потенциального поставщика, представившего гарантийное обеспечение; 3) дату и время регистрации <b>гарантийного обеспечения тендерной заявки.</b>	Редакционная правка.
92.	Пункт 204 главы 13 раздела 3	204. Гарантийное обеспечение тендерной заявки не возвращается по соответствующим лотам, если потенциальный поставщик: 1) отозвал или изменил (за исключением, когда изменения были внесены в соответствии с настоящими Правилами в тендерную заявку на основании замечаний единого дистрибьютора) тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок; 2) победитель уклонился от заключения договора поставки или договора финансового лизинга после признания победителем двухэтапного тендера; 3) победитель не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора поставки или финансового лизинга; 4) представил ценовое предложение, превышающее выделенную для закупа по данному лоту сумму; 5) не представил первичное ценовое предложение в порядке, установленном настоящими Правилами; 6) потенциальный поставщик, занявший	204. Гарантийное обеспечение тендерной заявки не возвращается по соответствующим лотам, если потенциальный поставщик: 1) отозвал или изменил (за исключением, когда изменения были внесены в соответствии с настоящими Правилами в тендерную заявку на основании замечаний единого дистрибьютора) тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок; 2) победитель уклонился от заключения договора поставки или договора финансового лизинга после признания победителем двухэтапного тендера; 3) победитель не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора поставки или финансового лизинга; 4) представил ценовое предложение, превышающее выделенную для закупа по данному лоту сумму; 5) не представил первичное ценовое предложение в порядке, установленном настоящими Правилами; 6) занявший второе место, уклонился от	

		второе место, уклонился от заключения договора поставки или договора финансового лизинга; 7) потенциальный поставщик, занявший второе место, заключив договор, не внес в срок гарантийное обеспечение исполнения договора поставки или договора финансового лизинга.	заключения договора поставки или договора финансового лизинга; 7) занявший второе место, заключив договор, не внес в срок гарантийное обеспечение исполнения договора поставки или договора финансового лизинга; <b>8) приглашенный на закуп способом из одного источника на основании пунктов 25 и 30-1 Правил, уклонился от закупа способом из одного источника;</b> <b>9) с которым заключается долгосрочный договор поставки на основании пункта 27 Правил уклонился от заключения такого договора.</b>	В связи с отклонением заявок потенциальных поставщиков в виду предоставления поддержки потенциальному являющемуся ОТП или предоставившему сертификат GDP или GMP или GPP и установления ответственности потенциальных поставщиков получившим поддержку.
93.	пункт 205 главы 12 раздела 3	205. Гарантийное обеспечение тендерной заявки возвращается <del>в течение пяти рабочих дней со дня:</del> 1) отзыва потенциальным поставщиком тендерной заявки до истечения окончательного срока приема тендерных заявок; 2) подписания протокола подведения итогов двухэтапного тендера (за исключением победителя и потенциального поставщика, занявшего второе место); 3) вступления в силу договора и внесения победителем гарантийного обеспечения договора.	205. Гарантийное обеспечение тендерной заявки возвращается в течение пяти рабочих дней <b>по письменному обращению потенциального поставщика в случае:</b> 1) отзыва потенциальным поставщиком тендерной заявки до истечения окончательного срока приема тендерных заявок; 2) подписания протокола подведения итогов двухэтапного тендера (за исключением победителя и потенциального поставщика, занявшего второе место); 3) вступления в силу договора и внесения победителем гарантийного обеспечения договора.	Ввиду необходимости возврата официального банковского документа обеспечивающего финансовые обязательства потенциального поставщика предлагается установить возврат гарантийных обеспечений по его письменному обращению, с целью избежания утери и передачи неуполномоченным третьим лицам.
94.	пункт 206 главы 12 раздела 3	206. Гарантийное обеспечение тендерной заявки потенциальному поставщику, занявшему второе место, возвращается в течение пяти рабочих дней после внесения гарантийного обеспечения договора победителем.	206. Гарантийное обеспечение тендерной заявки потенциальному поставщику, занявшему второе место, возвращается <b>по письменному обращению потенциального поставщика</b> после внесения гарантийного обеспечения договора победителем.	Ввиду необходимости возврата официального банковского документа обеспечивающего финансовые обязательства потенциального поставщика предлагается установить возврат гарантийных обеспечений по его письменному обращению, с целью избежания утери и передачи неуполномоченным третьим лицам.
95.	абзац второй пункта 208 главы 13	отсутствует	<b>На следующий рабочий день после дня вскрытия конвертов комиссия доводит до сведения потенциальных поставщиков</b>	С целью обеспечения прозрачности закупок и обеспечения своевременного информирования потенциальных



	раздела 3		регламент с указанием места, времени и даты проведения процедур, предусмотренных настоящими Правилами, путем размещения регламента на интернет-ресурсе единого дистрибьютора.	поставщиков.
96.	подпункт 3) пункта 212 главы 13 раздела 3	3) секретарь комиссии оформляет протокол вскрытия конвертов с тендерными заявками в течение трех рабочих дней со дня вскрытия и публикует его на интернет-ресурсе единого дистрибьютора на следующий день после оформления.	исключить	Предлагается исключить ввиду целесообразности сокращения количества протоколов и сжатости сроков проведения закупок, не позволяющие своевременно обработать тендерные заявки для оформления описи.
97.	пункт 213 главы 13 раздела 3	213. Тендерная комиссия предварительно рассматривает тендерные заявки на соответствие требованиям настоящих Правил в течение десяти рабочих дней со дня <del>опубликования протокола</del> вскрытия.	213. Тендерная комиссия предварительно рассматривает тендерные заявки на соответствие требованиям настоящих Правил в течение десяти рабочих дней со дня вскрытия <del>конвертов тендерными заявками.</del>	Данное дополнение пункта 213 регламентирует срок рассмотрения заявок при проведении повторного двухэтапного тендера.
98.	пункт 214 главы 13 раздела 3	214. Не позднее третьего рабочего дня со дня вскрытия тендерных заявок секретарь комиссии представляет для рассмотрения эксперта тендерные заявки <del>(в случаях привлечения).</del>	214. Не позднее третьего рабочего дня со дня вскрытия тендерных заявок секретарь комиссии представляет для рассмотрения эксперта тендерные заявки.	Предлагаемая правка корреспондирует к пунктам 172 и 175 проекта Правил.
99.	подпункт 3) пункта 217 главы 13 раздела 3	217. Комиссия признает внесенное обеспечение тендерной заявки не соответствующим требованиям настоящих Правил, в случаях: 1) недостаточного срока действия обеспечения тендерной заявки, представленной в виде банковской гарантии; 2) ненадлежащего оформления обеспечения тендерной заявки, которое выражается в отсутствии сведений, не позволяющих комиссии установить: лицо, выдавшее обеспечение тендерной заявки; название двухэтапного тендера, для участия в котором вносится обеспечение тендерной заявки в виде банковской гарантии; срок действия обеспечения тендерной	217. Комиссия признает внесенное <b>гарантийное</b> обеспечение тендерной заявки не соответствующим требованиям настоящих Правил, в случаях: 1) недостаточного срока действия обеспечения тендерной заявки, представленной в виде банковской гарантии; 2) ненадлежащего оформления обеспечения тендерной заявки, которое выражается в отсутствии сведений, не позволяющих комиссии установить: лицо, выдавшее обеспечение тендерной заявки; название двухэтапного тендера, для участия в котором вносится обеспечение тендерной заявки в виде банковской гарантии; срок действия обеспечения тендерной	Для обеспечения исчерпывающих правовых оснований решениям комиссий в случаях не достаточности внесенных сумм обеспечений (банковской гарантии) тендерных заявок. Исключить последний абзац, в виду урегулирования данного вопроса пунктом 215 Правил.

		<p>заявки, условия его предоставления, представленной в виде банковской гарантии; лицо, которому выдано обеспечение тендерной заявки; лицо, в пользу которого вносится обеспечение тендерной заявки.</p> <p><del>По указанным несоответствиям комиссия предоставляет потенциальным поставщикам право для приведения в соответствие в течение трех рабочих дней со дня размещения протокола предварительного рассмотрения на интернет-ресурсе единого дистрибьютора.</del></p>	<p>заявки, условия его предоставления, представленной в виде банковской гарантии; лицо, которому выдано обеспечение тендерной заявки; лицо, в пользу которого вносится обеспечение тендерной заявки.</p> <p>3) внесенное гарантийное обеспечение тендерной заявки не соответствует требованиям пункта 199 настоящих Правил.</p>	
100.	пункт 218 главы 13 раздела 3	<p>218. По результатам предварительного рассмотрения составляется протокол. Протокол предварительного рассмотрения тендерных заявок размещается на интернет-ресурсе единого дистрибьютора в течение десяти рабочих дней, при повторном двухэтапном тендере в течение пяти рабочих дней со дня начала рассмотрения тендерных заявок, в котором отражаются:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) наименования потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, с указанием номеров лотов, по которым он принимает участие, и их заявленные первичные ценовые предложения по каждому лоту;</li> <li>2) наименования потенциальных поставщиков, допущенных к аукциону;</li> <li>3) наименования потенциальных поставщиков, к тендерным заявкам которых имеются замечания, с указанием причин;</li> <li>4) срок в три рабочих дня, не включая дня опубликования протокола вскрытия, в течение которых надлежит устранить замечания;</li> <li>5) номера лотов, по которым представлено менее двух тендерных заявок;</li> <li>6) номера лотов, по которым представлены тендерные заявки отечественных товаропроизводителей;</li> <li>7) номера лотов с тендерными заявками отечественных товаропроизводителей, с</li> </ol>	<p>218. По результатам <b>вскрытия и</b> предварительного рассмотрения составляется протокол. Протокол <b>вскрытия и</b> предварительного рассмотрения тендерных заявок размещается на интернет-ресурсе единого дистрибьютора не позднее десяти рабочих дней, при повторном двухэтапном тендере <b>не позднее пяти рабочих дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками</b>, в котором отражаются <b>при наличии:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) место и время проведения предварительного рассмотрения тендерных заявок;</li> <li>2) состав комиссии, секретарь комиссии;</li> <li>3) наименования потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, с указанием даты и времени их представления и представления гарантийных обязательств;</li> <li>4) наименования потенциальных поставщиков, отозвавших свои тендерные заявки до истечения окончательного срока представления тендерных заявок (при наличии);</li> <li>5) наименования потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки после окончательного срока приема тендерных заявок (при наличии);</li> <li>6) наименования потенциальных</li> </ol>	<p>Предлагается объединить протоколы вскрытия и предварительного рассмотрения ввиду целесообразности сокращения количества протоколов и сжатости сроков проведения закупок, не позволяющих своевременно обработать тендерные заявки для оформления описи.</p>

		<p>которыми возможно заключение долгосрочных договоров поставки при условии подтверждения производства лекарственных средств в соответствии с требованиями надлежащей производственной практики (GMP) и (или) производства изделий медицинского назначения в соответствии с требованиями международного стандарта;</p> <p>8) номера лотов, по которым оказана поддержка предпринимательской инициативы.</p>	<p><b>поставщиков с указанием фамилии, имени и отчества (при наличии) руководителя либо уполномоченного представителя потенциального поставщика присутствовавшего на процедуре вскрытия тендерных заявок;</b></p> <p><b>7) описание тендерных заявок представленных потенциальными поставщиками на участие в двухэтапном тендере;</b></p> <p><b>8) наименования потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, с указанием номеров лотов, по которым они принимают участие, и их заявленные первичные ценовые предложения по каждому лоту;</b></p> <p><b>9) наименование потенциальных поставщиков, к тендерным заявкам которых не имелись замечания;</b></p> <p><b>10) наименования потенциальных поставщиков, к тендерным заявкам которых имеются замечания, с указанием причин;</b></p> <p><b>11) номера лотов, по которым не представлены тендерные заявки;</b></p> <p><b>12) номера лотов, по которым представлено менее двух тендерных заявок;</b></p> <p><b>13) номера лотов, по которым представлены тендерные заявки отечественных товаропроизводителей;</b></p> <p><b>14) номера лотов, по которым возможно заключение долгосрочного договора поставки, в которых подана одна тендерная заявка потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем, при условии подтверждения производства лекарственных средств в соответствии с требованиями надлежащей производственной практики (GMP) и (или) производства изделий медицинского назначения в соответствии со международным стандартом;</b></p> <p><b>15) наименования потенциальных</b></p>	
--	--	---	---	--

			поставщиков, которые претендуют на преимущество на заключение договоров поставки с указанием номеров лотов; <b>16) срок в три рабочих дня, со дня опубликования протокола вскрытия и предварительного рассмотрения тендерных заявок, в течение которых надлежит устранить замечания.</b>	
101.	пункт 223 главы 13 раздела 3	223. Комиссия повторно рассматривает тендерные заявки в течение пяти рабочих дней, <del>при повторном двухэтапном тендере в течение трех рабочих дней</del> после вскрытия дополнений.	223. Комиссия повторно рассматривает тендерные заявки в течение пяти рабочих дней после вскрытия дополнений к тендерным заявкам.	Для возможности более качественной обработки тендерных заявок.
102.	пункт 227 главы 13 раздела 3	227. Протокол допуска к аукциону содержит: 1) наименование потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, с указанием номеров лотов, по которым принимает участие каждый из потенциальных поставщиков; 2) наименование потенциальных поставщиков, к тендерным заявкам которых не имелись замечания; 3) наименования потенциальных поставщиков, к тендерным заявкам которых у комиссии имелись замечания, а также информацию о представлении дополнений к тендерным заявкам; 4) номера лотов, по которым представлены тендерные заявки отечественными товаропроизводителями; 5) номера лотов, по которым оказана поддержка предпринимательской инициативы; 6) первичное ценовое предложение потенциального поставщика по каждому лоту; 7) номера лотов, по которым допущен только один потенциальный поставщик, который не участвует в аукционе в виду отсутствия конкурентной среды; 8) решение комиссии о допуске	227. Протокол допуска к аукциону содержит: <b>1) место и время проведения аукциона;</b> <b>2) состав и секретарь комиссии;</b> 3) наименования потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, с указанием номеров лотов, по которым <b>они</b> принимают участие и их заявленные первичные ценовые предложения по каждому лоту; <b>4) наименование потенциальных поставщиков, к тендерным заявкам которых не имелись замечания;</b> 5) наименования потенциальных поставщиков, к тендерным заявкам которых у комиссии имелись замечания, а также информацию о представлении дополнений к тендерным заявкам; <b>6) наименования потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых отклонены в целом или по лоту в соответствии с настоящими Правилами, с указанием причин;</b> 7) номера лотов, по которым представлены тендерные заявки отечественными товаропроизводителями, тендерные заявки которых соответствуют требованиям настоящих Правил; 8) наименование потенциальных	Для уточнения содержания протокола допуска.

		потенциальных поставщиков к процедуре аукциона.	поставщиков, которым предоставлено преимущество на заключение договоров поставки, с указанием номеров лотов в которых они участвуют; 9) номера лотов, по которым закуп был признан несостоявшимся в соответствии с главой 5 и 6 настоящих Правил; <b>10) наименования потенциальных поставщиков, являющихся отечественными производителями, с которым заключается долгосрочный договор поставки в соответствии с главой 18, с указанием лотов;</b> 11) номера лотов, по которым допущен только один потенциальный поставщик, который не участвует в аукционе в виду отсутствия конкурентной среды; 12) решение комиссии о допуске потенциальных поставщиков к процедуре аукциона.	
103.	пункт 228 главы 13	228. Комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях: 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил; <b>отсутствует</b> 2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица; 3) непредставления копии устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или выписка из реестра держателей акций или копия учредительного договора после даты объявления закупа);	228. Комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях: 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил; <b>2) представления тендерной заявки или товара, не соответствующих требованиям настоящих Правил и (или) условиям объявления;</b> 3) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица; 4) непредставления копии устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или выписка из реестра держателей акций или копия учредительного договора после	Уточняющая норма и приведение в соответствие с Правилами.

		<p>4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность), копии документа, удостоверяющую личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);</p> <p>5) непредставления копий разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально засвидетельствованных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;</p> <p>б) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученным посредством веб-портала «электронного правительства», полученных не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;</p> <p>7) наличия в сведениях соответствующего</p>	<p>5) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность), копии документа, удостоверяющую личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);</p> <p>б) непредставления копий разрешений и (или) уведомлений <b>на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию изделий медицинского назначения или медицинской техники</b>, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально засвидетельствованных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;</p> <p>7) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученным посредством веб-портала «электронного правительства», полученных не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;</p> <p>8) наличия в сведениях соответствующего</p>	<p>Уточняющая норма и приведение в соответствие с законодательством о разрешениях и уведомлениях.</p>
--	--	---	---	---

	<p>органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);</p> <p>8) непредставления подписанного оригинала справки банка в соответствии с требованиями раздела 3 настоящих Правил;</p> <p>9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;</p> <p>10) непредставления сведений о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;</p> <p>11) непредставления технической спецификации <del>в соответствии с требованиями настоящих Правил</del> <b>объявленными условиями</b>;</p> <p>12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям настоящих Правил и (или) объявлению;</p> <p>13) установления факта представления недостоверной информации;</p> <p>14) подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;</p> <p>15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского</p>	<p>органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);</p> <p>9) непредставления подписанного оригинала справки банка в соответствии с требованиями раздела 3 настоящих Правил;</p> <p>10) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;</p> <p>11) непредставления сведений о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;</p> <p>12) непредставления <b>потенциальным поставщиком</b> технической спецификации, <b>характеристики</b>;</p> <p>13) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, <b>характеристики</b> не соответствующей требованиям настоящих Правил и (или) объявлению;</p> <p>14) установления факта представления недостоверной информации;</p> <p>15) подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;</p> <p>16) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского</p>	
--	---	--	--

		<p>назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;</p> <p>16) непредставления копии акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения <del>и медицинской техники</del>, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», либо если указанные акты представлены позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками, за исключением случая представления сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);</p> <p>17) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;</p> <p>18) несоответствия требованиям пункта 18 настоящих Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 19 настоящих Правил;</p> <p>19) предусмотренных в пунктах 26, 31 настоящих Правил;</p> <p>20) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях объявленного двухэтапного тендера;</p> <p>21) если не представлено либо представлено не подписанное ценовое предложение;</p> <p>22) представления ценового предложения выше цены, выделенной для закупа по соответствующему лоту, и предельной цены, установленной уполномоченным органом в области здравоохранения по</p>	<p>назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;</p> <p>17) непредставления копии акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств и изделий медицинского назначения, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», либо если указанные акты представлены позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками, за исключением случая представления сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);</p> <p>18) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;</p> <p>19) несоответствия требованиям пункта 18 настоящих Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 19 настоящих Правил;</p> <p>20) предусмотренных в пунктах 26, 31 настоящих Правил;</p> <p>21) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях объявленного двухэтапного тендера;</p> <p>22) если не представлено либо представлено не подписанное ценовое предложение;</p> <p>23) представления <b>первичного</b> ценового предложения выше цены, выделенной для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельной цены, установленной уполномоченным органом в области</p>	<p>Эксперт дает экспертное заключение по технической части тендерной заявки на соответствие предлагаемых потенциальными поставщиками лекарственных средств, изделий медицинского назначения списку единого дистрибьютора и требованиям к закупаемым лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения, установленным настоящими Правилами.</p>
--	--	---	--	--



		<p>международному непатентованному наименованию и (или) торговому наименованию;</p> <p>23) представления тендерной заявки и (или) дополнений к ней не в прошитом виде, с не пронумерованными страницами, не запечатанных в конверте, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, единого дистрибьютора;</p> <p><b>отсутствуют</b></p>	<p>здравоохранения по международному непатентованному наименованию и (или) торговому наименованию;</p> <p>24) представления тендерной заявки и (или) дополнений к ней не в прошитом виде, с не пронумерованными страницами, не запечатанных в конверте, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, единого дистрибьютора;</p> <p>25) признания экспертом или экспертами характеристик и/или технической спецификации предложенных потенциальным поставщиком товаров не соответствующими списку единого дистрибьютора и требованиям к закупаемым товарам, установленным настоящими Правилами;</p> <p>26) потенциальный поставщик состоит в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);</p> <p>27) непредставления копии действующего договора с указанием перечня лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения) с производителем или владельцем регистрационного удостоверения или предприятием упаковщиком или юридическим лицом, входящим в группу фармацевтических компаний/фармацевтический холдинг производителя, согласно регистрационному удостоверению;</p> <p>28) непредставления оригинала или нотариально засвидетельствованной копии документа (в случае необходимости также нотариально засвидетельствованный перевод документа), подтверждающего статус</p>	<p>Уточняющая норма и приведение в соответствие с Кодексом.</p>
--	--	--	---	---

			<p>производителя потенциального поставщика предлагаемой к закупу медицинской техники, либо копиидоговора (в случае необходимости также нотариально засвидетельствованный перевод договора) или иных документов, подтверждающих право официального дистрибьютора либо официального представителя производителя на реализацию предлагаемой к закупу медицинской техники;</p> <p>29) непредставления или представления несоответствующего графика поставок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и/или изделий медицинского назначения, согласованной, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, подтвержденным производителем или владельцем регистрационного удостоверения или предприятием-упаковщиком или юридическим лицом, входящим в группу фармацевтических компаний/фармацевтический холдинг производителя, согласно регистрационному удостоверению, с указанием наименования, даты, способа проводимого закупа по торговым наименованиям, выданного не ранее даты размещения объявления на интернет-ресурсе единого дистрибьютора, с указанием минимальных сроков годности на момент поставки;</p> <p>30) потенциальный поставщик не соответствует требованиям подпункта 2) пункта 14 главы 3 Правил.</p>	
104.	пункт 230 главы 13	230. Секретарь либо член комиссии объявляют участникам двухэтапного тендера все первичные ценовые предложения	230. Секретарь либо член комиссии объявляют участникам двухэтапного тендера все первичные ценовые предложения	С целью установления порядка проведения аукциона

	раздела 3	потенциальных поставщиков, допущенных к аукциону по лоту, после чего предлагают уменьшить первоначальное ценовое предложение. Шаг аукциона составляет не менее половины процента (0,5) от предлагаемого первичного ценового предложения.	потенциальных поставщиков, допущенных к аукциону по лоту, после чего предлагают уменьшить <b>первичное</b> ценовое предложение <b>и предоставить окончательное ценовое предложение</b> . Шаг аукциона составляет не менее половины процента (0,5) от предлагаемого <b>первичного</b> ценового предложения.	
105.	пункт 231 главы 13 раздела 3	231. На прием окончательных ценовых предложений отводится до пяти минут, исчисляемых с момента объявления начала их приема. Если потенциальным поставщиком, внесшим <b>первоначальное</b> ценовое предложение, не внесено окончательное ценовое предложение, то его <b>первоначальное</b> предложение принимается как окончательное.	231. На прием окончательных ценовых предложений отводится до пяти минут, исчисляемых с момента объявления начала их приема. Если потенциальным поставщиком, внесшим <b>первичное</b> ценовое предложение, не внесено окончательное ценовое предложение, то его <b>первичное</b> предложение принимается как окончательное.	В связи с отсутствием в Правилах понятия первоначального ценового предложения
106.	пункт 232 главы 13 раздела 3	232. В случае подачи двух и более одинаковых окончательных ценовых предложений, для определения наименьшей цены допускается подача дополнительного ценового предложения, которое считается окончательным	232. В случае подачи двух и более одинаковых <b>наименьших</b> окончательных ценовых предложений, для определения наименьшей цены допускается подача дополнительного ценового предложения, которое считается окончательным	Устранения пробела в действующих Правилах
107.	пункт 233 главы 13 раздела 3	233. Если потенциальными поставщиками представлены одинаковые окончательные ценовые предложения по лоту, то такой лот признается несостоявшимся.	233. Если потенциальными поставщиками представлены <b>два и более одинаковых наименьших окончательных</b> ценовых предложений по лоту, победителем признается потенциальный поставщик, <b>первым подавший тендерную заявку</b> .	Устранение пробела в действующих Правилах для возможности определения победителя.
108.	пункт 235 главы 13 раздела 3	235. Потенциальный поставщик, занявший второе место, определяется на основе цены, следующей после наименьшего ценового предложения.	235. Потенциальный поставщик, занявший второе место, определяется на основе <b>окончательной</b> цены, следующей после наименьшего ценового предложения.	Для определения победителя в случае отказа от заключения договора победителя занявшего первое место.
109.	пункт 236 главы 13 раздела 3	236. Потенциальный поставщик, занявший второе место, не определяется в случае представления одинаковых цен.	236. В случае представления <b>двух и более одинаковых окончательных цен, следующих после наименьшего ценового предложения</b> , потенциальным поставщиком, занявшим второе место, признается потенциальный поставщик, <b>первым подавший тендерную заявку из потенциальных поставщиков, подавших одинаковые окончательные цены</b> ,	Устранение пробела в действующих Правилах для возможности определения второго потенциального поставщика.

			<b>следующие после наименьшего ценового предложения.</b>	
110.	пункт 237 главы 13 раздела 3	237. Основания отклонения ценового предложения по лоту при проведении аукциона: 1) окончательное (при наличии дополнительное) ценовое предложение представлено не подписанным, без указания лота и его цены; 2) в случаях представления окончательного (при наличии дополнительного) ценового предложения выше цены, выделенной для закупа по соответствующему лоту. При этом, если по лоту останется менее двух потенциальных поставщиков, участвующих в аукционе, комиссия признает такой лот несостоявшимся в виду отсутствия конкурентной среды и единый дистрибьютор осуществляет закуп способом из одного источника у данного потенциального поставщика.	237. Основания отклонения ценового предложения по лоту при проведении аукциона: <b>1) окончательное (при наличии дополнительное) ценовое предложение не соответствует требованиям пункта 191 Правил;</b> 2) в случаях представления окончательного (при наличии дополнительного) ценового предложения выше цены, выделенной для закупа по соответствующему лоту, <b>и предельной цены, установленной уполномоченным органом в области здравоохранения по международному непатентованному наименованию и (или) торговому наименованию.</b> При этом, если по лоту останется менее двух потенциальных поставщиков, участвующих в аукционе, комиссия признает такой лот несостоявшимся в виду отсутствия конкурентной среды и единый дистрибьютор осуществляет закуп способом из одного источника у данного потенциального поставщика.	В целях исключения случаев не предоставления потенциальными поставщиками первичного ценового предложения не соответствующего требованиям Правил.
111.	подпункт 7) пункта 238 главы 13 раздела 3	7) наименование победителей по каждому лоту (при наличии);	7) наименование победителей по каждому лоту <b>с указанием количества, цены и суммы закупаемых товаров</b> (при наличии);	Для предоставления полной информации заинтересованным лицам.
112.	подпункт 12) пункта 238 главы 13 раздела 3	отсутствует	<b>12) наименования потенциальных поставщиков, являющихся отечественными производителями, с которыми заключается долгосрочный договор поставки в соответствии с главой 18, с указанием лотов.</b>	Данная информация необходима в случае участия ОТП.
113.	пункт 239 главы 13 раздела 3	239. Не позднее одного рабочего дня после дня окончания аукциона <del>наименования победителей и потенциальных поставщиков, занявших второе место,</del> подлежат публикации на интернет-ресурсе единого дистрибьютора.	239. Не позднее одного рабочего дня после дня окончания аукциона <b>протокол итогов</b> подлежит публикации на интернет-ресурсе единого дистрибьютора.	Для обеспечения прозрачности проводимых закупок.

114.	пункт 240 главы 13 раздела 3	240. По письменному запросу участника двухэтапного тендера единый дистрибьютор выдает ему копию протокола итогов тендера в течение пяти рабочих дней.	<b>исключить</b>	В связи с опубликованием протокола итогов на интернет ресурсе Единого дистрибьютора.
115.	подпункты 2) пункта 243 главы 13 раздела 3	2) представления менее двух тендерных заявок;	<b>исключить</b>	Данный случай отражен в подпунктах 3 и 4 настоящего пункта
116.	подпункты 5) пункта 243 главы 13 раздела 3	5) при проведении аукциона останется менее двух потенциальных поставщиков, участвующих в аукционе;	<b>5) при проведении аукциона осталось менее двух потенциальных поставщиков в результате отклонения ценовых предложений других потенциальных поставщиков, участвующих в аукционе;</b>	Норма уточняющего характера.
117.	подпункты 7), 8) пункт 243 главы 13 раздела 3	отсутствуют	<b>7) при наступлении случаев, предусмотренных пунктами 24 и 25 Правил; 8) при наступлении случаев, предусмотренных пунктами 30 и 30-1 Правил;</b>	Установление исчерпывающих оснований для признания несостоявшимся двухэтапного тендера, установленных в главах 3, 4.
118.	пункт 244 главы 13 раздела 3	244. Договор поставки по результатам тендера с использованием двухэтапных процедур заключается единым дистрибьютором с учетом требований <b>главы 16</b> настоящих Правил.	244. Договор поставки по результатам тендера с использованием двухэтапных процедур заключается единым дистрибьютором с учетом требований <b>главы 15</b> настоящих Правил.	Редакционная правка
119.	пункт 245 главы 13 раздела 3	245. Если потенциальным поставщиком является отечественный товаропроизводитель, которым подана одна тендерная заявка, соответствующая требованиям настоящих Правил на лоты для заключения долгосрочного договора поставки, то согласно <b>главе 19</b> настоящих Правил с ним заключается такой договор без применения способа из одного источника.	245. Если потенциальным поставщиком является отечественный товаропроизводитель, которым подана одна тендерная заявка, соответствующая требованиям настоящих Правил на лоты для заключения долгосрочного договора поставки, то согласно <b>главе 18</b> настоящих Правил с ним заключается такой договор без применения способа из одного источника.	Редакционная правка
120.	подпункт 4) пункта 246 раздела 3	4) отказ от осуществления закупа в случае отсутствия потребности заказчиков.	4) <b>об отказе</b> от осуществления закупа в случае отсутствия потребности заказчиков.	Редакционная правка
<b>Глава 14. Закуп способом из одного источника</b>				
<b>Параграф 1. Основания для осуществления закупа способом из одного источника</b>				
121.	пункт 247 главы 14	247. Организация и проведение закупа способом из одного источника по	<b>247. Закуп способом из одного источника осуществляется единым дистрибьютором</b>	В данной редакции пункта 247 устанавливаются исчерпывающие

	<p>раздела 3</p>	<p>несостоявшимся закупам предусматривают выполнение следующих последовательных мероприятий:</p> <p>1) принятие решения единым дистрибьютором о проведении закупа способом из одного источника с обоснованием применения данного способа;</p> <p>2) создание комиссии для организации и проведения процедур закупа способом из одного источника;</p> <p>3) направление потенциальному поставщику приглашения об участии в закупе способом из одного источника с запросом о подтверждении соответствия требованиям глав 3 и 4 настоящих Правил, за исключением подпунктов 5) и 6) пункта 248 настоящих Правил;</p> <p>4) направление потенциальным поставщиком согласия об участии в закупе из одного источника с приложением документов, предусмотренных в приглашении;</p> <p>5) размещение на интернет-ресурсе единого дистрибьютора протокола об итогах закупа способом из одного источника;</p> <p>6) заключение договора с потенциальным поставщиком на основании протокола об итогах закупа способом из одного источника.</p>	<p><b>в следующих случаях:</b></p> <p><b>1) при признании двухэтапного тендера в целом или по какому-либо его лоту несостоявшимся;</b></p> <p><b>2) при поступлении дополнительной заявки от заказчиков в сторону увеличения объема лекарственных средств и изделий медицинского назначения, а также при закупе для формирования или пополнения неснижаемого запаса в том же финансовом году;</b></p> <p><b>3) когда победитель двухэтапного тендера и потенциальный поставщик, занявший второе место (при наличии) не подписали в установленные сроки договор поставки;</b></p> <p><b>4) при расторжении договора поставки ввиду неисполнения, ненадлежащего исполнения поставщиком своих обязательств по договору поставки или долгосрочного договора поставки.</b></p> <p><b>5) при закупе у потенциального поставщика-иностранного производителя (завода-изготовителя) или отечественного товаропроизводителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения, не имеющих зарегистрированных в Республике Казахстан аналогов по международному непатентованному наименованию (составу) и (или) характеристике (далее – товары, не имеющие аналогов);</b></p> <p><b>6) при закупе через международные организации, учрежденные Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций, по согласованию с уполномоченным органом в области здравоохранения, на основании международных договоров (соглашений), ратифицированных Республикой Казахстан, а также международных договоров, подписанных в их реализацию;</b></p>	<p>основания и случаи для закупа из одного источника и их детальное описание.</p> <p>Международные организации не продают напрямую Единому дистрибьютору, а предоставляют услуги по организации закупа у производителей для Единого дистрибьютора</p>
--	------------------	---	--	---

**Параграф 2. Порядок осуществления закупа способом из одного источника**

<p>122.</p>	<p>пункт 248 главы 14 раздела 3</p>	<p>248. Закуп способом из одного источника осуществляется единым дистрибьютором в следующих случаях:</p> <p>1) при признании двухэтапного тендера в целом или по какому-либо его лоту несостоявшимся;</p> <p>2) при поступлении дополнительной заявки от заказчиков в сторону увеличения объема лекарственных средств и изделий медицинского назначения, а также закупе для пополнения неснижаемого запаса в том же финансовом году.</p> <p>В данном случае единый дистрибьютор осуществляет закупки из одного источника у того же поставщика по фиксированным ценам согласно условиям договора поставки. При этом, документы, подтверждающие соответствие требованиям настоящих Правил, поставщиком не представляются.</p> <p>В случае полного отказа от поставки, приглашение направляется другому потенциальному поставщику, определенному единым дистрибьютором. При частичном отказе поставщика единый дистрибьютор отказывается от осуществления закупа у данного поставщика либо осуществляет закуп на предлагаемый частичный объем, а оставшуюся часть объема дополнительной заявки осуществляет закуп у другого потенциального поставщика, определенного единым дистрибьютором. При этом, цена товара не должна превышать фиксированную цену заключенного договора поставки.</p> <p>3) когда победитель двухэтапного тендера и (или) потенциальный поставщик, занявший второе место, в установленные сроки не подписали и уклонились от подписания договора поставки или долгосрочного договора поставки. В данном случае единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней</p>	<p><b>248. Организация и проведение закупа способом из одного источника (за исключением закупа в соответствии с подпунктами 5) и 6) пункта 247 Правил) предусматривают выполнение следующих последовательных мероприятий:</b></p> <p><b>1) принятие решения единым дистрибьютором о проведении закупа способом из одного источника с обоснованием применения данного способа;</b></p> <p><b>2) создание комиссии для организации и проведения процедур закупа способом из одного источника;</b></p> <p><b>3) направление потенциальному поставщику приглашения об участии в закупе способом из одного источника;</b></p> <p><b>4) направление потенциальным поставщиком единому дистрибьютору в течение трех рабочих дней с даты приглашения об участии в закупе способом из одного источника согласия об участии в закупе из одного источника или письма об отказе в участии с указанием причин. Единый дистрибьютор может продлить срок представления документов до двадцати календарных дней по обоснованному обращению потенциального поставщика. При этом, отсутствие ответа в установленный настоящим подпунктом срок расценивается как отказ от участия в закупе способом из одного источника;</b></p> <p><b>5) направление потенциальным поставщиком единому дистрибьютору в течение трех рабочих дней с даты приглашения об участии в закупе способом из одного источника ценового предложения и документов, подтверждающих соответствие потенциального поставщика требованиям глав 3 и 4 настоящих Правил, в</b></p>	<p>В целях последовательности проведения мероприятий в данной редакции пункта описывается порядок осуществления закупа из одного источника.</p>
-------------	---	--	--	---

	<p>со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение потенциальному поставщику, участвовавшему в двухэтапном тендере, представившему наименьшее ценовое предложение после победителя, поставщика, занявшего второе место. В случаях его отказа либо несоответствия представленных документов требованиям настоящих Правил, единый дистрибьютор направляет приглашение другому потенциальному поставщику, определенному единым дистрибьютором. При этом, цена в договоре поставки не должна превышать цену победителя двухэтапного тендера, отказавшегося от подписания договора поставки;</p> <p>4) при расторжении договора поставки ввиду неисполнения, ненадлежащего исполнения поставщиком своих обязательств по договору поставки или долгосрочного договора поставки. В данном случае единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение с указанием необходимых документов, подтверждающих соответствие настоящим Правилам, потенциальному поставщику, определенному единым дистрибьютором. Договор поставки на лекарственные средства, изделия медицинского назначения заключается по цене, не более фиксированной цены расторгнутого договора поставки;</p> <p>5) при закупе у международных организаций, учрежденных Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций, по решению уполномоченного органа в области здравоохранения, на основании международных договоров (соглашений), ратифицированных Республикой Казахстан, а также</p>	<p>соответствии с пунктами 189 и 190 Правил. Ценовое предложение потенциального поставщика не превышает цены, выделенной для закупа по соответствующему лоту, и предельной цены, установленной уполномоченным органом в области здравоохранения по международному непатентованному наименованию и (или) торговому наименованию.</p> <p>б) проведение переговоров с потенциальным поставщиком на предмет уменьшения цены договора поставки. Потенциальный поставщик может отказаться от такого предложения, что не является основанием для отказа от подписания договора поставки единым дистрибьютором.</p> <p>7) размещение на интернет-ресурсе единого дистрибьютора протокола об итогах закупа способом из одного источника в течение пяти рабочих дней со дня представления потенциальным поставщиком необходимых документов, в котором отражаются:</p> <p>состав и секретарь комиссии;</p> <p>основания проведения закупа способом из одного источника;</p> <p>наименования потенциальных поставщиков, приглашенных на закуп способом из одного источника;</p> <p><b>наименования потенциальных поставщиков, документы которых соответствуют требованиям настоящих Правил;</b></p> <p>наименование потенциального поставщика у которого осуществляется закуп способом из одного источника, с указанием наименования, количества, цены и суммы закупаемых товаров(при наличии);</p> <p>срок, в течение которого должен быть подписан договор поставки;</p>	
--	--	--	--



		<p>международных договоров, подписанных в их реализацию;</p> <p>б) если экспертной организацией зарегистрировано только одно:</p> <p>лекарственное средство иностранного производителя или отечественного товаропроизводителя, не имеющее аналогов по международному непатентованному наименованию или составу;</p> <p>изделие медицинского назначения, не имеющее аналогов.</p>	<p><b>наименования товаров, по которым закуп способом из одного источника признан несостоявшимся;</b></p> <p><b>8) заключение договора поставки с потенциальным поставщиком на основании протокола об итогах закупа способом из одного источника или в случаях, предусмотренных параграфом 4 Правил, заключение дополнительного соглашения к договору поставки. Договора поставки по итогам закупа способом из одного источника заключаются с учетом требований главы 15 настоящих Правил.</b></p> <p><b>Требования, предусмотренные настоящим пунктом, применяются с учетом особенностей способа закупа, установленных настоящей главой.</b></p>	
<b>Параграф 3. Порядок закупа способом из одного источника при признании двухэтапного тендера в целом или по какому-либо его лоту несостоявшимся</b>				
123.	пункты 249-255 главы 14 раздела 3	<p>249. При осуществлении закупа способом из одного источника по несостоявшимся двухэтапным тендерам участник двухэтапного тендера, приглашенный единым дистрибьютором для участия в закупе способом из одного источника, в случае, если он был допущен к участию в двухэтапном тендере, не представляет повторно документы, подтверждающие соответствие данного участника двухэтапного тендера требованиям настоящих Правил. При этом сведения, содержащиеся в приглашении, должны соответствовать условиям несостоявшегося двухэтапного тендера. Допускается превышение сроков поставки товара срокам поставки, предусмотренным в объявлении двухэтапного тендера, признанного несостоявшимся, в пределах текущего финансового года, но не более срока, затраченного на проведение закупа способом из одного источника.</p> <p>250. В случае признания двухэтапного тендера несостоявшимся по причине</p>	<p>249. В случае признания двухэтапного тендера несостоявшимся по причине отсутствия представленных заявок на участие, единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение потенциальному поставщику, определенному единым дистрибьютором.</p> <p>250. В случае признания закупа способом двухэтапного тендера несостоявшимся по причине того, что к участию в аукционе не допущен ни один потенциальный поставщик, единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение потенциальному поставщику, определенному единым дистрибьютором.</p> <p>251. В случае признания закупа способом двухэтапного тендера несостоявшимся по причине того, что к участию в аукционе допущен только один потенциальный поставщик, единый дистрибьютор в течение</p>	<p>Раскрытие каждого случая закупа из одного источника при признании двухэтапного тендера в целом или по какому-либо его лоту несостоявшимся, который перейти к закупу из одного источника в целях своевременного обеспечения товарами организаций здравоохранений .</p>

	<p>отсутствия представленных заявок на участие, единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение потенциальному поставщику, определенному единым дистрибьютором.</p> <p>251. В случае признания двухэтапного тендера несостоявшимся по причине представления менее двух заявок на участие, единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение потенциальному поставщику, представившему заявку на участие в данном двухэтапном тендере.</p> <p>При несоответствии представленных документов требованиям настоящих Правил единый дистрибьютор направляет приглашение другому потенциальному поставщику для осуществления закупа способом из одного источника.</p> <p>252. В случае признания закупа способом двухэтапного тендера несостоявшимся по причине того, что к участию в двухэтапном тендере не допущен ни один потенциальный поставщик, единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение потенциальному поставщику, определенному единым дистрибьютором.</p> <p>253. В случае признания закупа способом двухэтапных процедур несостоявшимся по причине того, что к участию в двухэтапном тендере допущен только один потенциальный поставщик, единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение данному потенциальному поставщику. Цена договора</p>	<p>пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение данному потенциальному поставщику.</p> <p>252. В случае признания закупа способом двухэтапного тендера несостоявшимся в соответствии с пунктами 24, 25, 30 и 30-1 Правил, единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение потенциальному поставщику, которому оказана поддержка в соответствии с Правилами.</p> <p>253. В случае признания закупа способом двухэтапного тендера несостоявшимся по причине того, что при проведении аукциона остался один потенциальный поставщик, единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение данному потенциальному поставщику.</p> <p>254. При осуществлении закупа способом из одного источника по несостоявшимся двухэтапным тендерам участник двухэтапного тендера, приглашенный единым дистрибьютором для участия в закупе способом из одного источника, в случае, если он был допущен к участию аукциону <b>или ему оказана поддержка в соответствии с Правилами</b>, не представляет повторно документы, подтверждающие соответствие данного участника двухэтапного тендера квалификационным требованиям, предъявляемым к потенциальному поставщику согласно главе 3 Правил. При этом сведения, содержащиеся в приглашении, должны соответствовать условиям несостоявшегося двухэтапного тендера. Допускается превышение сроков поставки товара, предусмотренных в объявлении двухэтапного тендера,</p>	
--	--	--	--

		<p>поставки не должна превышать его первичного ценового предложения.</p> <p>При отказе от подписания договора поставки единый дистрибьютор может направить приглашение потенциальному поставщику, участвовавшему в двухэтапном тендере для осуществления закупа способом из одного источника, предоставившему наименьшее первичное ценовое предложение. Если представлены одинаковые ценовые предложения, то приглашение направляется потенциальному поставщику, который первым зарегистрировал тендерную заявку.</p> <p>В случае несоответствия представленных документов требованиям настоящих Правил, единый дистрибьютор направляет приглашение другому потенциальному поставщику.</p> <p>254. В случае признания закупа способом двухэтапного тендера несостоявшимся по причине того, что допущен только отечественный производитель, единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение данному потенциальному поставщику.</p> <p>255. В случае признания закупа способом двухэтапного тендера несостоявшимся по причине того, что допущен только потенциальный поставщик, имеющий сертификат GMP или GDP единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение данному потенциальному поставщику.</p> <p>При отказе от подписания договора поставки единый дистрибьютор может направить приглашение потенциальному поставщику, участвовавшему в двухэтапном тендере. В случаях его отсутствия или отказа, то потенциальному поставщику,</p>	<p>признанного несостоявшимся, в пределах текущего финансового года, но не более срока, затраченного на проведение закупа способом из одного источника, что отражается в договоре поставки.</p> <p>255. При осуществлении закупа способом из одного источника по несостоявшимся двухэтапным тендерам, ценовое предложение, предоставляемое потенциальным поставщиком для участия в закупе способом из одного источника, не превышает окончательного ценового предложения потенциального поставщика, поданного при проведении аукциона, а в случае его отсутствия, первичного ценового предложения. При проведении повторного закупа способом из одного источника в случае признания закупа способом из одного источника несостоявшимся единый дистрибьютор закупает товары по ценам, не превышающим цен, выделенных для закупа по соответствующему лоту, и предельных цен, установленных уполномоченным органом в области здравоохранения по международному непатентованному наименованию и (или) торговому наименованию.</p>	
--	--	---	---	--

		определенному единым дистрибьютором. При этом, цена не должна превышать наименьшей цены потенциального поставщика, участвовавшего в двухэтапном тендере по данному лоту..		
<b>Параграф 4. Порядок закупа способом из одного источника при поступлении дополнительной заявки от заказчиков в сторону увеличения объема лекарственных средств и изделий медицинского назначения, а также при закупе для формирования или пополнения неснижаемого запаса в том же финансовом году.</b>				
124.	пункт 256 главы 14 раздела 3	256. В случае признания закупа способом двухэтапного тендера несостоявшимся по причине того, что при проведении аукциона остался один потенциальный поставщик, единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение данному потенциальному поставщику. При этом, цена в заключенном договоре поставки не превышает цены потенциального поставщика, представившего в аукционе.	<b>256. При поступлении дополнительной заявки от заказчиков в сторону увеличения объема лекарственных средств и изделий медицинского назначения, а также при закупе для формирования или пополнения неснижаемого запаса в том же финансовом году единый дистрибьютор осуществляет закупку из одного источника у того же поставщика по фиксированным ценам согласно условиям договора поставки, путем заключения дополнительного соглашения к имеющемуся договору. При закупе в соответствии с настоящим пунктом, мероприятия предусмотренные подпунктами 2), 5), 6), 7) пункта 248 Правил не осуществляются.</b>	Предлагается регламентировать порядок закупа способом из одного источника при поступлении дополнительной заявки от заказчиков в сторону увеличения объема лекарственных средств и изделий медицинского назначения, а также при закупе для формирования или пополнения неснижаемого запаса в том же финансовом году.
125.	пункт 257 главы 14 раздела 3	257. При осуществлении закупа у потенциального поставщика-иностранного производителя (завода-изготовителя) лекарственных средств, изделий медицинского назначения, не имеющих аналогов, единый дистрибьютор запрашивает: 1) предложение по цене лекарственных средств, изделий медицинского назначения; 2) документы, подтверждающие соответствие лекарственных средств требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил; 3) легализованный или апостилированный документ иностранного производителя (завода-изготовителя), подтверждающий, что иностранное юридическое лицо является юридическим лицом по законодательству	<b>исключить</b>	Так как, норма описана в пункте 264 -1 проекта Правил.

		<p>иностранного государства с нотариально засвидетельствованным переводом на государственный и русский языки либо, если иностранный производитель (завод-изготовитель) имеет представительство (филиал) на территории Республики Казахстан, то свидетельство (справка) об учетной регистрации (перерегистрации) представительства (филиала) и положение о представительстве(филиале);</p> <p>4) легализованные или апостилированные копии документов, подтверждающих право иностранного производителя (завода-изготовителя) на производство и (или) оптовую, розничную реализацию лекарственных средств, изделий медицинского назначения, с нотариально засвидетельствованным переводом на государственном и русском языках.</p> <p>В случае, если в предыдущем году действовал договор с иностранным производителем (заводом-изготовителем), единый дистрибьютор может не требовать документы, указанные в подпунктах 3) и 4) настоящего пункта.</p>		
126.	пункт 258 главы 14 раздела 3	<p>258. При осуществлении закупа у потенциального поставщика-отечественного производителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения, не имеющих аналогов, единый дистрибьютор запрашивает:</p> <p>1) предложение по цене лекарственных средств, изделий медицинского назначения;</p> <p>2) документы, подтверждающие соответствие лекарственных средств требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;</p> <p>3) документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям согласно главе 3 настоящих Правил.</p>	<p><b>258. В случае полного отказа от поставки требуемого товара и заключения дополнительного соглашения к договору поставки, закуп способом из одного источника признается несостоявшимся. При частичном отказе поставщика единый дистрибьютор отказывается от осуществления закупа у данного поставщика либо осуществляет закуп у него предлагаемого частичного объема по фиксированной цене заключенного договора поставки, а на оставшуюся часть объема дополнительной заявки или неснижаемого запаса закуп способом из одного источника признается несостоявшимся. При этом цена товара при повторном закупе способом из одного</b></p>	<p>Предлагается регламентировать порядок закупа способом из одного источника при поступлении дополнительной заявки от заказчиков в сторону увеличения объема лекарственных средств и изделий медицинского назначения, а также при закупе для формирования или пополнения неснижаемого запаса в том же финансовом году.</p>

			источника не должна превышать фиксированную цену заключенного договора поставки.	
<b>Параграф 5. Порядок закупа способом из одного источника, когда победитель двухэтапного тендера и (или) потенциальный поставщик, занявший второе место, в установленные сроки не подписали и уклонились от подписания договора поставки или долгосрочного договора поставки.</b>				
127.	пункт 259 главы 14 раздела 3	<p>259. При осуществлении закупа из одного источника у отечественного товаропроизводителя или иностранного производителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения, не имеющих аналогов, заключается гражданско-правовой договор с отечественным производителем или иностранным производителем (заводом-изготовителем), филиалом иностранного юридического лица, либо дочерней компанией, зарегистрированной в Республике Казахстан в качестве юридического лица юридическим лицом, входящим в группу фармацевтической компании и уполномоченным экспортировать товары на территорию Республики Казахстан, сроком до 3 лет в следующих случаях:</p> <p>1) в Республике Казахстан зарегистрировано только одно лекарственное средство, не имеющее аналогов по международному непатентованному наименованию, или в случае отсутствия международного непатентованного наименования по составу;</p> <p>2) в Республике Казахстан зарегистрировано только одно изделие медицинского назначения, не имеющее аналогов.</p> <p>В случае заключения дополнительного соглашения к гражданско-правовому договору при осуществлении закупа способом из одного источника по дополнительным заявкам заказчика применяется фиксированная цена, указанная в гражданско-правовом договоре.</p>	<p><b>259. Когда победитель двухэтапного тендера и (или) потенциальный поставщик, занявший второе место, в установленные сроки не подписали и уклонились от подписания договора поставки единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение потенциальному поставщику (при наличии), участвовавшему в двухэтапном тендере, представившему на аукционе наименьшее ценовое предложение после победителя, поставщика, занявшего второе место. При этом, ценовое предложение приглашенного потенциального поставщика не должно превышать его окончательное ценовое предложение поданное на аукционе. При проведении повторного закупа способом из одного источника в случае признания закупа способом из одного источника несостоявшимся единый дистрибьютор закупает товары по ценам, не превышающим цен, выделенных для закупа по соответствующему лоту, и предельных цен, установленных уполномоченным органом в области здравоохранения по международному непатентованному наименованию и (или) торговому наименованию.</b></p>	<p>Предлагается регламентировать порядок закупа способом из одного источника когда победитель двухэтапного тендера и (или) потенциальный поставщик, занявший второе место, в установленные сроки не подписали и уклонились от подписания договора поставки или долгосрочного договора поставки.</p>

128.	пункт 260 главы 14 раздела 3	<p>260. Гражданско-правовой договор поставки товаров, не имеющих аналогов, подлежит расторжению в случаях:</p> <p>1) регистрации в Республике Казахстан аналогов лекарственного средства по международному непатентованному наименованию после исполнения обязательств на соответствующий финансовый год;</p> <p>2) исключения лекарственных средств и изделий медицинского назначения из списка закупа единого дистрибьютора;</p> <p>3) прекращения срока действия регистрации в Республике Казахстан лекарственного средства, изделия медицинского назначения.</p> <p>При этом, данное условие указывается в заключаемом гражданско-правовом договоре поставки.</p>	<p><b>260. При осуществлении закупа способом из одного источника в соответствии с пунктом 259 Правил, потенциальный поставщик, приглашенный единым дистрибьютором для участия в закупа способом из одного источника, не представляет повторно документы, подтверждающие соответствие данного участника двухэтапного тендера квалификационным требованиям, предъявляемых к потенциальному поставщику согласно главе 3 Правил. При этом сведения, содержащиеся в приглашении, должны соответствовать условиям двухэтапного тендера. Допускается превышение сроков поставки товара, предусмотренных в объявлении двухэтапного тендера, в пределах текущего финансового года, но не более срока, затраченного на проведение закупа способом из одного источника, что отражается в договоре поставки.</b></p>	<p>В связи с отсутствием целесообразности, в виду того, что к процедуре аукциона допускаются потенциальные поставщики соответствующие квалификационным требованиям Правил и не допущения излишних требований к потенциальным поставщикам</p>
129.	пункт 261 главы 14 раздела 3	<p>261. При осуществлении закупа из одного источника у организации, учрежденной Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций, предоставляют:</p> <p>1) ценовое предложение;</p> <p>2) документы, подтверждающие учреждение организации Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций;</p> <p>3) документы, подтверждающие регистрацию лекарственных средств, изделий медицинского назначения в Республике Казахстан и соответствие их требованиям главы 4 настоящих Правил, за исключением случаев закупа не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств, изделий медицинского назначения;</p> <p>4) сертификат происхождения</p>	<p><b>261. В случае если к аукциону по лоту было допущено только два потенциальных поставщика, которые не подписали и уклонились от подписания договора поставки, единый дистрибьютор направляет приглашение другому потенциальному поставщику, определенному единым дистрибьютором в порядке, предусмотренном пунктом 248 Правил.</b></p>	<p>Данная норма позволяет закупить товар способом из одного источника в целях своевременного обеспечения товарами организаций здравоохранений</p>

		лекарственных средств, подтверждение о том, что завод-производитель прошел предквалификацию Всемирной организацией здравоохранения, гарантийные письма по срокам годности и условиям хранения.		
<b>Параграф 6. Порядок закупа способом из одного источника при расторжении договора поставки ввиду неисполнения, ненадлежащего исполнения поставщиком своих обязательств по договору поставки или долгосрочного договора поставки.</b>				
130.	пункт 262 главы 14 раздела 3	262. На приглашение единому дистрибьютору, направленному согласно настоящему параграфу, потенциальный поставщик в течение трех рабочих дней направляет подтверждение об участии с приложением документов, предусмотренных в приглашении либо, письмо об отказе в участии с указанием причин. Единый дистрибьютор может продлить срок представления документов до двадцати календарных дней по обоснованному обращению потенциального поставщика. При этом, отсутствие ответа в установленный срок настоящим пунктом расценивается как отказ от участия в закупе способом из одного источника.	<b>262. При расторжении договора поставки ввиду неисполнения, ненадлежащего исполнения поставщиком своих обязательств по договору поставки или долгосрочного договора поставки единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения об осуществлении закупа способом из одного источника направляет приглашение потенциальному поставщику, определенному единым дистрибьютором в порядке, предусмотренном пунктом 248 Правил.</b>	Предлагается регламентировать порядок закупа способом из одного источника при расторжении договора поставки ввиду неисполнения, ненадлежащего исполнения поставщиком своих обязательств по договору поставки или долгосрочного договора поставки.
131.	пункт 263 главы 14 раздела 3	263. Единый дистрибьютор до подписания договора поставки проводит переговоры с потенциальным поставщиком на предмет уменьшения цены договора поставки. Потенциальный поставщик может отказаться от такого предложения, что не является основанием для отказа от подписания договора поставки единым дистрибьютором.	<b>263. Ценовое предложение данного приглашенного поставщика не превышает фиксированной цены расторгнутого договора поставки.</b>	В целях не допущения увеличения цены со стороны потенциального поставщика
132.	пункт 264 главы 14 раздела 3	264. Договора поставки по итогам закупа способом из одного источника заключаются с учетом требований главы 15 настоящих Правил, за исключением закупа согласно подпунктов 5) и 6) пункта 248 настоящих Правил.	<b>исключить</b>	Описан в пункте 248 проекта Правил
133.	пункт 265 главы 14 раздела 3	265. Единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня представления потенциальным поставщиком	<b>исключить</b>	Описан в пункте 248 проекта Правил



		запрашиваемых документов формирует и размещает на интернет-ресурсе протокол об итогах закупа способом из одного источника.		
<b>Параграф 7. Порядок закупа способом из одного источника у потенциального поставщика-иностранного производителя (завода-изготовителя) или отечественного товаропроизводителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения, не имеющих зарегистрированных в Республике Казахстан аналогов по международному непатентованному наименованию (составу) и (или) характеристике</b>				
134.	пункт 264 главы 14 раздела 3	264. Договора поставки по итогам закупа способом из одного источника заключаются с учетом требований главы 15 настоящих Правил, за исключением закупа согласно подпунктов 5) и 6) пункта 248 настоящих Правил.	<b>264. Организация и проведение закупа способом из одного источника потенциального поставщика-иностранного производителя (завода-изготовителя) или отечественного товаропроизводителя товаров, не имеющих аналогов, предусматривают выполнение следующих последовательных мероприятий:</b> 1) единый дистрибьютор в течение 1 (одного) рабочего дня после получения списка единого дистрибьютора направляет запрос в экспертную организацию для подтверждения перечня товаров, не имеющих аналогов; 2) экспертная организация в течение 10 (десяти) календарных дней с даты получения запроса направляет перечень товаров, не имеющих аналогов в Республике Казахстан; 3) единый дистрибьютор на основании письма от экспертной организации в течение 2 (двух) рабочих дней посредством электронной почты направляет потенциальным поставщикам - представителям иностранного производителя (завода-изготовителя) в Республике Казахстан или отечественным производителям письма-приглашения на переговоры с целью подтверждения возможности заключения договоров поставки; 4) потенциальный поставщик - иностранный производитель (завод-изготовитель) или отечественный производитель в течение 10 (десяти)	В целях проведения прозрачных процедур закупа и установления регламента процессов при закупу у иностранного производителя (завода-изготовителя) или отечественного товароприобретателя, не имеющих зарегистрированных аналогов в Казахстане.

рабочих дней направляет подтверждение об участии в переговорах по заключению договоров поставки, либо письмо об отказе от участия с указанием причин. Единый дистрибьютор вправе продлить срок представления подтверждения до 15 рабочих дней по обоснованному обращению потенциального поставщика. При этом, отсутствие ответа в установленный срок настоящим подпунктом расценивается как отказ от участия в переговорах по заключению договоров поставки.

В случае отказа от заключения договоров поставки и (или) отсутствия ответа в установленный срок, единый дистрибьютор по соответствующим наименованиям лекарственных средств, проводит двухэтапный тендер согласно разделу 3 Правил;

5) на основании писем от потенциальных поставщиков - иностранных производителей (завода-изготовителя) или отечественных производителей, единый дистрибьютор проводит переговоры на предмет возможности заключения договоров поставки или в случае наличия действующего договора поставки, дополнительного соглашения на планируемый финансовый год;

6) в случае достижения договоренностей по заключению договоров поставки с иностранным производителем (заводом-изготовителем), единый дистрибьютор направляет потенциальному поставщику приглашение об участии в закупе способом из одного источника. В случае отказа от заключения договора поставки, единый дистрибьютор на основании протокола переговоров с потенциальным поставщиком проводит двухэтапный

			<p>тендер согласно разделу 3 Правил;</p> <p>7) в течение 10 (десяти) рабочих дней потенциальный поставщик – иностранный производитель (завод-изготовитель) или отечественный производитель представляет перечень документов согласно пунктам 264-1 и 264-2 Правил;</p> <p>8) единый дистрибьютор создает комиссию для организации и проведения процедур закупа способом из одного источника, оформляет протокол об итогах закупа способом из одного источника;</p> <p>9) на основании протокола единый дистрибьютор заключает договор поставки (в случае наличия действующего договора поставки – дополнительное соглашение на планируемый финансовый год) с потенциальным поставщиком – иностранным производителем (заводом-изготовителем) или отечественным производителем);</p> <p>10) решение о закупе способом из одного источника потенциального поставщика-иностранного производителя (завода-изготовителя) или отечественного товаропроизводителя товаров, не имеющих аналогов принимается с учетом наличия запаса свободных денежных средств в случае заключения договора в иностранной валюте.</p>	<p>10) Договор поставки с иностранным производителем (заводом-изготовителем) заключается в иностранной валюте по курсу на дату протокола закупа (дату заключения договора поставки), для минимизации валютных рисков и осуществления своевременного закупа иностранной валюты, Единый дистрибьютор должен иметь запас свободных денежных средств.</p>
135.	пункты 264-1, 264-2, 264-3 главы 14 раздела 3	257. При осуществлении закупа у потенциального поставщика-иностранного производителя (завода-изготовителя) лекарственных средств, изделий медицинского назначения, не имеющих аналогов, единый дистрибьютор запрашивает: 1) предложение по цене лекарственных средств, изделий медицинского назначения;	<p><b>264-1. Лекарственные средства и изделия медицинского назначения, закупаемые согласно настоящему параграфу, должны соответствовать требованиям пункта 20 Правил, за исключением случаев возникновения угрозы санитарно-эпидемиологическому благополучию населения.</b></p> <p><b>264-2. При осуществлении закупа у</b></p>	<p>264-1. Как показывает опыт, в случае ограниченного рынка лекарств (в частности, вакцин) ЕД сталкивается с проблемой обеспечения вакциной с требуемым сроком годности или маркировкой, что приводит к срыву вакцинации. В критичной ситуации предлагается</p>

		<p>2) документы, подтверждающие соответствие лекарственных средств требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;</p> <p>3) легализованный или апостилированный документ иностранного производителя (завода-изготовителя), подтверждающий, что иностранное юридическое лицо является юридическим лицом по законодательству иностранного государства с нотариально засвидетельствованным переводом на государственный и русский языки либо, если иностранный производитель (завод-изготовитель) имеет представительство (филиал) на территории Республики Казахстан, то свидетельство (справка) об учетной регистрации (перерегистрации) представительства (филиала) и положение о представительстве(филиале);</p> <p>4) легализованные или апостилированные копии документов, подтверждающих право иностранного производителя (завода-изготовителя) на производство и (или) оптовую, розничную реализацию лекарственных средств, изделий медицинского назначения, с нотариально засвидетельствованным переводом на государственном и русском языках.</p> <p>В случае, если в предыдущем году действовал договор с иностранным производителем (заводом-изготовителем), единый дистрибьютор может не требовать документы, указанные в подпунктах 3) и 4) настоящего пункта.</p> <p>258. При осуществлении закупа у потенциального поставщика-отечественного производителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения, не имеющих аналогов, единый дистрибьютор запрашивает:</p> <p>1) предложение по цене лекарственных средств, изделий медицинского назначения;</p> <p>2) документы, подтверждающие</p>	<p><b>потенциального поставщика-иностранного производителя (завода-изготовителя) товаров, не имеющих аналогов, единый дистрибьютор запрашивает:</b></p> <p><b>1) ценовое предложение;</b></p> <p><b>2) копию действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выписку из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемую электронно-цифровой подписью экспертной организации, либо нотариально засвидетельствованную копию разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение товара на территории Республики Казахстан;</b></p> <p><b>3) график поставок лекарственных средств, изделий медицинского назначения, подтвержденный производителем или владельцем регистрационного удостоверения, согласно регистрационному удостоверению с указанием минимальных сроков годности на момент поставки;</b></p> <p><b>4) легализованную или апостилированную копию документа иностранного производителя (завода-изготовителя), подтверждающего, что иностранное юридическое лицо является юридическим лицом по законодательству иностранного государства с нотариально засвидетельствованным переводом на государственный и русский языки либо, если иностранный производитель (завод-изготовитель) имеет представительство (филиал) на территории Республики Казахстан, то свидетельство (справка) об учетной регистрации (перерегистрации) представительства (филиала) и положение о представительстве(филиале);</b></p> <p><b>5) легализованные или апостилированные копии документов, подтверждающих право иностранного</b></p>	<p>осуществлять закуп по согласованию с уполномоченным органом.</p> <p>Разграничение запрашиваемых документов по группам:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- у иностранного производителя (завода-изготовителя);</li> <li>- у потенциального поставщика-филиала иностранного юридического лица, либо дочерней компании, зарегистрированной в Республике Казахстан в качестве юридического лица иностранного производителя или юридического лица, входящего в группу фармацевтической компании и уполномоченного экспортировать товары на территорию Республики Казахстан;</li> <li>- у отечественного производителя.</li> </ul>
--	--	--	---	---

		<p>соответствие лекарственных средств требованиям, предусмотренным <u>главой 4</u> настоящих Правил;</p> <p>3) документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям согласно <u>главе 3</u> настоящих Правил.</p>	<p>производителя (завода-изготовителя) на производство и (или) оптовую, розничную реализацию лекарственных средств, изделий медицинского назначения, с нотариально засвидетельствованным переводом на государственном и русском языках (при наличии);</p> <p>6) копию сертификата соответствия требованиям GMP и GDP (при наличии);</p> <p>7) копию документа, подтверждающего право подписи уполномоченного лица;</p> <p>В случае, если в предыдущем году действовал договор с иностранным производителем (заводом-изготовителем), единый дистрибьютор вправе не требовать документы, указанные в подпунктах 4) и 5) настоящего пункта.</p> <p>264-3. При осуществлении закупок у потенциального поставщика-филиала иностранного юридического лица, либо дочерней компании, зарегистрированной в Республике Казахстан в качестве юридического лица иностранного производителя или юридического лица, входящего в группу фармацевтической компании и уполномоченного экспортировать товары на территорию Республики Казахстан, единый дистрибьютор дополнительно запрашивает документы, подтверждающие учреждение иностранным производителем лекарственных средств и изделий медицинского назначения филиала иностранного юридического лица, либо дочерней компании.</p> <p>При осуществлении закупок у потенциального поставщика-отечественного производителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения, не имеющих аналогов, единый дистрибьютор запрашивает документы, перечисленные</p>	
--	--	--	--	--

			<b>в пункте 264-1 за исключением подпунктов 4) и 5).</b>	
136.	пункты 265, 265-1, 265-2 главы 14 раздела 3	<p>259. При осуществлении закупа из одного источника у отечественного товаропроизводителя или иностранного производителя лекарственных средств, изделий медицинского назначения, не имеющих аналогов, заключается гражданско-правовой договор с отечественным производителем или иностранным производителем (заводом-изготовителем), филиалом иностранного юридического лица, либо дочерней компанией, зарегистрированной в Республике Казахстан в качестве юридического лица юридическим лицом, входящим в группу фармацевтической компании и уполномоченным экспортировать товары на территорию Республики Казахстан, сроком до 3 лет в следующих случаях:</p> <p>1) в Республике Казахстан зарегистрировано только одно лекарственное средство, не имеющее аналогов по международному непатентованному наименованию, или в случае отсутствия международного непатентованного наименования по составу;</p> <p>2) в Республике Казахстан зарегистрировано только одно изделие медицинского назначения, не имеющее аналогов.</p> <p>В случае заключения дополнительного соглашения к гражданско-правовому договору при осуществлении закупа способом из одного источника по дополнительным заявкам заказчика применяется фиксированная цена, указанная в гражданско-правовом договоре.</p>	<p><b>265. При осуществлении закупа из одного источника у отечественного товаропроизводителя или иностранного производителя товаров, не имеющих аналогов, заключается гражданско-правовой договор поставки с отечественным производителем или иностранным производителем (заводом-изготовителем), филиалом иностранного юридического лица, либо дочерней компанией, зарегистрированной в Республике Казахстан в качестве юридического лица или юридическим лицом, входящим в группу фармацевтической компании и уполномоченным экспортировать товары на территорию Республики Казахстан, сроком до 3 лет.</b></p> <p><b>265-1. По согласованию с уполномоченным органом в области здравоохранения, трехлетние договора поставки товаров, не имеющих аналогов, могут заключаться с фиксацией на трехлетний период ежегодного минимального закупаемого количества товаров, с учетом необходимости и прогноза потребности товаров, при условии предоставления потенциальным поставщиком ежегодной дополнительной скидки, размер которой определяется по результатам переговоров. При этом уполномоченный орган определяет ежегодную минимальную потребность в таких товарах на трехлетний период и предоставляет ее единому дистрибьютору. Единый дистрибьютор на основании информации уполномоченного органа о минимальной потребности проводит переговоры с потенциальным поставщиком товаров, не имеющих аналогов, по определению размера</b></p>	<p>265-1. Трехлетние договоры с фиксацией минимального закупаемого объема и цены позволяют гарантировать стране поставку социально важных препаратов на 3 года путем размещения минимального заказа заблаговременно.</p> <p>Подобный механизм широко используется международными организациями при закупе лекарственных средств, более того, с целью повышения эффективности и усовершенствования мероприятий по контролю затрат призывают страны к максимальному использованию долгосрочных договоров.</p> <p>Предоставление гарантий поставщикам на сбыт продукции в течение 3 лет, государство вправе представлять требования, которые носят встречный характер: к примеру, существенная</p>

		<p>ежегодной дополнительной скидки. По результатам переговоров уполномоченный орган принимает решение о заключении трехлетнего договора поставки с фиксацией на трехлетний период ежегодного минимального закупаемого количества товаров. На основании решения уполномоченного органа единый дистрибьютор заключает договор поставки с потенциальным поставщиком.</p> <p>265-2. В случае заключения договора поставки с иностранным производителем (заводом-изготовителем) в иностранной валюте, цена договора поставки фиксируется в данной валюте на планируемый финансовый год по курсу, установленному Национальным банком Республики Казахстан на дату заключения договора поставки.</p> <p>При этом, цена договора в национальной валюте, рассчитанная по курсу, установленному Национальным банком Республики Казахстан на дату заключения договора поставки, не должна превышать сумму, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и предельной цены, установленной уполномоченным органом в области здравоохранения по международному непатентованному наименованию и (или) торговому наименованию.</p> <p>Закуп способом из одного источника по дополнительным заявкам заказчика, осуществляется у потенциального поставщика – иностранного производителя (завода-изготовителя) по фиксированной цене <b>в валюте</b>, указанной в договоре поставки. При этом, цена прайс-листа для заказчиков остается неизменной до полного исполнения обязательств по договору закупки на соответствующий финансовый год вне</p>	<p>финансовая скидка/ товарная скидка.</p> <p>Поскольку, определение потребности на 3 года не входит в компетенцию Единого дистрибьютора, решение о заключении подобных договоров должно приниматься уполномоченным органом в сфере здравоохранения.</p> <p>265-2. С целью правовой регламентации процедур закупа дополнительного объема лекарственных средств по «прямым договорам».</p>
--	--	---	---

			<b>зависимости от валютного курса.</b>	
137.	пункт 265-3 главы 14 раздела 3	260. Гражданско-правовой договор поставки товаров, не имеющих аналогов, подлежит расторжению в случаях: 1) регистрации в Республике Казахстан аналогов лекарственного средства по международному непатентованному наименованию после исполнения обязательств на соответствующий финансовый год; 2) исключения лекарственных средств и изделий медицинского назначения из списка закупа единого дистрибьютора; 3) прекращения срока действия регистрации в Республике Казахстан лекарственного средства, изделия медицинского назначения. При этом, данное условие указывается в заключаемом гражданско-правовом договоре поставки.	265-3. Договор поставки товаров, не имеющих аналогов, подлежит расторжению в случаях <b>(за исключением пункта 265-1 Правил):</b> 1) регистрации в Республике Казахстан аналогов лекарственного средства или изделия медицинского назначения по международному непатентованному наименованию (составу) и характеристике после исполнения обязательств на соответствующий финансовый год; 2) исключения лекарственных средств и изделий медицинского назначения из списка закупа единого дистрибьютора; 3) прекращения срока действия регистрации в Республике Казахстан лекарственного средства, изделия медицинского назначения.	Для корреспонденции с пунктом 265-1
<b>Параграф 8. Порядок закупа способом из одного источника у или через международные организации, учрежденные Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций, по решению уполномоченного органа в области здравоохранения, на основании международных договоров (соглашений), ратифицированных Республикой Казахстан, а также международных договоров, подписанных в их реализацию</b>				
138.	пункты 266, 266-1, 266-2, 266-3 главы 14 раздела 3	261. При осуществлении закупа из одного источника у организации, учрежденной Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций, предоставляют: 1) ценовое предложение; <del>2) — документы, подтверждающие учреждение организации Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций;</del> <del>3) — документы, подтверждающие регистрацию лекарственных средств, изделий медицинского назначения в Республике Казахстан и соответствие их требованиям главы 4 настоящих Правил, за исключением случаев закупа не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств, изделий медицинского назначения;</del> 4) сертификат происхождения лекарственных средств, подтверждение о том, что завод-производитель прошел	<b>266. При осуществлении закупа из одного источника через международную организацию, учрежденную Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций, ей предоставляются:</b> ценовое предложение, включающее цены за товар и дополнительные сборы, необходимые для погашения всех расходов, связанных с предоставлением услуг по организации закупа данной международной организацией и (или) поставкой товара с указанием срока годности товара, <b>не превышающее предельной цены на товар.</b> 266-1. При осуществлении поставки товара, закупленного через международную организацию, учрежденную Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций, к товарам не предъявляются требования, установленные подпунктами 1), 5) пункта	Предлагается регламентировать порядок закупа способом из одного источника у или через международные организации, учрежденные Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций, по решению уполномоченного органа в области здравоохранения, на основании международных договоров (соглашений), ратифицированных Республикой Казахстан, а также международных договоров, подписанных в их реализацию.



		<del>предквалификацию</del> <del>Всемирной организацией</del> <del>здравоохранения,</del> <del>гарантийные письма по срокам годности и условиям хранения.</del>	20 главы 4 настоящих Правил. 266-2. При закупе товара, закупленного через международную организацию, учрежденную Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций, допускается авансовая (предварительная) оплата в размере 100 % стоимости товара. 266-3. При поставке товара, закупленного через международную организацию, учрежденную Генеральной ассамблеей Организации Объединенных Наций, допускается привлечение третьих лиц для оказания сопутствующих услуг, связанных с поставкой товаров.	
<b>Параграф 9. Основания признания закупа способом из одного источника несостоявшимся</b>				
139.	Пункт 267 главы 14 раздела 3	267. В случае, если закуп способом из одного источника признан несостоявшимся, единый дистрибьютор, за исключением случаев организации закупа медицинской техники, принимает одно из следующих решений: 1) о повторном проведении закупа способом двухэтапного тендера; 2) об изменении условий двухэтапного тендера и повторном проведении закупа способом двухэтапного тендера; 3) об осуществлении повторного закупа способом из одного источника; 4) об отказе от осуществления закупа в случае отсутствия потребности заказчиков. При организации закупа медицинской техники, такое решение принимают лизингодатель либо уполномоченный орган в области здравоохранения.	267. В случае, если закуп способом из одного источника признан несостоявшимся, единый дистрибьютор, за исключением случаев организации закупа медицинской техники, принимает одно из следующих решений: 1) о повторном проведении закупа способом двухэтапного тендера; 2) об изменении условий двухэтапного тендера и повторном проведении закупа способом двухэтапного тендера; 3) об осуществлении повторного закупа способом из одного источника у <b>потенциального поставщика определенного единым дистрибьютором;</b> 4) об отказе от осуществления закупа в случае отсутствия потребности заказчиков. При организации закупа медицинской техники, такое решение принимают лизингодатель либо уполномоченный орган в области здравоохранения.	Данной нормой урегулируется пробел при определении потенциального поставщика, в случае если закуп из одного источника ранее проведенный не состоялся, но при этом существует острая потребность в товарах у организаций здравоохранения.
<b>Глава 15. Заключение и исполнение договоров поставки</b>				
140.	пункт 269 главы 15 раздела 3	269. Победитель, потенциальный поставщик в течение десяти рабочих дней со дня получения проекта договора поставки подписывает и представляет единому дистрибьютору или письменно уведомляет	269. Победитель, потенциальный поставщик в течение десяти рабочих дней со дня получения проекта договора поставки подписывает и представляет единому дистрибьютору или письменно уведомляет	Правка уточняющего характера

		<p>единого дистрибьютора о несогласии с условиями договора поставки или отказе от его подписания.</p> <p>Если потенциальный поставщик, <del>определенный</del> победителем, не подписал в сроки, установленные настоящим пунктом, <del>проект</del>—договора поставки, единый дистрибьютор в течение двух рабочих дней со дня уклонения победителя от заключения договора поставки направляет потенциальному поставщику, занявшему второе место, подписанный <del>проект</del> договора поставки. Потенциальный поставщик, занявший второе место, подписывает и представляет единому дистрибьютору <del>проект</del>—договора поставки в течение трех рабочих дней со дня представления ему <del>проекта</del> договора поставки.</p> <p><del>В случае, если потенциальный поставщик, признанный победителем либо занявший второе место, в сроки, установленные настоящими Правилами, не представил единому дистрибьютору подписанный договор поставки или, заключив договор поставки, не обеспечил исполнение договора, то такой потенциальный поставщик признается уклонившимся от заключения договора и проводится повторный конкурс согласно порядку проведения конкурса в соответствии с настоящими Правилами.</del></p>	<p>единого дистрибьютора о несогласии с условиями договора поставки или отказе от его подписания.</p> <p>Если потенциальный поставщик, победитель не подписал в сроки, установленные настоящим пунктом, договор поставки, единый дистрибьютор в течение двух рабочих дней со дня уклонения победителя от заключения договора поставки направляет потенциальному поставщику, занявшему второе место, подписанный договор поставки. Потенциальный поставщик, занявший второе место, подписывает и представляет единому дистрибьютору договор поставки в течение трех рабочих дней со дня представления ему договора поставки.</p>	<p>Порядок закупа в случае, когда победитель или второй потенциальный поставщик не подписал или уклонился от подписания договора поставки, определен в п. 259 главы 14 раздела 3 Правил.</p>
141.	пункт 272 главы 15 раздела 3	<p>272. Требования, предъявляемые к заключению договора поставки, предусмотренные настоящим параграфом, не распространяются на гражданско-правовые договора, заключаемые <del>с иностранным производителем (заводом-изготовителем) или отечественным производителем безаналоговым лекарственным средствам, изделиям медицинского</del></p>	<p>272. Требования, предъявляемые к заключению договора поставки, предусмотренные настоящим параграфом, не распространяются на гражданско-правовые договора поставки, заключаемые в соответствии с подпунктом 5) за исключением требований пункта 275 Правил и 6) пункта 247 Правил.</p>	<p>В случае уменьшения объема в скорректированной заявке заказчиков, Единый дистрибьютор должен соразмерно уменьшать объемы поставок в договора со всеми без исключения поставщиками во избежание появления невостребованных остатков.</p>

		<b>назначения.</b>		
142.	пункт 273 главы 15 раздела 3	273. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор поставки (за исключением <del>уменьшения цены, объема</del> ), которые могут изменить содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового названия товара, указанного в договоре поставки, другим торговым названием товара (при неизменности технической характеристики и качества).	273. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор поставки (за исключением <b>случаев, предусмотренных пунктом 274</b> ), которые могут изменить содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового названия товара, указанного в договоре поставки, другим торговым названием товара (при неизменности технической характеристики и качества).	Указание на все условия внесения изменений в договор поставки перечислены в пункте 274
143.	пункт 274 главы 15 раздела 3	274. 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.	274. 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; <b>3) в части приведения в соответствие с изменениями, внесенными в регистрационное удостоверение на товар.</b>	В течение года в регистрационное удостоверение на товар могут вноситься изменения, требующие внесения соответствующих изменений в действующие договоры поставки и закупки.
144.	пункт 276-1 главы 15 раздела 3	отсутствует	<b>276-1. Единый дистрибьютор расторгает договор поставки без возмещения поставщику каких-либо расходов и убытков, в случаях: не предоставления отечественным товаропроизводителем при поставке товара сертификата о происхождении товара для внутреннего обращения «СТ-KZ» на поставляемые товары, подтверждающего что они полностью произведены или подвергнуты достаточной переработке в соответствии с критериями достаточной переработки товара на территории Республики Казахстан согласно пункту 27-1 Правил; иных случаях, предусмотренных договором поставки.</b>	Исполнение условий, указанных в пункте 27-1, подтверждающих статус ОТП.

145.	пункт 277 главы 15 раздела 3	277. Поставщик в течение десяти рабочих дней со дня подписания договора поставки представляет единому дистрибьютору оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения исполнения поставщиком договора поставки в размере 3% от стоимости договора поставки.	<b>277. Поставщик представляет единому дистрибьютору в качестве обеспечения исполнения договора поставки залог денег в размере 3% от цены договора поставки, поступающих к поставщику в будущем, в том числе в виде оплаты поставляемого товара по договору поставки, путем подписания договора поставки, содержащего условие о таком залоге. Единый дистрибьютор при наступлении случая удержания такого обеспечения вправе удержать его с поставщика в безакцептном порядке путем письменного уведомления поставщика из причитающейся поставщику оплаты по договору поставки либо в случае отсутствия или недостаточности такой оплаты – истребовать залог или его недостающую часть у поставщика в порядке, предусмотренном законодательством Республики Казахстан.</b>	<p><i>Согласно п. 2 ст. 301 Гражданского кодекса Республики Казахстана (далее – ГК) право залога может быть договором распространено на имущество, которое поступит в собственность или хозяйственное ведение залогодателя в будущем.</i></p> <p><i>Согласно п. 2 ст. 302 ГК залог может устанавливаться в отношении требований, которые возникнут в будущем при условии, если стороны договорятся о размере обеспечения залогом таких требований.</i></p> <p><i>Согласно п. 5 ст.305 ГК если иное не установлено договором о залоге, деньги, являющиеся предметом залога, размещаются в банке.</i></p> <p>Норма позволит поставщикам, заключающим договоры поставки, не представлять единому дистрибьютору как банковские гарантии в сжатый десятидневный срок, так и выводить из своего денежного оборота часть средств на внесение на банковский счет единого дистрибьютора на период действия договора поставки, что упростит процедуру заключения договоров поставки, уменьшит издержки поставщиков и единого дистрибьютора по оплате банковских комиссий при перечислении денежного гарантийного обеспечения друг другу, и поставщиков – при оформлении банковских гарантий. Нововведение позволит субъектам предпринимательства снизить издержки, что также может сказаться и на предлагаемой ими цене лекарственных средств и изделий медицинского назначения во время проведения единым дистрибьютором процедур закупа.</p>
------	------------------------------------	---	--	--

146.	пункт 278 главы 15 раздела 3	278. Обеспечение исполнения договора поставки <del>вносится</del> поставщиком в качестве гарантии того, что он надлежащим образом исполнит свои обязательства по заключенному с ним договору поставки.	278. Обеспечение исполнения договора поставки <b>предоставляется</b> поставщиком в качестве гарантии того, что он надлежащим образом исполнит свои обязательства по заключенному с ним договору поставки.	Редакционная правка
147.	пункт 279 главы 15 раздела 3	279. Поставщик может выбрать один из следующих видов обеспечения исполнения договора поставки: 1) гарантийный денежный взнос, который вносится на банковский счет единого дистрибьютора; 2) банковскую гарантию на бумажном носителе по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.	<b>исключить</b>	Предлагаемый выше залог денег, поступающих поставщику в будущем, в качестве единственной меры обеспечения исполнения поставщиком обязательств по договору исключает необходимость в данной норме.
148.	пункт 280 главы 15 раздела 3	280. Не допускается совершение поставщиком действий, приводящих к возникновению у третьих лиц права требования в целом либо в части на внесенный <del>гарантийный денежный взнос</del> до полного исполнения обязательств по договору поставки.	280. Не допускается совершение поставщиком действий, приводящих к возникновению у третьих лиц права требования в целом либо в части на внесенный <b>залог денег</b> до полного исполнения обязательств по договору поставки.	С целью корреспондирования с пунктом 277 проекта Правил.
149.	пункт 281 главы 15 раздела 3	281. Обеспечение исполнения договора не вносится в случае заключения договора с иностранным производителем (заводом - изготовителем) по безаналоговым лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения.	281. Обеспечение исполнения договора не вносится в случаях, предусмотренных подпунктами 5) и 6) пункта 247 Правил <b>и если сумма договора поставки не превышает двухтысячекратный размер месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.</b>	
150.	пункт 282 главы 15 раздела 3	282. Обеспечение исполнения договора поставки не возвращается единым дистрибьютором поставщику в случаях: <del>1) расторжения договора поставки в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;</del> <del>2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и</del>	<b>282. Обеспечение исполнения обязательств поставщика по договору поставки удерживается единым дистрибьютором в случаях:</b> 1) когда нарушения сроков поставки партий товара по договору поставки в течение всего срока его действия или к моменту полного исполнения поставщиком обязательства по поставке в суммарном выражении превысили шестьдесят календарных дней, не включающих в себя случаи нарушений поставщиком сроков поставки,	Действующая редакция дает возможность единому дистрибьютору удерживать гарантийное обеспечение по договору поставки за любое, незначительное и формальное нарушение договора, тогда как по своей задаче мера обеспечения исполнения основного обязательства по договору должна выполнять обеспечительную функцию на протяжении всего срока действия договора либо до момента исполнения существенной части обязательств.

		<p><b>нарушение других условий договора);</b>  3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором поставки;</p>	<p><b>приведших к расторжению единым дистрибьютором договора в одностороннем порядке;</b>  2) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором поставки;  3) <b>не предоставления отечественным товаропроизводителем при поставке товара сертификата о происхождении товара для внутреннего обращения «СТ-KZ» на поставляемые товары, подтверждающего что они полностью произведены или подвергнуты достаточной переработке в соответствии с критериями достаточной переработки товара на территории Республики Казахстан согласно пункту 27-1 Правил.</b></p>	<p>Взыскание же гарантийного обеспечения за несвоевременную уплаты неустойки вовсе является наказанием за неисполнения другого наказания, что влечет двойную ответственность поставщика.  Предлагаемая редакция позволяет наказать поставщика лишь при систематичности и длительности исполнения основного обязательства по поставке, независимо от стоимости и объема просроченных поставок, срок которого в суммарном выражении достигает 60 дней.</p>
<p><b>Глава 16. Особый порядок осуществления закупа лекарственных средств и изделий медицинского назначения, предназначенных для предупреждения возникновения и распространения инфекционных и паразитарных заболеваний, предотвращения и устранения последствий чрезвычайных ситуаций (особый порядок закупа)</b></p>				
151.	пункт 288 главы 16 раздела 3	<p>288. При осуществлении особого порядка закупа единый дистрибьютор запрашивает от потенциального поставщика:  1) предложение по ценам лекарственных средств и (или) изделий медицинского назначения;  2) документы, акты, подтверждающие регистрацию лекарственных средств и (или) изделий медицинского назначения в Республике Казахстан и соответствие их требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил.</p>	<p>288. При осуществлении особого порядка закупа единый дистрибьютор запрашивает от потенциального поставщика:  1) предложение по ценам лекарственных средств и (или) изделий медицинского назначения;  2) документы, акты, подтверждающие регистрацию лекарственных средств и (или) изделий медицинского назначения в Республике Казахстан и соответствие их требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, <b>за исключением случаев закупа незарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и (или) изделий медицинского назначения.</b></p>	<p>Приведение в соответствие с Кодексом</p>
<p><b>Глава 19. Особый порядок осуществления закупа по долгосрочным договорам поставки у отечественных товаропроизводителей, имеющих производство по медицинской технике</b></p>				
152.	глава 19	<p>Глава 19. Особый порядок осуществления закупа по долгосрочным договорам поставки у потенциальных поставщиков, имеющих производство медицинской техники</p>	<p>Глава 19. Особый порядок осуществления закупа по долгосрочным договорам поставки у <b>отечественных товаропроизводителей</b>, имеющих производство по медицинской</p>	<p>Правки редакционного характера</p>

			технике	
153.	пункт 370 главы 19 раздела 3	370. Проведение конкурса на заключение долгосрочных договоров поставки медицинской техники представляет собой совокупность следующих последовательных этапов: образование комиссии, определение секретаря комиссии, привлечение эксперта(-ов) <del>(при необходимости)</del> ;	370. Проведение конкурса на заключение долгосрочных договоров поставки медицинской техники представляет собой совокупность следующих последовательных этапов: образование комиссии, определение секретаря комиссии, привлечение эксперта(-ов);	Правки редакционного характера
154.	пункт 374 главы 19 раздела 3	374. В состав комиссии включаются: 1) руководитель, не ниже руководителя структурного подразделения, курирующего вопросы обеспечения медицинской техники, работники уполномоченного органа в области здравоохранения; 2) руководители, работники единого дистрибьютора; 3) руководитель, работники лизингодателя; 4) представители аккредитованных уполномоченным органом в области здравоохранения профильных ассоциаций по фармацевтической или медицинской промышленности, не ниже заместителя руководителя (по согласованию); 5) представители Национальной палаты предпринимателей Республики Казахстан "Атамекен", не ниже заместителя руководителя структурного подразделения.	374. В состав комиссии включаются: 1) руководитель, не ниже руководителя структурного подразделения, курирующего вопросы обеспечения медицинской техники, работники уполномоченного органа в области здравоохранения <b>(по согласованию)</b> ; 2) руководители, работники единого дистрибьютора; 3) руководитель, работники лизингодателя <b>(по согласованию)</b> ; 4) представители аккредитованных уполномоченным органом в области здравоохранения профильных ассоциаций по фармацевтической или медицинской промышленности, не ниже заместителя руководителя <b>(по согласованию)</b> ; 5) представители Национальной палаты предпринимателей Республики Казахстан "Атамекен", не ниже заместителя руководителя структурного подразделения <b>(по согласованию)</b> .	Правки редакционного характера
155.	абзац 2 пункта 430 главы 19 раздела 3	отсутствует	<b>При возникновении у заказчиков в том же финансовом году потребности заказчик представляет с 1 по 5 число каждого месяца соответствующего финансового года единому дистрибьютору заявку на закуп с указанием наименований и моделей медицинской техники, их количества и графика поставки.</b>	

156.	пункт 436 главы 19 раздела 3	436. Единый дистрибьютор в течение десяти рабочих дней со дня получения заявки от заказчиков передает на подписание заказчикам по акту приема-передачи <b>договора закуна.</b>	436. Единый дистрибьютор в течение десяти рабочих дней со дня получения заявки от заказчиков передает на подписание заказчикам по акту приема-передачи <b>трехсторонний договор закупа, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.</b>	
157.	пункт 445 главы 19 раздела 3	445. Основаниями для расторжения долгосрочного договора поставки являются: 1) неоднократное нарушение обязательств, предусмотренных в договоре; 2) отзыв лицензии на выполнение лицензируемой деятельности, предусмотренной законодательством Республики Казахстан; 3) отказ от поставки (независимо от причин и обстоятельств) в течение двух лет подряд; 4) случаи неоднократной поставки товара ненадлежащего качества. <b>отсутствует</b>	445. Основаниями для расторжения долгосрочного договора поставки являются: 1) неоднократное нарушение обязательств, предусмотренных в договоре; 2) отзыв лицензии на выполнение лицензируемой деятельности, предусмотренной законодательством Республики Казахстан; 3) отказ от поставки (независимо от причин и обстоятельств) в течение двух лет подряд; 4) случаи неоднократной поставки товара ненадлежащего качества. <b>5) включение поставщика в перечень недобросовестных поставщиков.</b>	
158.	пункт 474 главы 21 раздела 4	474. В случае, если договором финансового лизинга предусмотрена выплата аванса, потенциальный поставщик дополнительно к обеспечению исполнения договора вносит обеспечение аванса в размере, равном авансу. Поставщик вправе отказаться от полной суммы аванса либо от части аванса. В случае частичного отказа от аванса, поставщик вносит обеспечение аванса в размере, равном части получаемого аванса. Данный пункт не распространяется на договора финансового лизинга, предусматривающие рассрочку по оплате лизингодателем поставщику.	<b>исключить</b>	
159.	пункт 475 главы 21	475. По мере исполнения обязательств по договору финансового лизинга в части поставки медицинской техники	<b>исключить</b>	



	раздела 4	лизингодатель в течение пяти рабочих дней по письменному уведомлению поставщика возвращает обеспечения исполнения аванса.		
--	-----------	---	--	--