



## О внесении дополнений и изменений в постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729

### *Утративший силу*

Постановление Правительства Республики Казахстан от 27 августа 2010 года № 844. Утратило силу постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375,

**Сноска. Утратило силу постановлением Правительства РК от 04.06.2021 № 375.**

Правительство Республики Казахстан **ПОСТАНОВЛЯЕТ:**

1. Внести в постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 "Об утверждении 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" (САПП Республики Казахстан, 2009 г., № 47-48, ст. 444) следующие дополнения и изменения:

в Правилах 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, утвержденных указанным постановлением:

в пункте 12:

подпункт 1) после слов "лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения" дополнить словами ", за исключением орфанных препаратов, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения";

подпункт 4) дополнить абзацем вторым следующего содержания:

"остаточный срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и изделий медицинского назначения, поставляемых заказчику, являющихся переходящим остатком товара, ранее принятого от поставщика на склад единого дистрибьютора, имеющего срок годности менее двух лет на момент поставки, может составлять менее пятидесяти процентов от общего срока годности, а товара, имеющего срок годности не менее двух лет, может составлять менее

двенадцати месяцев общего срока годности на момент поставки, указанного производителем;";

пункт 39 дополнить подпунктом 7-1) следующего содержания:

"7-1) акт проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, выданный территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости наличия "холодовой цепи", выданный органами государственного санитарно-эпидемиологического надзора (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками);";

в пункте 40:

в абзаце первом слова ", фармацевтических услуг" исключить;

подпункт 2) исключить;

подпункт 1) пункта 57 дополнить словами "за исключением случаев, предусмотренных настоящими Правилами";

пункт 78 дополнить частью четвертой, следующего содержания:

"Документами, подтверждающими соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, представляемым при проведении закупа способом запроса ценовых предложений, являются:

1) документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям, предъявляемым к потенциальному поставщику:

нотариально засвидетельствованные копии лицензий, подтверждающих право потенциального поставщика на производство и/или оптовую, розничную реализацию лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники;

нотариально засвидетельствованная копия документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом (для индивидуального предпринимателя);

оригинал или нотариально засвидетельствованная копия бухгалтерского баланса за последний финансовый год, подписанного первым руководителем или лицом, его замещающим;

нотариально засвидетельствованная копия свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копия удостоверения личности или паспорта (для индивидуального предпринимателя);

нотариально засвидетельствованная копия статистической карточки для юридического лица (в случае, если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан, то представление нотариально засвидетельствованной копии статистической карточки не требуется);

нотариально засвидетельствованная копия Устава для юридического лица (в случае, если в Уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также предоставляется выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или нотариально засвидетельствованная копия учредительного договора);

оригинал справки об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам и социальным отчислениям по Республике Казахстан;

оригинал справки банка (банков) об отсутствии просроченной задолженности потенциального поставщика, перед банком (банками) (в случае, если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков второго уровня или филиалов, а также иностранного банка, данная справка представляется от каждого из таких банков) за подписью первого руководителя или при наличии соответствующего подтверждения, лица, его замещающего и главного бухгалтера с печатью банка (банков) в соответствии с приложением 4 к настоящим Правилам;

сведения о наличии и количестве специалистов с указанием их квалификации, стажа работы по специальности;

в случае, если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то представляется оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

2) предлагаемая потенциальным поставщиком таблица цен, которая должна содержать все фактические затраты потенциального поставщика, составляющие конечную цену поставляемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, включая стоимость сопутствующих услуг;

3) технические спецификации;

4) предлагаемые сопутствующие услуги;

5) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным настоящими Правилами.";

в пункте 82 слово "сентября" заменить словом "июля";

пункт 90 изложить в следующей редакции:

"90. Если в тендере по какому-либо лоту подана только одна заявка потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем, соответствующая требованиям настоящих Правил, либо подано две и более заявки потенциальных поставщиков, одна из которых - потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем, соответствующая требованиям настоящих Правил, то комиссия объявляет тендер по данному лоту (в рамках заявленного объема) несостоявшимся, а организатор тендера переходит к закупке способом из одного источника у данного потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем.";

в пункте 118:

после слова "участвуют" дополнить словами ", в том числе,";

слова "заявленным объемом" заменить словами "заявленных объемов";

часть вторую изложить в следующей редакции:

"Если в тендере с использованием двухэтапных процедур по какому-либо его лоту подана только одна заявка потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем, соответствующая требованиям настоящих Правил, либо подано две и более заявки потенциальных поставщиков, одна из которых - потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем, соответствующая требованиям настоящих Правил, то комиссия объявляет тендер по данному лоту (в рамках заявленного объема) несостоявшимся, а единый дистрибьютор переходит к закупке способом из одного источника у данного потенциального поставщика.";

дополнить пунктом 132-1, следующего содержания:

"132-1. Долгосрочный договор подлежит заключению только при предоставлении единому дистрибьютору следующих документов:

1) заключения уполномоченного органа в области здравоохранения о целесообразности заключения долгосрочного договора закупки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники с производителем по согласованному списку;

2) подтверждения от уполномоченного органа в области индустрии и новых технологий о внесении инвестиционного проекта юридического лица в карту индустриализации Республики Казахстан;

3) экспертного заключения от аккредитованных профильных ассоциаций.";

пункт 134 изложить в следующей редакции:

"134. Победитель тендера с использованием двухэтапных процедур в течение пяти рабочих дней со дня подведения итогов тендера представляет единому

дистрибьютору график поставок лекарственных средств, изделий медицинского назначения, утвержденный заводом-изготовителем, с указанием объемов, сроков и условий поставки.

Единый дистрибьютор в течение пяти рабочих дней со дня получения от победителя тендера графика поставки лекарственных средств, изделий медицинского назначения, утвержденного заводом-изготовителем, направляет потенциальному поставщику подписанный договор поставки, составляемый по форме согласно приложению 11 к настоящим Правилам.

Если победитель тендера не предоставит единому дистрибьютору график поставки лекарственных средств, изделий медицинского назначения, утвержденный заводом-изготовителем в указанный в настоящем пункте срок, то единый дистрибьютор вправе отказаться от подписания с ним договора.

Договор поставки вступает в силу с момента подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.";

в приложении 9 к Правилам 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:

в пункте 5:

в части восьмой слова "согласования Единым дистрибьютором с Заказчиком такой замены" заменить словами "уведомления Заказчика Единым дистрибьютором";

в части одиннадцатой:

слово "шестидесяти" заменить словом "пятидесяти";

слово "более" заменить словами "не менее";

слово "четырнадцати" заменить словом "двенадцати";

дополнить частями двенадцатой, тринадцатой следующего содержания:

"Допускается поставка товара с остаточным сроком годности, поставляемого заказчику, являющегося переходящим остатком товара, ранее принятого от поставщика на склад единого дистрибьютора. При этом в случае истечения срока годности поставленного товара, являющегося переходящим остатком, единый дистрибьютор по первому письменному требованию заказчика безвозмездно произведет замену товара на аналогичный товар с остаточным сроком годности:

1) для имеющих срок годности менее двух лет - не менее пятидесяти процентов от общего срока годности на момент поставки, указанного производителем;

2) для имеющих срок годности не менее двух лет - не менее двенадцати месяцев общего срока годности на момент поставки, указанного производителем.

Заказчик обязуется принять весь поставляемый объем товара, за исключением вакцин и других иммунобиологических препаратов, и передать его единому дистрибьютору на ответственное хранение на безвозмездной основе. Единый дистрибьютор отпускает находящийся на ответственном хранении товар в соответствии с графиком поставки согласно приложения 2 к Договору или в сроки, указанные в Договоре.";

в приложении 11 к Правилам 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:

в пункте 4 слова "60 (шестидесяти)" заменить словами "90 (девяноста)".

2. Настоящее постановление вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования.

Премьер-Министр  
Республики Казахстан

К. Масимов