

Трансфузиялық орталарды жеткізу мен ақылы зертханалық қызмет көрсету туралы № 5 ШАРТ

ДОГОВОР

Поставки трансфузионных сред и оказания лабораторных услуг на платной основе № 5

Атырау қаласы
2018 жылы « 05 » қантар

город Атырау
« 05 » января 2018 года

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің 2009 жылғы 04 желтоқсанда сериясы ЛП №00389DR қоса беріліп отырған тізбеге сәйкес медициналық қызметпен айналысуға мемлекеттік лицензия және Жарғының негізінде іс-әрекет ететін Қазақстан Республикасы Атырау облысы Денсаулық сақтау басқармасының «Атырау облыстық қан орталығы» ҚМҚК (бұдан әрі «Жеткізуші» деп аталады), мекеме директоры Ж.К. Бахонов арқылы, бір жағынан, және Жарғы негізінде әрекет ететін: ҚР ӘМ Сот сараптамалары орталығы «РМҚК филиалы Атырау облысы бойынша сот сараптамалары институты» (бұдан әрі "Тапсырыс беруші" деп аталады), мекеме басшысы Кульчиков К.С арқылы, екінші жағынан, екеуі «Тараптар» деп аталатын, төмендегілер туралы осы шартты (бұдан әрі - Шарт) жасады:

1. Шарттың мәні

1.1. Жеткізуші Тапсырыс берушіге Трансфузиялық орталарды лабораториалық зерттеулер (бұдан әрі - Зерттеулер) жүргізуге, ал Тапсырыс беруші өтінім беруге, (№1 Қосымша) оны қабылдап алуға, тасымалдауға Зерттеулер нәтижесін алуға және Бағатізбеге (№2 Қосымша) сәйкес ақысын төлеуге міндеттенеді. Қан құяр алдында трансфузиялық инфекцияларға гепатит В,С реципиент (ауруды) міндетті түрде анализдерін қарау керек;

1.2. Шарттың жалпы сомасы жыл бойы нақтыланады.

2. Тараптардың міндеттері

2.1. Тапсырыс беруші міндетті:

2.1.1. Өнімді қабылдап алуға тасымалдауға, есепке алуға, сақтауға және Жеткізушіден зерттеу нәтижесін алуға жауапты тұлғаларды белгілеуге, Жеткізушіге жауапты тұлғалардың тағайындалуы жөніндегі бұйрық көшірмесі мен сенімхатты табыстауға;

2.1.2. Осы шарттың 2.1.1 – тармағына көрсетілген жауапты тұлғаларды Жеткізушіден алынған Өнімді тасымалдау, сақтау және есепке алу жөніндегі қолданыстағы нормативті құқықтық құжаттамамен таныстыруға;

2.1.3. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің міндетін атқарушының 2009 жылғы 06 қарашадағы №666 бұйрығына өзгерістер енгізу туралы «Денсаулық сақтау ұйымдарының реципиент қанына жүргізілетін имундық гематологиялық зерттеулер жүргізу және оған қойылатын талаптар мен әдістер туралы» 3

КГКП «Атырауский областной центр крови» управления здравоохранения Атырауской области Республики Казахстан в лице директора Бахонова Ж.К., действующего на основании Устава и государственных лицензий на занятие медицинской и врачебной деятельностью серии ЛП №00389DR, от 04.12.2009г., выданных Министерством здравоохранения Республики Казахстан, именуемый в дальнейшем «Поставщик», с одной стороны и Филиал РГКП «Центр судебных экспертиз Министерства Юстиции Республики Казахстан» «Институт судебных экспертиз по Атырауской области» в лице директора Кульчиков К.С, действующего на основании Устава, именуемый в дальнейшем «Заказчик», с другой стороны, совместно именуемые «Стороны», заключили настоящий договор (далее - Договор) о нижеследующем:

1. Предмет договора

1.1. Поставщик обязуется поставлять Заказчику трансфузионные среды и/или проводить лабораторные исследования (далее Исследования), а Заказчик обязуется заявлять (Приложение №1), получать, и оплачивать их согласно Прейскуранту цен (Приложение №2). Перед переливанием крови требуется обязательное обследование реципиента (больного) на трансфузионные инфекции гепатита В,С.

1.2. Общая сумма договора составляет: по факту в течение года.

2. Обязанности сторон

2.1. Заказчик обязан:

2.1.1. Определить ответственных лиц за получение, транспортировку, учет и хранение Продукций и получение результатов исследований от Поставщика. Предоставить поставщику копию приказа о назначении ответственных лиц и доверенность.

2.1.2. Ознакомить ответственных лиц, указанных в п.2.1.1 настоящего договора с действующей нормативной правовой документацией по транспортировке, хранению и учету полученной Продукций от Поставщика.

2.1.3. Заявлять Поставщику необходимую Продукцию по форме утвержденной приказом Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 23.11.2010 года № 907 «Об утверждении форм первичной медицинской документации организации здравоохранения» (ф-421/у), подписанной первым руководителем и заверенной печатью Заказчика (Приложения №2).

сымшасы 4 пункті бұйрығын бекітілген нысан бойынша бірінші басшының қолы қойылған және Тапсырыс берушінің мөрі басылған қажетті Өнімді Жеткізушіге өтінім етуге (2-қосымша);

2.1.4. Тапсырыс беруші алдын-ала өтінім жасалған Өнімнен бас тартқан жағдайда ол үшін толық мөлшерде ақы төлеуі тиіс;

2.1.5. Өнімді алар алдында бір тәулік бұрын алдынала өтінім беруі тиіс;

2.1.6. Факс немесе электронды желі бойынша сағат 11-00 дейін «Info blood» ақпараты жүйе арқылы Өнімге алдын ала өтінім беруге;

2.1.7. Шұғыл жағдайда тәулік ішіндегі кез келген уақытта нақты пациенттің трансфузия жүргізуге айғақтың барлығын міндетті түрде негіздеп өтінім беруге;

2.1.8. Тапсырыс берушінің қолы қойылған және мөрі басылған бланкіде (№3-қосымша) қажетті зерттеу түріне өтінім беруге;

2.1.9. Қажетті зерттеу түрін орындау үшін белгіленген үлгідегі жолдамамен қоса пациенттің веналық қан үлгісі жіберіледі:

- иммунологиялық зерттеулер жүргізуге арналған жалпы мөлшері 5 мл-дан кем емес заттаңбасы қойылып, қақпақпен тұмшаланған таза, құрғақ пластик түтікшелері. К2ЭДТА антикоагулянтты бар вакутейнер қолдануға рұқсат етіледі. Қан үлгісі міндетті түрде центрифугаланады.
- гемотрансфузиялық инфекцияларды зерттеуге арналған дүю активаторы (кремнезем), қақпағы, айыру гелі бар қан алудың жабық вакуум жүйесі қолданған жалпы мөлшері 5 мл-дан кем емес VACUTAINER тектес заттаңбасы қойылған бір жолғы вакуумды түтікшелер;
- посттрансфузиялық реакция немесе асқыну-себептерін зерттеу мақсатында жолдама-параққа қоса трансфузияға дейін және одан кейін алынған веналық қан үлгілерін жөнелту қажет. Қан үлгілері мөлшері 5 мл-ден кем емес қақпағы бар пластик түтікшелеріне енгізіледі.

2.1.10. Зерттелетін қан үлгісі $+4^{\circ}\text{C}$ - $+8^{\circ}\text{C}$ температурада 48 сағаттан аспай сақталуы тиіс.

2.1.11. Зерттелетін Өнім мен қан үлгілерін «суықтық тізбек» талаптарына сәйкес сақтап, қолданыстағы нормативті құқықтық құжаттамада белгіленген температуралық режимге сәйкес жеке изотермиялық контейнерлерде жеткізуге міндетті.

2.1.12. Өнім және/немесе Зерттеу нәтижесін саны мен сапасы бойынша өтінім талаптарына сәйкес қабылдауға міндетті.

2.1.13. Тапсырыс беруші қабылдап алған, алайда оның кесірінен трансфузияға жарамсыз Өнім Жеткізушіге қайтарылмайды.

2.1.14. Қолданыстағы нормативті құқықтық құжаттама талаптарына сәйкес:

- өнімнің қолданысқа дейінгі есепке алынуын, сақталуын;
- трансфузия алдында реципиентті тексеру және трансфузиялық орталардың жеке үйлесімділігін анықтауды;

2.1.4. В случае отказа Заказчика от предварительно заявленной Продукции она подлежит оплате в полном объеме.

2.1.5. Направлять предварительную заявку на Продукцию за сутки до ее получения.

2.1.6. Направлять предварительную заявку на Продукцию по факсу или электронным способом по информационной системе «Info blood» до 11: 00 часов.

2.1.7. В экстренных ситуациях направлять заявку в любое время суток с обязательным обоснованием показания к проведению этой трансфузии у конкретного пациента.

2.1.8. Заявлять требуемый вид Исследования на бланке, подписанном руководителем Заказчика (или его заместителем) заверенной печатью (Приложение №3).

2.1.9. Для выполнения требуемого вида Исследования вместе с направлением установленного образца передать образец венозной крови пациента:

- для иммуногематологических исследований в общем объеме не менее 5 мл в чистой, сухой промаркированной пластиковой пробирке с герметично закрытой крышкой. Допускается использование вакутейнеров с антиагулянтном К2ЭДТА. Обязательным условием является центрифугирование образца крови;
- для исследований на гемотрансфузионные инфекции в общем объеме не менее 5 мл в одноразовой вакуумной промаркированной пробирке типа VACUTAINER с активатором свертывания (кремнезем) и разделительным гелем с крышкой, с использованием закрытой вакуумной системы для забора венозной крови.
- для исследования причины посттрансфузионной реакции или осложнения вместе с направлением передать образцы венозной крови пациента, взятой до и после проведения трансфузий. Венозная кровь должна быть отобрана в пластиковые пробирки с крышкой в объеме не мене 5 мл в каждой пробирке.

2.1.10. Срок хранения крови до исследования не должен превышать 48 часов при температуре $+4^{\circ}\text{C}$ - $+8^{\circ}\text{C}$.

2.1.11. Обеспечить транспортировку Продукцию и образцов крови для исследования соблюдением условия «холодовой цепи», в изотермических контейнерах отдельно по температурному режиму в соответствии с требованиями действующей нормативно правовой документации.

2.1.12. Принять Продукцию и/или результаты Исследования, соответствующие требованиям заявки по количеству и качеству.

2.1.13. Продукция, полученная Заказчиком и не пригодная к трансфузий по его вине, возврату Поставщику не подлежит.

2.1.14. Обеспечить в соответствии с требованиями действующей нормативно правовой документации:

- учет и хранение Продукции до ее применения;
- предтрансфузионное обследование реципиента и проведение проб на индивидуальную совместимость трансфузионных сред;

Введ

-өнімнің трансфузияға жарамдылығын бағалауды;
-өнімнің клиникалық қолдануын;
-трансфузия тиімділігін бағалауды;
-реципиенттің қан үлгілерін трансфузияға дейін және өнім қалдықтарын трансфузиядан кейін сақтауды;
-трансфузия нәтижелерін құжат жүзінде рәсімдеуді;
-трансфузиядан кейін қолданған контейнерлермен Өнім қалдықтарын жоюды;
-Өнім реципиенттерін есепке алуын қамтамасыз етуге міндетті;

2.1.15. Жеткізушіге тез арада реципиенттің посттрансфузиялық реакцияға шалдығуына немесе асқынудың пайда болуы жөнінде ақпарат беріп, оның себептерін айқындауға жәрдем беруге міндетті.

2.1.16. Ерікті ақысыз донорлықты ұйымдастыруға қатысу.

2.1.17. Жеткізу өкілдерін Өнімді есепке алу, сақтау және қолдану шарттарының мониторингін жүргізуге кедергісіз қатыстыруға міндетті.

2.1.18. Жеткізушіге реципиенттер бойынша №4 қосымшада көрсетілген нысан бойынша келесі айдың 5-іне дейін өткен айдың есептемесін жіберуге міндетті.

2.2. Жеткізуші міндетті:

2.2.1. Жеткізілетін Өнім мен жүргізілетін Зерттеулердің сапасын қолданыстағы нормативті құқықтық құжаттама талаптарына сәйкес қамтамасыз етуге;

2.2.2. Тапсырыс берушіге жөнелтілген Өнімнің тасымалдануы, есепке алынуы, сақталуы мен қолдануы бойынша мониторинг жүргізуге;

2.2.3. Клиникалық трансфузиология мәселелері бойынша кеңестік көмек беруге;

2.2.4. Тапсырыс берушіге, жоғары денсаулық сақтау органына Өнімді тасымалдау, есепке алу, сақтау және қолдану барысында анықталған бұзушылық және оның салдары жөнінде мәлімет беруге;

2. Тараптардың құқықтары

3.1. Тапсырыс беруші құқылы:

3.1.1. Жеткізушіге осы шарттың №1 қосымшасында көрсетілген Өнімге және/немесе Зерттеуге өтінім беруге;

3.1.2. Тиісті хабарландырусыз Өнімнің бағасы өзгертілген, қажетті ілеспе құжаттар болмаған, сонымен қатар қаптаманың тұмшалануы, таңбалануы бұзылған және макрокопиялық талдау барысында Өнімнің ахаулары анықталған жағдайда Өтінім берілген Өнімнен бас тартуға;

3.2 Жеткізуші құқылы:

3.2.1. Шұғыл медициналық көмек көрсетуді есепке алмағанда, бір ай ішінде ақы төлеу бойынша қарыз болған жағдайда Тапсырыс

-оценку пригодности Продукций к трансфузий;

-клиническое применение Продукции;

-оценку эффективности трансфузий;

-хранение образцов крови реципиентов, взятых до трансфузий и остатков Продукций после трансфузии;

-документальное оформление проведенной трансфузии;

-утилизацию использованных контейнеров и остатков Продукции после проведения трансфузии;

-учет реципиентов Продукций;

2.1.15. Немедленно информировать Поставщика о возникновении у реципиента посттрансфузионной реакции или осложнения и оказать содействие в выявлении их причин;

2.1.16. Участвовать в организациях добровольного безвозмездного донорства;

2.1.17. Безприпятственно допускать представителей Поставщика для мониторинга учета, условий хранения и использования Продукции, полученной от Поставщика;

2.2. Поставщик обязан:

2.2.1. Обеспечить качество поставляемой Продукций и проводимых Исследования в соответствии с требованиями действующей нормативно правовой документацией.

2.2.2. Проводить мониторинг за транспортировкой, порядком учета, условиями хранения и использованием выданной Заказчику Продукции.

2.2.3. Оказывать консультативную помощь по вопросам клинической трансфузиологии.

2.2.4. Сообщать Заказчику, вышестоящему органу здравоохранения о выявленных случаях нарушении условий транспортировки, учета, хранения и применения Продукции Заказчиком, а также о последствиях таких нарушений.

3. Права сторон

3.1. Заказчик имеет право:

3.1.1. Заявлять Поставщику Продукцию и/или Исследования, указанные в Приложении №1 к настоящему договору.

3.1.2. Отказаться от заявленной продукции в случае изменения ее цены без соответствующего уведомления об этом, при отсутствии необходимых сопроводительных документов, а так же при нарушении герметичности упаковки, маркировки и выявлении дефектов Продукции при ее макрокопической оценке.

3.2. Поставщик имеет право:

3.2.1. Не отпускать заявленные Заказчиком Продукцию и/или Исследования при наличии задолженности по оплате в течение одного месяца, за исключением случаев, связанных с оказанием медицинской помощи.

3.2.2. Не отпускать заявленные Заказчиком Продукцию и/или Исследования при возникновении сбоев в работе технологического оборудования или срочным исполнением государственного заказа, о чем немедленно письменно информирует Заказчика;

3.2.3. Отказать Заказчику в возврате полученной Продукции в случае выявления ее

Шеел

рушіге Өнім жібермеуге және/немесе Зерттеулер жүргізбеуге;

3.2.2.Технологиялық құрал-жабдықтың бұзылған немесе шұғыл мемлекеттік тапсырыс орындау кезінде Тапсырыс берушіні жазбаша түрде дер кезінде хабардар етіп Тапсырыс берушінің Өнімге және/немесе Зерттеуге берген өтімінің орындамауға;

3.2.3. Тапсырыс беруші қабылдап алған Өнімнің жарамсыздығы тиісті түрде дәлелденген жағдайда оны қайтып алудан бас тартуға;

4. Есеп айырысу тәртібі

4.1. Жеткізуші Өнімді және/немесе Зерттеуді өткізу кезінде Тапсырыс берушіге жүкқұжат пен шот/фактураны қоса жібереді; Орындаушы жазып береді: шот-фактура Тапсырыс берушіге төлеуге. Ақы төлеу берілген счет-фактура кейін жүргізіледі.

4.2.Осы шарт бойынша алынған Өнімнің және/немесе Зерттеудің ақысы Жеткізушінің шотына ұлтық валюта тенгемен төлем шоты негізінде ақша аудару арқылы төленеді.

4.3. Тапсырыс беруші тарапынан шұғыл медициналық көмек көрсету жағдайы туындағанда Жеткізуші барлық тиісті шұғыл шараларды қабылдайды.

4.4. Жеткізуші өтінім етілген Зерттеулерді тек Қазақстан Республикасы Атырау облыстық Денсаулық сақтау басқармасының шешімі бойынша өзгертілетін баға тізім негізінде іске асырады.. Жеткізуші баға тізімнің өзгеруі туралы Тапсырыс берушіні 10 (күн) бұрын алдын-ала хабардар етеді.

4.5. Жартыжылдық пен жыл қортындысы бойынша Тараптар есепті мерзімнен кейінгі айдың 15-нен кешіктірмей есеп айырысудың сәйкестіру актісін рәсімдейді.

5. Тараптардың жауапкершілігі

5.1. Жеткізуші жауапты:

5.1.1.Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасына сәйкес жеткізілетін Өнімнің және/немесе жүргізілетін Зерттеулердің сапасына;

5.1.2. Тапсырыс берушінің Өнімге және/немесе Зерттеулерге жіберген өтімін дер кезінде және толық мөлшерде қамтамасыз етуге;

5.2. Тапсырыс беруші жауапты:

5.2.1.Өтінім рәсімдеудің сапасына және оны дер кезінде Жеткізушіге жөнелтуге;

5.2.2. Өтінім бойынша келіп түскен Өнімді және/немесе Зерттеулерді Жеткізушіден дер кезінде қабылдап алуға;

5.2.3. Тасымалдау, сақтау және трансфузия алдында қолданысқа дайындау барысында

недоброкачественности, которое надлежащим образом доказано.

4. Порядок взаиморасчетов

4.1.Поставщик при отпуске Продукции и/или Исследования, вместе с ними передает Заказчику накладную и счет-фактуру.

4.2.Оплата за полученные по настоящему Договору Продукцию и/или Исследования производится Заказчиком на основании счета на оплату в национальной валюте тенге, путем перечисления на счет Поставщика. Исполнитель выписывает и передает счет фактуру на оплату Заказчику. Оплата должна производиться после выданной счет-фактуры.

4.3.В случае экстренной необходимости у Заказчика в Продукции и/или Исследованиях, при оказании им экстренной медицинской помощи, Поставщик принимает все меры по их срочному выполнению.

4.4. Поставщик отпускает заявленную Продукцию и/или Исследования по цене согласно прейскуранту, которая может меняться только по решению Управления здравоохранения Атырауской области Республики Казахстан. Поставщик об изменении прейскуранта цен уведомляет Заказчика не позднее 10 (десяти) дней до их введения.

4.6. По итогам полугодия и года, Стороны, не позднее 15 числа месяца, следующего за отчетным периодом, оформляют акт сверки взаиморасчетов.

5.Ответственность сторон:

5.1.Поставщик несет ответственность:

5.1.1. За качество поставляемых Продукции и/или Исследования в соответствии с действующим законодательством Республики Казахстан.

5.1.2.За своевременность и полноту обеспечения заявки Заказчика на Продукцию и/или Исследования.

5.2.Заказчик несет ответственность:

5.2.1.За качество оформления заявки и своевременную ее подачу Поставщику.

5.2.2.За своевременное получение от Поставщика заявленных Продукции и/или Исследований.

5.2.3.За изменение качества Продукции, наступившее вследствие невыполнения нормативных требований по транспортировке, хранению и ее предтрансфузионной подготовке к использованию, а также за повреждение упаковки и этикетки.

5.2.4. За отказ от получения заявленной им Продукции, имеющей ограниченный срок хранения, путем полной оплаты ее стоимости.

5.2.5.За своевременность оплаты за полученные Продукцию и/или Исследования. За каждый просроченный день по оплате за полученные Продукцию и/или Исследования Заказчик выплачивает пеню в размере 0,1% от неоплаченной суммы.

6. Обеспечение качества медицинских услуг

6.1. Поставщик оставляет за собой право проводить мониторинг за транспортировкой, порядком учета, условиями хранения и клиническим использованием

Ассент

формативтік талаптардың орындалмағандығынан
Өнім сапасының өзгеруіне, сонымен қатар
қаптама мен заттаңбаның зақымдалуына;
5.2.4.Сақтау мерзімі шектелген Өнімге өтінім
жасап, оны қабылдаудан бас тартқаны үшін толық
ақысын төлеуге;

5.2.5.Қабылдап алған Өнім мен/ немесе
Зерттеулердің ақысын дер кезінде
төлемегендігіне жауапты болады. Тапсырыс
беруші төлеу мерзімнен асырған әр күніне жалпы
соманың 0,1% өлшемінде айыппұл төлейді.

6. Медициналық қызмет сапасын қамтамасыз ету

6.1. Жеткізуші Тапсырыс берушіге жөнелтілетін
Өнімнің тасымалдануы, есепке алынуы, сақталуы
және клиникалық қолдануы бойынша мониторинг
жүргізуге құқылы.

6.2.Тапсырыс беруші тарапынан Өнімді
тасымалдау, сақтау, есепке алу және клиникалық
қолдану барысында бұзушылықтар айқындалған
жағдайда Жеткізуші кеткен кемшіліктеріді жою
жөнінде негізделген тұжырымдама мен
ұсыныстар беруге құқылы. Шектен шыққан
бұзушылықтар жойылғанға дейін Жеткізуші
Тапсырыс берушіні жазбаша түрде хабардар етіп,
пациент өміріне қауып төнген жағдайды есепке
алмағанда, Өнім беруді және/немесе Зерттеу
жүргізу қызметін уақытша тоқтатуға құқылы;

6.3. Жеткізуші жүргізген мониторингтің нәтижесі
бойынша оларды жою үшін Тапсырыс беруші
жан-жақты шаралар қабылдауға міндетті;

7. Жауапкершілектен босататын жағдайлар

7.1. Су тасқыны, өрт, жер сілкінісі және өзге де
табиғи апаттар, әскери шиеленістер, ереуілдер
тәрізді оқиғалар салдарынан немесе өкілетті билік
органдарының шешімдеріне байланысты
Тараптар осы шартта көзделген міндеттемелерін
толық немесе жартылай орындамаған жағдайда
жауапкершіліктен босатылады;

7.2. Осы шарттың 7.1 тармағына көзделген
жағдайлардың салдарынан өз міндетін атқара
алмайтын Тарап осындай жағдай туған күннен
бастап 10 (күн) ішінде осы оқиғалардың басталуы
немесе аяқталуы туралы хабардар етеді.
Хабарландыруда тиісті құжатпен расталатын
жағдайлар сипаты туралы мәліметтер, сонымен
қатар осы шартта белгіленген міндеттемелерін
орындамау мүмкіндігі көрсетілуі тиіс;

8. Дауларды шешу тәртібі

8.1. Осы шарттың міндеттемелерін орындау
барысында туындаған келіспеушіліктер мен дау-
таластар келіссөз жолымен, хат алмасу, шарт
ережелерін нақтылау арқылы шешіледі.

8.2. Өзара шешімге келмеген жағдайда, дау-талас
сот арқылы Қазақстан Республикасының
заңнамасына сәйкес қарастырылады.

Продукции, выдаваемой Заказчику.

6.2. В случае выявления Поставщиком у Заказчика
нарушений, касающихся транспортировки,
хранения, порядка учета и клинического
применения Продукции, Поставщик вправе
выдавать обоснованные заключения и рекомендации
по устранению замечаний. В случае грубых
нарушении Поставщик временно, до устранения
недостатков вправе приостановить выдачу
Продукции и/или оказание услуги по проведению
Исследования, за исключением ситуаций,
угрожающих жизни пациента, о чем письменно
извещает Заказчика.

6.3.Заказчик обязан по результатам проведения
мониторинга со стороны Поставщика, должен
принять исчерпывающие меры по устранению
выявленных недостатков.

7.Обстоятельства, освобождающие от ответственности

7.1. Стороны освобождаются от ответственности за
полное или частичное неисполнение любых из
своих обязанностей, если неисполнение
обязательств будет вызвано следствием таких
обстоятельств, как наводнение, пожар,
землетрясение и другие стихийные бедствия,
военные конфликты, забастовки, решения
уполномоченных органов власти и если эти
обстоятельства непосредственно повлияли на
исполнение настоящего Договора.

7.2. При наступлений обстоятельств, указанных в
п.7.1., сторона, для которой наступили эти
обстоятельства, должны в 10 десятидневный срок
известить о них другую сторону. Извещение должно
содержать данные о характере обстоятельств,
подтвержденные соответствующим документом, а
также оценку их влияния на возможность
неисполнения стороной своих обязательств по
настоящему договору.

8. Порядок разрешения споров

8.1. Все споры, которые могут возникнуть при
исполнении Договора, стороны разрешают путем
переговоров, обмена письмами, уточнением условий
договора, составлением необходимых протоколов,
дополнении и изменении, обмена телеграммами,
факсами и др.

8.2. В случае невозможности разрешения
разногласий путем переговоров, они подлежат
рассмотрению в судебном порядке по месту
нахождения ответчика.

9. Изменения и расторжения Договора:

9.1. Любые изменения и дополнения к настоящему
договору имеют силу только в том случае, если они
оформлены в письменном виде и подписаны
уполномоченными на то представителями сторон.

9.2.Все изменения и дополнения к настоящему
договору и Приложения составляются в письменной
форме и являются неотъемлемой частью
настоящего Договора.

9.3.В случае нарушения условий настоящего

Qeef

Шарттың өзгеруі мен тоқталуы

9.1. Осы шартқа енгізілген кез келген өзгертулер мен толықтырулар жазбаша түрде рәсімделеніп, оған уәкілетті Тараптар өкілдері қол қойған жағдайда күшіне енеді.

9.2. Шарт бойынша жасалғал өзгертулер, толықтырулар және қосымшалар жазбаша түрде рәсімделеніп, оның ажырамас бөлігі болып табылады.

9.3. Осы шарттың талаптарын бір тарап бұзған жағдайда, екінші тарап оны мерзімнен бұрын бұзуга құқылы.

9.4. Шарттың мерзімінен бұрын бұзылуы туралы Тараптар жазбаша түрде 30 күн бұрын бір-бірін хабардар етуге міндетті.

10. Қортынды ережелер

10.1. Тараптардың бір де біреуі екінші Тараптың алдын-ала жазбаша келісімінсіз үшінші тарапқа осы шарт бойынша өз міндеттемелерін өткізуге құқылы емес.

10.2. Тараптар мекенжайдың, атаудың, банктік деректемелердің және т.б өзгеруі туралы 10 (он) күн ішінде жазбаша түрде бір-бірін хабардар етуге міндеттеленеді.

10.3. Осы шарт бірдей заңдық күшке ие екі данада жасалды, бір данасы Тапсырыс берушіге, екіншісі – Жеткізушіге Табысталады.

10.4. Осы шарт екі Тарап қол қойған күннен бастап күшіне енеді және 2018 жылғы 31 желтоқсанға дейін қолданылады.

11. Тараптардың мекен жайы мен деректемелері:

Тапсырыс беруші:


ҚР ӘМ Сот сараптамалары орталығы «РМҚК филиалы Атырау облысы бойынша сот сараптамалары институты»;

ЖСН: 010941005684

ЖСК: KZ449260601153581000

БСН: KZKOKZKX

АҚ «Қазкоммерцбанк»

Директор  Кульчикова К.С.

(қолы)

М.О.

Жеткізуші:

Атырау облысының Денсаулық сақтау басқармасы КМҚК «Атырау облыстыққан орталығы» Атырау қаласы, Владимирская көшесі, 1 «А»

СТН: 151000020404

ЖСН: 990240002681

БСН KZKOKZKX

ЖСК: KZ936010141000036732

«Халықбанк» АҚ Атырау қаласы

Тел : 8 (7122) 28-38-75, 28-04-97, 28-10-34

Директор  Бахонов Ж.К.

(қолы)

М.О.

договора со стороны Поставщика или Заказчика дает право другой стороне досрочно его расторгнуть.

9.4. О намерении досрочного расторжения договора стороны обязаны в письменной форме, не менее чем за 30 дней уведомить об этом друг друга.

10. Заключительное положение

10.1. Ни одна из сторон не имеет право передавать свои обязательства по настоящему договору третьей стороне без письменного согласия друг друга.

10.2. В случае изменения юридического адреса, наименования, банковских реквизитов и прочего Стороны обязаны в течение 10 (десяти) дней письменно известить об этом друг друга.

10.3. Настоящий договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, один экземпляр находится у Заказчика, другой у Поставщика.

10.4. Настоящий договор вступает в силу со дня подписания его сторонами и действует до «31» декабря 2018 года.

11. Адрес и реквизиты сторон:

Заказчик:

Филиал РГКП «Центр судебных экспертиз Министерства Юстиции Республики Казахстан» «Институт судебных экспертиз по Атырауской области»;

БИН: 010941005684

ИИК: KZ449260601153581000

БИК: KZKOKZKX

АО «Қазкоммерцбанк»

Тел. 8(7122)28-29-49, 51-60-51

Директор  Кульчикова К.С.

(подпись)

М.П.

Поставщик:

КГКП «Атырауский областной центр крови» г. Атырау, ул. Владимирская, 1 «А»

РНН: 151000020404

БИН: 990240002681

БИК: KZKOKZKX

ИИК: KZ936010141000036732

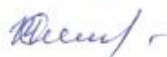
АО «Народный банк» г. Атырау,

Тел : 8 (7122) 28-38-75, 28-04-97, 28-10-34

Директор  Бахонов Ж.К.

(подпись)

М.П.



КМҚК «Атырау облыстық қан орталығы»

ҚР ӘМ Сот сараптамалары орталығы» РМҚК филиалы «Атырау облысы бойынша сот сараптамалары институты» ;

№	Компоненттің атауы	Өлшем бірлігі	Бағасы
1	Эритроциттік масса	литр	10 680
	Эритроциттік масса	мл	45млx4апта=180 мл 10680тг:1000мл=10,68тг; 180млx10,68=1922,40тг 180млx12 ай=2литр160мл 1000млx10,68=10680тг 2литр160 мл x10,68=23 068,80 тг
	Эритроциттік масса	мл	2 л 160млx10,68тг=23 068,80тг

Тапсырыс беруші:

ҚР ӘМ Сот сараптамалары орталығы» РМҚК филиалы «Атырау облысы бойынша сот сараптамалары институты»;

ЖСН: 010941005684

ЖСК: KZ449260601153581000

БСН: KZKOKZKX

АҚ «Казкоммерцбанк» Атырау қаласы

Тел. 8(7122)28-29-49, 51-60-51

Директор  Кульчиков К.С.

М.О.



Жеткізуші:

Атырау облысыстық Денсаулық сақтау басқармасы КМҚК «Атырау облыстық қан орталығы»

Атырау қаласы, Владимирская көшесі, 1 «А»

ЖСН: 990240002681

БСН KZKOKZKX

ЖСК: KZ936010141000036732

«Халықбанкі» АҚ Атырау қаласы

Тел : 8 (7122) 28-38-75, 28-04-97, 28-10-34

Директор  Бахонов Ж.К.

(қолы)

М.О.

