|  |
| --- |
| **المقدمة** |
| أعدت هذه الوثيقة لشراء جميع أنواع الادوية (بما فيها المستحضرات الصيدلانية) اواللقاحات.  وتخضع أجراءات هذه الوثيقة الى القوانين المعتمدة في العراق وأمر سلطة الائتلاف المؤقتة (المنحلة) رقم (87 ) لسنة 2004 او اي قانون يحل محله وتعليمات تنفيذ العقود الحكومية النافذة والضوابط الملحقة بها |
| **وثائق مناقصة نموذجية لقطاعات**  **تخصصية** |
| لشراء الأدوية اواللقاحات |
| جهة التعاقد :]وزارة الصحة/الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) [ |
| اسم المشروع/المناقصة: **MED/ 3 /2024** |
| تبويب المشروع/المناقصة : ]عقود تجهيز الادوية تنظم على الموازنة الجارية[ |
| التاريخ:صدر بتاريخ يوم المصادف 31/ 10 /2023 |

|  |
| --- |
| كتاب الدعوة (الإعلان) |
| (**المناقصـــــة:مناقصة عامة لشراء ادوية** ) |
| الى : السادة |
| م / ]**Med/ 3 /2024 على الموازنة الجارية** [ |
| 1. تدعو وزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) مقدمي العطاءات المؤهلين لتقديم العطاءات المختومة والموقعة للتعاقد (لتجهيز الادوية). |
| 1. سوف تعتمد إجراءات المناقصة العامة في عملية العطاء حيث يُسمح بالمشاركة لجميع مقدمي العطاءات من الدول المؤهلة قانونياً كما تم تحديده في وثيقة المناقصة.   يمكن لمقدمي العطاءات المهتمين ومن ذوي الأهلية القانونية الحصول على معلومات إضافية من وزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية(كيماديا) /**قسم الاعلام الدوائي والعلاقات العامة**- الطابق الخامس مقر وزارة الصحة البريد الالكتروني [dg@kimadia.gov.iq](mailto:dg@kimadia.gov.iq) والموقع الالكتروني لكيماديا[www.kimadia.gov.iq](http://www.kimadia.gov.iq)والاطلاع على وثائق المناقصة على العنوان أدناه من الساعة الثامنة والنصف صباحاً الى الثانية والنصف بعد الظهر بتوقيت بغداد. |
| 1. على مقدمي العطاءات أن يستوفوا متطلبات المؤهلات بما في ذلك: المتطلبات القانونية والفنية والمالية وكما مذكور في وثائق المناقصة وسوفيعتمدهامش أفضلية للسلع الصيدلانية من المجهزين المصانع المحليين. إن التفاصيل الاضافية يتم تحديدها في وثائق المناقصة (أنظر الفقرة 30/ الأفضلية المحلية من تعليمات الى مقدمي العطاءات) والفقرة (30) من ورقة بيانات العطاء. |
| 1. يمكن لمقدمي العطاءات المهتمين شراء المجموعة الكاملة لوثائق المناقصة باللغة الإنكليزية أو العربية عند تقديم استمارة تحريرية على العنوان ادناهوبعدتسديدالرسمغيرالقابلللاسترداد بمبلغ مقطوع وكالتالي: 2. مليون دينار عراقي عن المناقصة التي تقل قيمتها عن مليون دولار. 3. مليوني دينار عراقي عن المناقصة التي تزيد كلفتها على مليون دولار.   وبخلافه فان العروض سوف تهمل.  طريقةدفعهذاالرسمستكوننقدا.سوفيتمارسالوثائقالمناقصةوكما مشار اليها في تعليمات مقدمي العطاء وعلى مقدم العطاء الذي سبق له الاشتراك في المناقصة المعاد اعلانها ان يقدم وصل الشراء السابق لها مع وثائق العطاء. |
| 1. تأريخ اعلان المناقصة يوم 31/ 10/2023وسيكون تاريخ انعقاد المؤتمر الخاص بالاجابة على استفسارات المشاركين في المناقصة يوم 22/ 11/2023يتم تسليم العطاءات على العنوان ادناه عند او قبل [29/ 11 / 2023] لغاية نهاية الدوام الرسمي سوف يتم رفض العطاءات المتأخرة. سيتم فتح العطاءات بحضور ممثلين عن مقدمي العطاءات الذين اختاروا الحضور شخصياً على العنوان ادناه ويكون موعد فتح العطاءات اليوم التالي من يوم غلق المناقصة في مقر كيماديا وبصوره علنية ودعوة المناقصين للحضور في يوم الفتح العلني,   يجب على جميع العطاءات ان تُرفق بضمان للعطاء (المبلغ بالدينار العراقي) بقيمة1% من الكلفة التخمينية تكون صادرة من مصرف معتمد في العراق بموجب نشرة يصدرها البنك المركزي العراقي عن الكفاءة المالية للمصرف. ويعتمد مايلي:  أ – **لاتقبل التأمينات الأولية لمقدمي العطاءات الا اذا كانت على شكل خطاب ضمان** اوصك مصدق او سفتجة او وصل قبضأو قسيمة ايداع حسب مبلغ التأمينات ولا يقبل سويفت خطاب الضمان او كفالة مباشرة.  ب- تقدم التامينات الاولية من قبل مقدم العطاء او (اي من المساهمين في الشركة او الشركات المشاركة بموجب عقد مشاركة) لمصلحة جهة التعاقد وكما في النموذج المرفق في مستندات العطاء/القسم الرابع.  ج- تعفى الشركات العامة من تقديم التامينات الاولية وخطاب ضمان حسن التنفيذ المنصوص عليها وحسب تعليمات تنفيذ العقود رقم 2 لسنة 2014.  د- تصدر الكفالة بامر الشركة المتعاقد معها او من تخوله اصوليا لاصدار الكفالة وبموجب تخويل رسمي مصدق.  هـ- تقترن الكفالة بكتاب صحة صدور (سري وشخصي) يرسل الى الشركة العامة لتسويق الأدوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) من قبل المصرف المصدر للكفالة.  و- ان تكون غير مشروطه ولصالح الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا).  ز- ان تكون صادرة باللغتين العربية والانكليزية.  ح- يتم مصادرة التأمينات الأولية لمن ترسو عليه المناقصة عند نكوله عن توقيع العقد بعد التبليغ بأمر الاحالة وتتخذ بحقه كافة الاجراءات القانونية الأخرى المنصوص عليها في هذه التعليمات ويتم مصادرة التامينات الاولية لمن تحال اليه المناقصة عند سحب مقدم العطاء لعطائه خلال فترة نفاذيته بعد غلق المناقصة او رفض التصحيح على اخطائه الحسابية في العطاء وانعكاسها على قرار الاحالة وتتخذ بحقه الاجراءات القانونية المنصوص عليها في تعليمات تنفيذ العقود الحكومية.  ط- تكون مدة **نفاذية التامينات الاولية** سارية الى مابعد انتهاء نفاذية العطاء المحدد في وثائق المناقصة. |
| 1. العناوينالمشار اليهاسابقاً هي بغداد-باب المعظم وزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)/الطابق السادس/القسم المالي لتقديم التأمينات الاولية او لجنة استلام وفتح العروض لتقديم العطاءات هاتف: 4157667، رقم هاتف النقال 07705419074، هاتف البدالة: 8, 7, 5, 4158401 بدالة ذات اربعة خطوط. |
| **ملاحظة** ( بامكان جهة التعاقد اضافة بيانات اخرى تتلائم مع طبيعة المناقصة بشرط ان لا تتعارض مع التشريعات القانونية المنظمة لاجراءات التعاقدات الحكومية في العراق) |
| ] **التوقيع [** |
| **جهة التعاقد :** وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية ( كيماديا ) |
| **سلطة التعاقد : الصيدلاني احمد سامي عبد الستار** |
| **المنصب : مدير عام الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا )** |

|  |
| --- |
| **MED/ 3 /2024**  **لتوفير احتياج عام 2025** |
| **    *All human products must be of human recombinant origin wherever these are avialable in the markets.*** |
| **    *For oral solution it is preferable: Syrup then Suspension and then Elixir*** |
| **    *Caution To be written if the products contain metabisulphite as following (Caution: this product contain metabisulphite may cause broncho spasm in atopic & Asthmatic subjects)*** |
| **    *It doesn’t matter of all tablets that approved in the national list as scored tab to be plain tab (Not scored).*** |
| **  The measuring unit of medical milk powder weight is 400gm up to 1000gm (as upper limit)** |
| ***     لا تزيد نسبة الكحول الموجودة في الشرابات (بشكل عام) عن N.M.T. 10%.*** |
| ***     فيما يخص شرابات الاطفال.. يفضل بدون كحول أو بنسبة ضئيلة N.M.T 5%.*** |
| **     *يجب استخدام soft gelatin Capلمستحضرات (Oily prep)*** |
| **     *يحل الغاز الدافع CFC – free(HFA 134a) محل CFC.*** |
| **وحدة قياس الحليب الطبي (بودرة) باعتماد الوزن هي 400غم لغاية 1000غم كحد اعلى** |
| **note:Trade name is mentioned as an Example only and not limited to the trade name mentioned beside the item.** |
| **ملاحظة:ان الكلفة التخمينية هي للتعبئة اما الاحتياج الكلي فهو للوحدة الواحدة   for unit dosethe total need is packing size while The estimated cost is per: Note** |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **no** | **national code** | **Item** | **TOTAL 2025** | **PACK SIZE** | **MEAN BRAND Price$ / pack size** | **GENERIC European 70% mean price$ / pack size** | **GENERIC Asian including Arabic 45% mean price$ / pack** | **GENERIC Far East 25% mean price$ / pack size** |
| 1 | 01-AA0-006 | Digoxin 250 mcg/ml (2ml) Ampoule | 47922 | 6 amp | 4.8 $ | 3.36 $ | 2.16 $ | 1.2 $ |
| 2 | 01-C00-017 | Metoprolol tartrate 1mg/1ml (5ml Ampoule) I.V وتستخدم ايضا" للتخدير من قبل وحدات التخدير | 105732 | 5 amp | 5.0399 $ | 3.52 $ | 2.26 $ | 1.25 $ |
| 3 | 01-D00-014 | Phenytoin sodium 50mg/ml (5ml) Ampoule ادوية الطوارى | 63498 | 10 amp | 16.66 $ | 11.66 $ | 7.5 $ | 4.165 $ |
| 4 | 01-D00-027 | Adenosine 3mg/ml (2ml )Vial or Ampoule | 49276 | 6 vial | 14.4 $ | 10.08 $ | 6.48 $ | 3.6 $ |
| 5 | 01-E00-014 | Hydralazine hydrochloride 20mg/ Ampoule I.V. Infusion or slow I.V | 75400 | 5 amp | 17.12 $ | 11.9 $ | 7.7 $ | 4.28 $ |
| 6 | 01-E00-063 | Tamsulosion Hydrochloride 0.4mg equivalent 0.367mg Tamsulosion modified release Capsule or tablet( 1012 )(976 ) ( 968) ( يحصراستخدامه لجراحة المسالك البولية | 463400 | 30 tab | 4.86 $ | 3.4 $ | 2.19 $ | 1.21 $ |
| 7 | 01-F00-024 | Glyceryl trinitrate 0.5mg sublingual Tablet | 7674857 | 100 tab | 3.37 $ | 2.36 $ | 1.51 $ | 0.84 $ |
| 8 | 01-F00-060 | Nimodipine 30mg Tablet مراكز الجملة العصبية وردهات الامراض العصبية ( 976) | 98898 | 30 tab | 8.99 $ | 6.29 $ | 4.04 $ | 2.24 $ |
| 9 | 01-F00-069 | Glyceryl trinitrate 1mg/1ml (10ml) Ampoule or vial  احتياج واحد مع المادة (01-F00-073) ويؤخذ بنظر الاعتبار استخدامه ضمن قوائم التخدير - في حالة عدم توفر أو تسجيل المادة بالتركيز 1mg/ 1ml يتم تجهيز المادة بالتركيز القديم 5mg/ 10ml – Amp وتعتبر غير ملغية لحين توفر التركيز الجديد 1mg/ 1ml. (654)((733 -يمكن اعتماد احتياج التركيز ( 1mg/1ml (10 ml ampبنفس احتياج التركيز  5mg/ml (5ml amp) | 72377 | 10 amp. | 26.44 $ | 18.51 $ | 11.9 $ | 6.61 $ |
| 10 | 01-F00-073 | Glyceryl trinitrate 5mg/ml (5ml )Ampoule or vial احتياج واحد مع المادة ( احتياج واحد - ويؤخذ بنظر الاعتبار استخدامه ضمن قوائم التخدير - في حالة عدم توفر أو تسجيل المادة بالتركيز 1mg/ 1ml يتم تجهيز المادة بالتركيز القديم 5mg/ 10ml – Amp وتعتبر غير ملغية لحين توفر التركيز الجديد 1mg/ 1ml. (654)((733 -يمكن اعتماد احتياج التركيز ( 1mg/1ml (10 ml ampبنفس احتياج التركيز  5mg/ml (5ml amp)  (01-F00-069) | 5 amp. | 11.09 $ | 7.76 $ | 4.99 $ | 2.77 $ |
| 11 | 01-G00-001 | Dobutamine (as hydrochloride) 250 mg/vial or Ampoule (12.5 mg/ml 20 ml) i.v infusion يتم الاخذ بنظر الاعتباراستخدامه في قوائم التخدير | 67209 | 5vial(20ml) | 37.77 $ / 10 vial | 26.44 $/10 vial | 17 $/10 vial | 9.44 $/10 vial |
| 12 | 01-G00-002 | Dopamine hydrochloride 40mg/ml, (5ml) Ampoule or vialيتم الاخذ بنظر الاعتباراستخدامه في حالات( التخدير والقلبية والسموم) | 200265 | 10 amp(5ml) | 4.88 $/ 10 amp | 3.41 $/10 amp | 2.20 $/10 amp | 1.22 $/10 vial |
| 13 | 01-G00-009 | Ephedrine hydrochloride 3% (30 mg / ml) 1ml ampoule slow I.V. injectionوتستخدم في القلبية ايضا" تستخدم ضمن مجموعة التخدير بعد التخفيف ( hypotension prevention in epidural/spinal anaesthesia) لا يستعمل الا بعد التخفيف | 203481 | 10 amp(1ml) | 11.71 $/10 amp | 8.2 $/ 10 amp | 5.26 $/10 amp | 2.92 $/10 amp |
| 14 | 01-G00-014 | Noradrenaline Acid Tartrate/Noradrenaline Tartrate/Norepinephrine Bitartrate 2mg/ml (equivalent to Noradrenaline1mg/ml (2 ml or 4ml ampoule) 1157  يستعمل في مراكز العناية المركزة والتخدير في المستشفيات الرئيسية في بغداد و المحافظات و بكميات محدودة. - تستعمل في حالات هبوط ضغط الدم الحاد (acute hypotensin) بواسطة الارواء الوريدي I.V. infusion وكذلك لمعالجة حالات توقف القلب بواسطة الزرق الوريدي او الزرق المباشر داخل القلب rapid intravennous or intracardiac inj ) . - تستعمل المادة في حقل ادوية السموم .- تخفف المادة قبل الاستعمال و تتبع التعليمات في النشرة المرفقة مع الدواء. يؤخذ بنظر الاعتبار استخدامه ضمن قوائم التخدير الافضلية للحجم الاقل | 121493 | 10 amp. | 16.66 $ | 11.6 $/10 amp | 7.49 $ | 4.16 $ |
| 15 | 02-C00-013 | Misoprostol 200 mcg (synthetic prostaglandin analogue) Scored or plain Tabletيقتصر استعماله في اقسام النسائية والتوليد في المستشفيات (التعليمية وغير التعليمية ) 2-يستعمل في حالات اقل من 13 اسبوع (اسقاط منسي ,اسقاط جراحي ,اسقاط ناقص ) 3- يعطى العلاج (400)مايكروغرام عن طريق الفم او المهبل وتعاد الجرعة كل اربع ساعات ولمدة (24) ساعة كحد اقصى . 4- في حالات الحمل من (13) اسبوع - (26)اسبوع يستعمل كالاتي : أ-13-17اسبوع (200)مايكروغرام مهبلي كل 6ساعات وبواقع اربع جرع فقط. ب- 18-26 اسبوع (100)مايكروغرام مهبلي كل (6)ساعات وبواقع اربع جرع فقط ب- 18-26 اسبوع (100)مايكروغرام مهبلي كل (6)ساعات وبواقع اربع جرع فقط . ملاحظة :يشترط عدم وجود عملية قيصرية سابقة او اي عملية في الرحم بالنسبة للفقرة (3,4)وان وجدت حينئذ تشكل الجنة طبية للبث في الموضوع . 5- في حالة النزف بعد الولادة يعتبر cytotic tab الخط الثاني من العلاجات التحفظية (حيث يعد ال methergin وال oxytocin ) الخط الاول وتكون الجرعات هنا (800)مايكروغرام عن طريق الفم او تحت اللسان او في المقعد . 988 | 1042140 | 28 tab | 6.81 $ | 4.32 $ | 3.06 $ | 1.7 $ |
| 16 | 02-C00-035 | Omeprazole (as sodium salt) 40mg powder for reconstitution with or without solvent vial for IV injection over 5 minutes or IV infusion over 20 – 30 minutes1147 حسب قاعدة اقل الاسعار مع الرمز الوطني 02-c00-038 ج 972 | 1595110 | 1 vial | 1.55 $ | 1.085 $ | 0.7 $ | 0.388 $ |
| 17 | 02-C00-038 | Esomeprazole( as sodium) 40mg powder for solution vial IV or IV infusion 02-c00-035 حسب قاعدة اقل الاسعار مع الرمز الوطني | 1595110 | 1 vial | 1.33 $ | 0.93 $ | 0.6 $ | 0.33 $ |
| 18 | 02-E00-011 | Mesalazine enema (suspension 1gm/100ml or foam 1gm/application) | 24725 | 14 enema | 36.8 $ | 25.76 $ | 16.56 $ | 9.2 $ |
| 19 | 02-M00-001 | Macrogol 4000 (polyethlene glycol) 64g+Anhydrous sodium sulfate 5,700gm+sodium bicarbonate 1,680gm+sodium chloride 1,460gm+potassium chloride 0,750gm (powder for oral solution in one sachet ) يؤخذ بنظر الاعتبار استخدامه في الجهاز الهضمي | 29640 | 4 sachet | 10.5 | 7.35 | 4.7 | 2.62 |
| 20 | 03-A00-001 | Aminophylline dihydrate 25mg/1ml (eq.Theophyline Anhydrous 19.7 mg/1ml) ( 10 ml amp. )(plastic or glass ampoule) IV injection مطالبة الشركة المنتجة بتقديم ما يثبت عدم تفاعل المادة (Aminophyllin) مع العبوة المصنوعة من البلاستك | 365120 | 10 Amp(10ml) | 3.9 | 2.73 | 1.75 | 0.97 |
| 21 | 03-A00-044 | Salbutamol aerosol (as a base) 100mcg / metered  inhalation   لامانع من اعتماد المادة الفعالة بشكل sulphate or base لمستحضرات Salbutamol وبأشكالها الصيدلانية وحسب المقر دستورياً -أن يكون(as sulphate or as base) بما يعادل 100mcg \_ يفصل ال SPACER عن NEBULIZER ويكون SPACER ضمن المستلزمات ويكون استيراد ال SPACER(بنسبه 20/1) من كمية الاحتياج الكلي للبخاخات Aerosol ج /505 Using of propellant 134a CFC -free is approved in these preparations - Salbutamol aerosol - Beclomethasone aerosol | 784362 | 200 dose | 1.78 $ | 1.25 $ | 0.801 $ | 0.445 $ |
| 22 | 03-B00-015 | Beclomethasone dipropionate 250mcg/ each actuation (For adults only) oral inhaler | 323098 | 200 dose | 4.573 $ | 3.2 $ | 2.058 $ | 1.143 $ |
| 23 | 03-E00-001 | Doxapram Hydrochloride 20mg/ml,( 5ml) Ampouleيؤخذ بنظر الاعتبار ضمن قائمة التخدير | 5905 | amp (5ml) | 44.45 $ | 31.11 $ | 20 $ | 11.11 $ |
| 24 | 03-E00-002 | caffeine citrate 10mg/ml, equivalent to caffeine 5mg/ml ampoule of 1ml or 2ml for I.V. infusion | 33622 | 10 amp. | 67.71 $ | 47.4 $ | 30.46$ | 16.92 $ |
| 25 | 03-I00-006 | Phospholipids 25 mg ( derived from bovine lung lipid extract) Beractant + sodium chloride 9mg in water for inj/1ml (single dose vial of 4ml ) intratracheal use only حسب قاعدة اقل الاسعار  03-i00-007 03-i00-006 | 12893 | vial(4ml) | 165 $ | 115.5 $ | 74.25 $ | 41.25 $ |
| 26 | 03-I00-007 | Calfactant 35mg/ml suspension 3ml vial for intratracheal instillation only intratracheal use only حسب قاعدة اقل الاسعار  03-i00-006 03-i00-007 | 11888 | 3ml vial | 160 $ | 112 $ | 72 $ | 40 $ |
| 27 | 04-B00-004 | Chlorpromazine hydrochloride 100mg Tablet | 753630 | 28 tab | 15.02 $ | 10.51 $ | 6.75 $ | 3.71 $ |
| 28 | 04-B00-018 | Fluphenazine decanoate depot injection 25mg/ml, (1ml) Ampoule | 107355 | 10 amp(1ml) | 10 $ | 7$ | 4.5 $ | 2.5 $ |
| 29 | 04-B00-023 | Haloperidol 5mg Tablet | 352710 | 100 tab | 4.14 $ | 2.9 $ | 1.86 $ | 1.035 $ |
| 30 | 04-B00-025 | Haloperidol 5mg/ml (1ml amp) | 20670 | 3 amp | 2.06 $ | 1.44 $ | 0.93 $ | 0.51 $ |
| 31 | 04-B00-033 | Lithium carbonate 400mg controlled release Tabletلتأكيد على ضرورة توفير الاجهزة المختبرية لفحص نسبة الليثيوم في الدم | 400 | 100 tab | 10.45 $ | 7.31 $ | 4.7 $ | 2.61 $ |
| 32 | 04-CA0-002 | Amitriptyline hydrochloride 25mg Tabletلمرضى الشلل والمعاقين | 1264820 | 28 tab | 1.37 $ | 0.95 $ | 0.61 $ | 0.34 $ |
| 33 | 04-CA0-007 | Clomipramine hydrochloride 25mg Tablet | 581000 | 30 tab | 1.5 $ | 1.056 $ | 0.675 $ | 0.375 $ |
| 34 | 04-CC0-002 | Fluoxetine (as hydrochloride) 20mg film coated Tablet or capsule | 1289220 | 24 cap | 1.73 $ | 1.21 $ | 0.78 $ | 0.43 $ |
| 35 | 04-CD0-001 | Mirtazapine 30mg Tablet للمستشفيات التخصصية في الطب النفسي فقط | 153000 | 30 tab | 8.15 $ | 5.71 $ | 3.67 $ | 2 $ |
| 36 | 04-H00-007 | Morphine sulphate 10mg/ml (1ml Ampoule) I.V , I.M ,S.C تدرج ضمن قائمة التخدير | 68620 | 10 amp | 5.12 $ | 3.59 $ | 2.3 $ | 1.28 $ |
| 37 | 04-H00-010 | Pethidine hydrochloride 50mg/ml, (2ml) Ampouleتدرج ضمن قائمة التخدير | 139308 | 10 amp | 7.11 $ | 4.97 $ | 3.2 $ | 1.77 $ |
| 38 | 04-J00-010 | Clonazepam 0.5mg Tablet | 511050 | 30 tab | 1.45 $ | 1.02 $ | 0.65 $ | 0.36 $ |
| 39 | 04-J00-017 | Phenobarbitone sodium 200mg/ml (1ml) Ampoule I.M , I.V. or (SC. IM or IV) المادة دواء طواريء ولا يعطى (الا بالوريد بعد التخفيف بنسبة واحد في عشرة (مل واحد يخلط مع 10 مل ماء للزرق) 1128 | 174447 | 10amp | 13.85 $ | 9.7 $ | 6.23 $ | 3.46 $ |
| 40 | 04-J00-031 | Sodium valproate solution 200mg/ml Drop | 133965 | drop(40ml) | 2.5 $ | 1.75 $ | 1.12 $ | 0.62 $ |
| 41 | 04-J00-034 | Sodium valproate 200 mg Tablet or (enteric coated ) | 16337175 | 40 tab | 1.5 $ | 1.05 $ | 0.67 $ | 0.375 $ |
| 42 | 04-J00-061 | Sodium valproate (Powder) 400mg Vial with 4ml ampoule water for injection | 7160 | 4 POWDERin 4 ml | 25 $ | 17.5 $ | 11.25 $ | 6.25 |
| 43 | 04-K00-016 | Procyclidine hydrochloride 5mg Tablet ختص بمرض الشلل الرعاشي(مرض باركسن) | 1015650 | 100 tab | 6 $ | 4.2 $ | 2.7 $ | 1.5 $ |
| 44 | 04-M00-001 | Baclofen 10mg Tablet لمرضى الشلل والمعاقين | 591200 | 50 tab | 3.7 $ | 2.59 $ | 1.66 $ | 0.925 $ |
| 45 | 04-NA0-003 | Acamprosate calcium 333mg tablet | 25450 | 168 tab(pack) | 31.61 $ | 22.12 $ | 14.22 $ | 7.90 $ |
| 46 | 04-NC0-001 | Naltrexone hydrochloride 50mg tabletيحصر استخدامها في مراكز علاج الادمان | 27160 | 28 tab | 58.33 $ | 40.83 $ | 26.24 $ | 14.58 $ |
| 47 | 04-Q00-001 | Memantine hydrochloride 10mg Tablet (for moderate & sever dementia in ALZHEIMERS disease | 80176 | 30 tab | 5.71 $ | 3.99 $ | 2.57 $ | 1.42 $ |
| 48 | 05-AA0-071 | Tazobactam (as sodium salt) 500mg + piperacillin (as sodium salt) 4gm I.V infusion (with or without EDTA) | 160280 | 1 vial | 4.27 $ | 2.99 $ | 1.92 $ | 1.06 $ |
| 49 | 05-AD0-001 | Doxycyclin ( as hyclate )100 mg tablet or capsule | 3928594 | 10 tab | 0.84 $ | 0.58 $ | 0.38 $ | 0.21 $ |
| 50 | 05-AG0-079 | Colistimethate sodium 1000000 IU powder for solution for injection or inhalationReserve ويحدد صرفها في وحدات العناية المركزة فقط بعد اجراء فحص حساسية البكتريا واجراء فحص زرع البكتيريا ويكلف قسم الصيدلة في دائرة الامور الفنية بوضع ضوابط لتداول المادة في القطاع الخاص قي المستشفيات الخاصة التي تتوفر فيها وحدات عناية مركزة ويفضل اجراء فحص المناظرة الدوائية عند استخدام المادة 1102 | 15715 | 1vial | 9 $ | 6.3 $ | 4.05 $ | 2.25 $ |
| 51 | 05-AH0-002 | Cycloserine 250mg Tablet or capsule | 162000 | 100 cap | 264.28 $ | 185 $ | 118.92 $ | 66.7 $ |
| 52 | 05-AH0-003 | Ethambutol hydrochloride 400mg Tablet | 150000 | 100 tab | 18.16 | 12.7 | 8.172 | 4.54 |
| 53 | 05-AH0-040 | Rifampicin 150 mg + Isoniazid 75mg (RH)=KIT | 4000000 | rifamp150g+isoniaz100(84 cap) | 6.8 | 4.76 | 3.06 | 1.7 |
| 54 | 05-AH0-043 | Pyrazinamide 400mg Tablet | 150000 | 500 mg(30 tab) | 13 | 9.1 | 5.8 | 3.25 |
| 55 | 05-AH0-046 | Ethambutol hydrochloride 100mg film coated Tabletخط اول وثاني | 48000 | 56 tab | 4.4 | 3.08 | 1.98 | 1.1 |
| 56 | 05-AH0-050 | Rifampicin 60mg + Isoniazid 30mg + Pyrazinamide150 mg or Rifampicin 75 mg + Isoniazid 50 mg Pyrazinamide 150 mg disperable tablet or tablet ج 1005 ج1012 خط اول اطفال | 48000 | 30 tab | 1.57 | 1.09 | 0.7 | 0.39 |
| 57 | 05-AH0-051 | Rifampicin60mg + Isoniazid 30mg or Rifampicin 75 mg + Isoniazid 50 mg disperable tablet or tablet ج 1005 ج1012 خط اول اطفال | 72000 | 30 tab | 1.2 | 0.84 | 0.54 | 0.3 |
| 58 | 05-B00-001 | Acyclovir (as sodium salt) 250mg Vial I.V. Infusion | 156936 | 10 vial | 18.17 $ | 12.71 $ | 8.18 $ | 4.54 $ |
| 59 | 05-B00-003 | Acyclovir 200mg/5ml Suspension | 22196 | 120 ml | 8.95 $ | 6.26 $ | 4.03 $ | 2.23 $ |
| 60 | 05-B00-007 | Ganciclovir 500mg Vial I.V. Infusion | 6114 | 1 vial | 36.61 $ | 25.62 $ | 16.47 $ | 9.15 $ |
| 61 | 05-D00-023 | Sodium stibogluconate inj equivalent to pentavalant.antimony 100mg/ml (100ml) Vial or sodium antimony gluconate 100mg/ml | 6842 | bot(100ml) | 92.08 $ | 64.45 $ | 41.43 $ | 23.02 $ |
| 62 | 06-B00-001 | Glucagon 1mg ≡ 1 I.U (as hydrochloride) Biosynthetic /ml with solvent S.C, I.M , I.V (inj- vial ) | 17051 | 1 vial, 1hypokit | 14.16 $ | 9.91 $ | 6.37 $ | 3.54 $ |
| 63 | 06-C00-010 | Somatropin (Recombinant Human Growth Hormone,rhGH) vial or pen Each 1.33mg= 4 unit or it‘s approved Biosimilar تحتسب الكمية على اساس اوزان المرضى والجرعة اليومية 30mcg / kg / day ) والزام المؤسسات الصحية المسؤولة عن صرف المادة بارفاق اعداد المرضى واسمائهم واوزانهم عند احتساب الاحتياج ويعمل بما ورد اعلاه ابتدأ" من احتياج عام 2018 ج986 1031 | 1573613 | 1 pfs | 32.25 $ | 22.57 $ | 14.51 $ | 8.06 $ |
| 64 | 06-C00-021 | Choriogonadotropin alfa( Recombinant human choriogonadotropin alfa,r-hCG ) 250mcg (6500 IU ) pre-filled syring S.C injection    قاعدة اقل الاسعار  (06-C00-021) (06-C00-046) | 63585 | 1pfs | 16.2 $ | 11.34 $ | 7.29 $ | 4.05 $ |
| 65 | 06-C00-043 | Desmopressin acetate 150 mcg/dose metered nasal spray delivering 25 doses يخصص هذا التركيز للامراض النزفية الوراثية فقط Patients with hemophilia A with Factor VIII coagulant activity levels greater than 5%  - Mild to moderate classic von Willebrand's disease ( Type I) with factor VIII levels greater than 5%  Warning  - Hyponatremia  - Pediatric & geriatric patients - Habitual or psychogenic polydispsia  - Type IIB vonWillebrand's disease | 1890 | 2.5ml spray | 414 | 289.8 | 186.3 | 103.5 |
| 66 | 06-C00-045 | menotrophin 75 (human menopausal gonadotrophin, HMG) corresponding to highly purified human postmenopausal urinary follicle stimulating hormone,FSH 75 IU +highly purified human postmenopausal urinary luteinising hormone,LH 75 IU powder+solvent ampoule or vial I.M ,S.C  من مصدر بشري على ان تلتزم الشركة المجهزة بتقديم الادلة والاثباتات العلمية والتقنية في كل ما ياتي: خلو المنتوج من الفايروسات والبكتيريا والبروتينات الغريبة الكفاءة على ان تقاس بطريقة   priuns filled by mass | 56865 | 1 vial+solvent | 7.14 $ | 5 $ | 3.21 $ | 1.78 $ |
| 67 | 06-C00-046 | higly purified Urinary human chorionic gonadotrophin (HCG) 5000 IU powder + solvent vial or ampoule ,I.M, S.C injection  من مصدر بشري على ان تلتزم الشركة المجهزة بتقديم الادلة والاثباتات العلمية والتقنية في كل ما ياتي: خلو المنتوج من الفايروسات والبكتيريا والبروتينات الغريبة الكفاءة على ان تقاس بطريقة   priuns filled by mass   قاعدة اقل الاسعار  (06-C00-021) (06-C00-046) | 63585 | 1 vial+solvent | 11.9 $ | 8.33 $ | 5.35 $ | 2.97 $ |
| 68 | 06-D00-001 | Carbimazole 5mg Tablet | 3705170 | 100 tab | 5.71 $ | 4 $ | 2.56 $ | 1.42 $ |
| 69 | 06-E00-018 | Hydrocortisone (as sodium succinate or Hydrogen succinate) eq. to 100mg hydrocortisone Vial with 2 ml ampoule of solvent for solution for injection or Act-o-vial system , I.M. , , slow I.V, I.V. Infusion | 5198574 | 1vial | 1.17 $ | 0.819 $ | 0.53 $ | 0.29 $ |
| 70 | 06-F00-017 | Medroxyprogesterone acetate 150mg/ml deep I.M inj, (1ml) Vial | 151953 | 1 vial | 2.9 $ | 2.03 $ | 1.3 $ | 0.725 $ |
| 71 | 06-F00-020 | Norethisterone 5mg Tablet | 1763150 | 20 tab | 1.85 $ | 1.3 $ | 0.832 $ | 0.46 $ |
| 72 | 06-G00-007 | Finasteride 5mg Tablet | 316750 | 30 tab | 6.82 $ | 4.78 $ | 3.06 $ | 1.705 $ |
| 73 | 06-IA0-005 | Cinacalcet as hydrochloride ) 30 mg tablet    تقوم الشركة المجهزة بتوفير ( kit ) المستخدم لتحليل نسبة  ( parathyroid hormones )  ج 986,1018  وتكون الية الصرف كما يلي :- 1- مرضى القصور الكلوي المزمن المتقدم على برنامج الديلزة الدموية المصابين بمرض العظام الناتج عن عجز الكلى المزمن المتقدم ( Renal Bone disease ) غير المستجيب ( Calcium Binders , diet & dialysis) 2- يتم صرف العلاج بعد اجراء فحوصات الكالسيوم والفوسفات وهورمون الغدة المجاورة للدرقية  ( Calcium , phosphate , IPTH ) 3-يتم حصر صرف الدواء في مراكز الديلزة في  بغداد / مركز مستشفى بغداد التعليمي للديلزة الدموية , دائرة مدينة الطب  الموصل / مركز الديلزة في مستشفى الموصل التعليمي / دائرة صحة نينوى البصرة / مركز الديلزة في مستشفى البصرة التعليمي / دائرة صحة البصرة 4- تقوم الشركة المجهزة بتوفير( kit ) المستخدم لتحليل نسبة ( parathyroid hormones ) مجانا"  ج/ 1038 اضافة المركز التخصصي لامراض زرع الكلى في مدينة الصدر الطبية / دائرة صحة النجف الاشرف كمنفذ صرف للمادة انفا" .  مجانا" | 123195 | 28 tab | 42.71 $ | 17.29 $ | 19.22 $ | 10.67 $ |
| 74 | 06-IA0-006 | Cinacalcet as hydrochloride 60 mg tablet   تقوم الشركة المجهزة بتوفير ( kit ) المستخدم لتحليل نسبة  ( parathyroid hormones )  وتكون الية الصرف كما يلي :- 1- مرضى القصور الكلوي المزمن المتقدم على برنامج الديلزة الدموية المصابين بمرض العظام الناتج عن عجز الكلى المزمن المتقدم ( Renal Bone disease ) غير المستجيب ( Calcium Binders , diet & dialysis) 2- يتم صرف العلاج بعد اجراء فحوصات الكالسيوم والفوسفات وهورمون الغدة المجاورة للدرقية  ( Calcium , phosphate , IPTH ) 3-يتم حصر صرف الدواء في مراكز الديلزة في  بغداد / مركز مستشفى بغداد التعليمي للديلزة الدموية , دائرة مدينة الطب  الموصل / مركز الديلزة في مستشفى الموصل التعليمي / دائرة صحة نينوى البصرة / مركز الديلزة في مستشفى البصرة التعليمي / دائرة صحة البصرة 4- تقوم الشركة المجهزة بتوفير( kit ) المستخدم لتحليل نسبة ( parathyroid hormones ) مجانا"  ج/ 1038 اضافة المركز التخصصي لامراض زرع الكلى في مدينة الصدر الطبية / دائرة صحة النجف الاشرف كمنفذ صرف للمادة انفا  مجانا" | 64926 | 28 tab | 87.31 $ | 61.11 $ | 39.29 $ | 21.82 $ |
| 75 | 06-J00-003 | cabergoline 0.5mg tablet | 52380 | 8 tab | 16.36 $ | 11.45 $ | 7.36 $ | 4.09 $ |
| 76 | 06-J00-004 | Clomiphene citrate 50mg Tablet | 190960 | 10 tab | 1.12 $ | 0.79 $ | 0.504 $ | 0.28 $ |
| 77 | 07-B00-004 | Atosiban (as acetate)7.5mg /ml (5ml Vial) | 3814 | 5ml vial | 69.32 $ | 48.53 $ | 31.19 $ | 17.33 $ |
| 78 | 08-AA0-009 | Iron (as Iron dextran) 50mg/ml (2ml Ampoule) by deep I.M or slow I.V or by Slow I.V infusion | 540466 | 1 amp | 0.95 $ | 0.67 $ | 0.43 $ | 0.23 $ |
| 79 | 08-AA0-014 | Iron (as Iron sucrose) 20 mg/ 1ml (5ml) Ampoule or vial SLOW INTRAVENOUS INJECTION, OR BY INTRAVENOUS للمستشفيات فقط INFUSION | 392970 | 5 amp | 13.11 $ | 9.17 $ | 5.9 $ | 3.27 $ |
| 80 | 08-D00-002 | Heparin sodium 5000 IU/ml SC.,I.V.( 5ml) Vial يتم التأكيد على الموسسات الصحية على حساب الجرعة بالوحدات وليس بالحجم وهو الاستخدام العلمي | 467512 | 5 vial(5ml) | 21.07 $ | 14.75 $ | 9.48 $ | 5.26 $ |
| 81 | 08-D00-003 | Protamine sulphate 10mg/ml (with minimum of 90 anti-heparin IU/mg) (5ml) Ampoule or Vial slow I.V. over 10 minutes IVor I.V. and S.C   over 10 minutes and the giving quantity according to the lab. Analysis مع الاخذ بنظر الاعتبار ادراجه كسموم | 21030 | 1 vial | 5 $ | 3.5 $ | 2.25 $ | 1.25 $ |
| 82 | 08-D00-009 | Warfarin sodium 1mg Tablet | 288570 | 28 tab | 1.20 $ | 0.84 $ | 0.54 $ | 0.3 $ |
| 83 | 08-D00-010 | Warfarin sodium 3mg Tablet | 102200 | 28 tab | 1.27 $ | 0.89 $ | 0.57 $ | 0.31 $ |
| 84 | 08-D00-011 | Warfarin sodium 5mg Tablet | 480210 | 28 tab | 1.4 $ | 0.98 $ | 0.63 $ | 0.35 $ |
| 85 | 08-F00-009 | Recombinant human tissue type plasminogen activator 50mg/ Vial (Alteplase) set=2vial | 9884 | 2vial+solvent+device | 851 $ | 595.7 $ | 382.95 $ | 212.75 $ |
| 86 | 08-G00-002 | Tranexamic acid 100mg/ml (5ml) Ampoule or vial | 341822 | 10 amp | 10.97 $ | 7.68 $ | 4.94 $ | 2.74 $ |
| 87 | 08-H00-007 | Plasma protein fraction (human) 5% i.v. infusion i-e 1ml contains: Human serum protein 50mg of which: Albumin approx 31mg Human Immunoglobumin approx 10mg (Ig G , Ig A, Ig M) vial | 36430 | 250 ml(bot | 200.91 $ | 140.63 $ | 90.40 $ | 50.22 $ |
| 88 | 08-H00-008 | Recombinant Factor VIII, 500 IU (HSA Free)  تلتزم الشركة المجهزة للعلاج بتوفير المادة ادناه كبضاعة مجانية recombinant Foctor vIII 250 IU  كونها تعتبر جرع تكميلية بنسبة 10% من احتياج الكلي   (recombinant Foctor vIII 500 | 206403 | 1 vial | 37.4 $ | 26.18 $ | 16.83 $ | 9.35 $ |
| 89 | 08-H00-014 | VonWillebrand Factor / Coagulation Factor VIII Complex (Human) powder and solvent for solution for injection or infusion in percent as follow:- Vwf\Factor VIII 1:1 to 2:1   - ضرورة توفر الفحوصات المختبرية المرفقة بكتاب دائرة مدينة الطب 29454 في 11/9/2012 وحسب الجلسة 828) ويحصراستخدامه للحالات التالية  Indicated in sever cases of VonWillebrand disease  A- Lifethreating condition ( CNS bleeding , GIT bleeding , trauma  B- In case of bleding from other site Necessite urgent blood transfusion  C- in case of surgery ( vwf screening including vwfag and rco activity 1000 و فحص platelet aggregation test 500 فحص) ج986 ج\1089 | 24952 | 1vial | 252.28 $ | 176.59 $ | 113.52 $ | 63.07 $ |
| 90 | 08-H00-015 | Anti-Inhibitor Coagulant Compelx Nanofilterd &Vapor Heated:- 500 Units per Vial  ( Factor VIII inhibitor Bypassing Activity powder and solvent for solution for intravenous injection ) - For Control spontaneous bleeding episodes or to cover surgical intervention in hemophilia A& hemophilia B patients with inhibitors - Treatment of hemorrhage in non- hemophilic patients with acquired factor VIII inhibitorsContraindicated - in patients with normal coagulation mechanism in the absence of inhibitors to coagulation factors.- In the patients with DIC  ج\1089 | 1425 | 1 vial + solvent | 173 $ | 121.1 $ | 77.85 $ | 43.25 $ |
| 91 | 08-H00-016 | Fibrinogen concentrate(Human):- Lyophilized powder for reconstitution 900 mg to 1300 mg for reconstitution with 50 ml of sterile water for injection ضرورة توفر الفحوصات المختبرية المرفقة بكتاب دائرة مدينة الطب 29454 في 11/9/2012 وحسب الجلسة 828) For Treatment of acute bleeding episodes in patients with congenital fibrinogen deficiency including afibrinogenemia & hypofibrinogenemia Not indicated for dysfibrinogenmi  يحدد صرفه في مراكز وشعب امراض الدم النزفية (عدد فحوصات 2000)توفر مجانا ج\1089 854 | 1856 | 50 ml(bot) | 396.16 $ | 277.31 $ | 178.27 $ | 99.04 $ |
| 92 | 08-H00-017 | Factor XIII concentrate ( Human) Lyophilized concentrate for reconstitution:-1000- 1600 units for reconstitution in 20 ml . Indicated for routine prophylactic treatment of  congenital Factor XIII deficiency | 1193 | vial(20 ml) | 784 $ | 548.8 $ | 352.8 $ | 196 $ |
| 93 | 08-H00-023 | Emicizumab 30mg vial solution for injection  تلزم الشركة بتوفير الفحص الاتي مجانا اعتمادا على اعداد المرضى chromogenic assay for factor VIII ويحصر صرفها كعلاج وقائي لمرضى الهيموفيليا A مع وجود مثبطات على ان تكون كمية المثبطات اكثر من 5unit  وتصرف في مراكز وشعب امراض الدم الوراثية  وتلزم الشركة بتوفير الفحص الاتي مجانا اعتمادا على اعداد المرضى chromogenic assay for factor VIII عدد الفحوصات(502 ) توفر مجانا | 4351 | 1 vial | 620 $ | 434 $ | 279 $ | 155 $ |
| 94 | 08-I00-002 | Sodium chloride 0.8766g (15mmol/l)+Potassium chloride 0.6710g(9mmol/l)+Potassium hydrogen 2-Ketoglutarate0.1842g (1mmol/l)+Magnesium chloride 6H2O 0.8132g (4mmol/l)+Histidine Hcl .H2O 3.7733g(18mmol/l)+Histidine 27.9289g(180mmol/l)+Tryptophan 0.4085g(2mmol/l)+Mannitol 5.4651g(30mmol/l)+Calcium chloride .2H2O 0.0022g(0.015mmol/l)for inj in1000ml Water Osmolality 310mosmol/Kg ,An ion CL- 50mEq ,2000ml | 355 | 4 bag | 1,383 | 968.1 | 622.35 | 345.75 |
| 95 | 08-I00-003 | Cardioplegia infusion 20 ml ampoule: containing in 20 ml : : magnesium chloride hexahydrate 3.253 g , potassium chloride BP 1.193 g , procaine hydrochloride BP 272.8 mg , also present :disodium edentate BP. sodium hydroxide BP and water for injection | 5015 | 20 ml amp(10amp) | 36.86 $ | 25.8 $ | 16.58 $ | 9.215 $ |
| 96 | 09-AB0-002 | Vitamin B1 (Thiamine Hydrochloride) 50mg/ml, (2ml) Ampoule | 184085 | 1 amp | 0.65 $ | 0.45 $ | 0.29 $ | 0.16 $ |
| 97 | 09-AD0-001 | Alphacalcidol 0.25mcg (1alphahydroxy cholecalciferol) soft gelatin Capsule or tablet \1070 ان يتم تثبيت احتياجها من قبل دائرة العيادات الطبية الشعبية ضمن قائمة الادوية المزمنة فقط | 774000 | 30 cap | 4.66 $ | 3.26 $ | 2.1 $ | 1.16 $ |
| 98 | 09-AD0-002 | Alphacalcidol 1mcg soft gelatin Capsule or tablet ان يتم تثبيت احتياجها من قبل دائرة العيادات الطبية الشعبية ضمن قائمة الادوية المزمنة فقط | 1949960 | 30 cap | 8.66 $ | 6.06 $ | 3.9 $ | 2.16 $ |
| 99 | 09-AF0-007 | Vitamin K1-(Phytomenadione) mixed micelles (Vitamin K1-MM) 10mg/ml (1ml) Ampoule (I.V.or slow I.V. injection (withen 30 sec) or ( oral or I.v.) | 153920 | 5 amp | 3.5 $ | 2.45 $ | 1.575 $ | 0.875 $ |
| 100 | 09-B00-022 | 1000-2500 ml Triple compartment bag contain the following :- -Amino acids and electrolyte 300-1000 ml -Glucose 500- 1300 ml -Lipid emulsion 200-500 ml Or 20% according to BNF - Nitrogen 2.5-25.7 g/L - Energy 1300-12600 Kj/L - K+ 5-60 mmol/L - Mg+2 1.8-8 mmol/L - Na+ 20-140 mmol/L - Acet- 19.5-150 mmol/L  - Cl- 19-100 mmol/L Other components as following :- - Ca+2 1.4-5 mmol/L  - Phosphate 5- 30 mmol/L - Anhydrous glucose 50-240 g/L - Soya oil 16-300 g/L - Triglycerides 0-100 g/L - Zn+2 0-32 µmol/L   ملاحظة :- المواد التي أدرجت تحت تسمية  other components  يعني بالتركيبة الواحدة يمكن ان تحتوي على كل المكونات المدرجة في الجدول او جزء منها او قد تحتوي على مواد اضافية اخرى حسب حاجة المريض | 8845 | 1/2 of 2566 ml | 43.7 $ | 30.59 $ | 19.6 $ | 10.9 $ |
| 101 | 09-B00-023 | 500 ml container contain Nitrogen, Electrolyte as following :-  - Energy\* --------- - Nitrogen 7.5-16.5 g/L - K+ 25-60 mmol/L - Mg+2 2.5-8 mmol/L - Na+ 43-100 mmol/L - Acet- 35-150 mmol/L - Cl- 0-100 mmol/L Other components as following :- - Ca+2 0-5 mmol/L  - Malic acid or dihydro phosphate or acid phosphate. ي التركيبة الواحدة يمكن أن تحتوي التركيبة على كلها أو جزء منهاother components ملاحظة :- المواد التي أدرجت تحت تسمية . \* = Exclude protein or amino acids derived energy | 3150 | 500 ml | 6.7 $ | 4.69 $ | 3.01 $ | 1.67 $ |
| 102 | 09-B00-024 | 500 ml container contain Nitrogen as following :- -Electrolyte  -Energy \* ------- - Nitrogen 9-18 g/L - Acet- 0-110 mmol/L - Cl- 0-40 mmol/L في التركيبة الواحدة يمكن أن تحتوي التركيبة على كلها أو جزء منهاother components ملاحظة :- المواد التي أدرجت تحت تسمية  \* = Exclude protein or amino acids derived energy | 2205 | 500 ml | 7.14 $ | 4.99 $ | 3.21 $ | 1.78 $ |
| 103 | 09-B00-025 | 500 ml container ( 20%) contain Energy as following :- -ُElectrolyte -------------- - Energy 8000 ± 500 Kj/L -Nitrogen --------------- Other components may contain soya oil, glycerol , purified egg phospholipids, phosphate, omega-3 acid triglycerides, fish oil, palm oil , or coconut oil. في التركيبة الواحدة يمكن أن تحتوي التركيبة على كلها أو جزء منهاother components ملاحظة :- المواد التي أدرجت تحت تسمية | 4405 | 500 ml | 16.9 | 11.8 | 7.6 | 4.22 |
| 104 | 09-D00-011 | Glucose (dextrose hydrous or anhydrous) 50% , (20ml) Ampoule ف ج 1179 | 380435 | 20 amp (20ml) | 12.71 $ | 8.9 $ | 5.72 $ | 3.17 $ |
| 105 | 09-D00-015 | Human albumin 200mg/ml, 100ml low salts- aids free I.V.Infusion | 419529 | bot(100 ml) | 56 $ | 39.2 $ | 25.2 $ | 14 $ |
| 106 | 09-D00-067 | Sodium chloride 3% hypretonic saline 200ml or 250ml bottle or bag  يثبت على العلبة Hypertonic توضع علامات تحذيرية على العلبة لتفريقها عن باقي المغذيات (يثبت على العلبة 3% solution)1134 | 11027 | 250 ml(bot | 3.66 $ | 2.56 $ | 1.65 $ | 0.91 $ |
| 107 | 09-D00-070 | Sodium bicarbonate 8.4% 100ml Vial slow I.V. , I.V. infusionؤخذ بنظر الاعتبار عند تثبيت ادوية السموم | 149435 | 1 bot(100ml) | 2.8 $ | 1.96 $ | 1.26 $ | 0.7 $ |
| 108 | 09-F00-007 | Zinc Sulfate monohydrate 54.9mg eq. 20mg elemental zinc dispersable tablet ج /1009 تقر حبوب الزنك 20 ملغم كما مدرج ادناه للاطفال من 6 اشهر الى 5 سنوات و 10 ملغم للاطفال دون 6 اشهر للسيطرة على الاسهال والالتهابات التنفسية بالاضافة الى نقص النمو -هو برنامج للسيطرة على حالات الاسهال ولا يحل محل ORS (اي ليس علاج) ج\1068 | 4027018 | 30 tab(45 mg Zinc) | 7.42 $ | 5.19 $ | 3.34 $ | 1.85 $ |
| 109 | 10-AC0-009 | Infliximab 100mg Vial and it‘s approved Biosimilar  I.V injection ج / 1027وتكون المادة الاحيائية الاصلية ( Reference Biological drug ) تّعرف بالاسم العلمي ( INN ) لايتم اعطاء العقار للعمر من (4-18 ) سنة ج 987 / لا مانع من استخدام العقار لاعمار (من 6-17 سنة) لامراض الجهاز الهضمي ج /579 /الاستخدامات المقرة للعقار هي:- Approved indications  1- الرثية المفصلية Rheumahoid arthritis. 2- تشمع الصلب Ankylosing spondylitis. 3- الرثية الصدفية Psoriatic arthritis. 4- مرض كرون والتهاب القولون التقرحي المزمن Chronic Inflammatory bowel diseases. (crohn's & ulcerative colitis) ج/1031 ج\1071 | 83080 | 1 vial | 67 $ | 46.9 $ | 30.15 $ | 16.75 $ |
| 110 | 10-AC0-010 | Etanercept 25mg or its approved biosimilars S.C vial or PFS PA: Pscoriatic Arythritis./ RA: Rheumatoid Arythritis./ AS: Ankylosing spondylitis./ JA: Juvenil Arythritis./ P A.: Plaque Arythritis ./ PP:plaque psoriasis for chronic, moderate and sever plaque psoriasis who have not responded adequately to 2 other antirheumatic drugs (used alone or in combination)   (586)(59  -لامانع من استعمال العقار للعمر من (4- 18 ) سنة . تضاف العبارة الى النشرة الداخلية ولاداعي لتثبيتها على الفيال او العلبة الخارجية ي يتم تقدير الحاجة والصرف من قبل العيادة الاستشارية التخصصية لامراض الروماتيزم في (مدينة الطب, الكرخ, بابل, كركوك, صلاح الدين, السليمانية, أربيل, دهوك, البصرة, نينوى) ويحصر صرفه للاستطباب الجلدي في (مدينة الطب, الرصافة, بابل, كركوك, الكرخ, البصرة, نينوى) وحسب اسماء المرضى وملفاتهم العلاجية وبأشراف لجنة من ثلاث اطباء اختصاص امراض المفاصل . لا يعطى للاطفال دون عمر 18 سنة الا في حالات استثنائية, وتضاف العبارة الى النشرة الداخلية و لاداعي لتثبيتها على الفيال او العلبة الخارجية  ( | 29760 | 4 vial+4 pfs | 199.88 $ | 139.91 $ | 89.94 $ | 49.97 $ |
| 111 | 10-AC0-011 | Adalimumab 40 mg/(0.8 ml or 0,4ml) prefilled syringe S.C injection or its approved biosimilars 1121 ج/ 734 ج/ 856 يتم تقدير الحاجة والصرف من قبل العيادة الاستشارية التخصصية لامراض الروماتيزم في (مستشفى بغداد التعليمي دائرة مدينة الطب ، الكرخ ،بابل ، نينوى , البصرةكركوك ) وحسب اسماء المرضى وملفاتهم العلاجية وبأشراف لجنة من ثلاث اطباء اختصاص امراض المفاصل .ج987  اقرار استخدام المادة لعلاج امراض الجهاز الهضمي(chrons disease & ulcerative colitis ) حصرا" وللمرضى الغير مستجيبين ووجود موانع استخدام مادة (infliximab) ويحصر استخدامه في مستشفى امراض الجهاز الهضمي والكبد في دائرة مدينة الطب حصرا"  ج (1012 | 60126 | 2 pfs | 87.99 $ | 61.59 $ | 39.59 $ | 21.99 $ |
| 112 | 10-AC0-012 | Etanercept 50 mg pfs OR prefilled pen OR Vial or it,s approved biosimilars يتم تقدير الحاجة والصرف من قبل العيادة الاستشارية التخصصية لامراض الروماتيزم في (مدينة الطب, الكرخ, بابل, كركوك, صلاح الدين, السليمانية, أربيل, دهوك, البصرة, نينوى) ويحصر صرفه للاستطباب الجلدي في (مدينة الطب, الرصافة, بابل, كركوك, الكرخ, البصرة, نينوى)وحسب اسماء المرضى وملفاتهم العلاجية وبأشراف لجنة من ثلاث اطباء اختصاص امراض المفاصل . لا يعطى للاطفال دون عمر 18 سنة الا في حالات استثنائية, وتضاف العبارة الى النشرة الداخلية و لاداعي لتثبيتها على الفيال او العلبة الخارجية | 334096 | 4 vial or 4 pfs | 599.99 $ | 419.99 $ | 269.99 $ | 149.99 $ |
| 113 | 10-B00-003 | Colchicin 500mcg Tablet | 175680 | 60 tab | 6.95 $ | 4.86 $ | 3.13 $ | 1.73 $ |
| 114 | 10-CAa-004 | Neostigmine metisulphate (methylsulphate) 2.5mg/ml, (1ml) Ampoule I.V,I.M,S.C تكون طريقة الزرق I.V,I.M,S.C على ان يعطى وريديا(I.V)في حالة التخدير و (I.M,S.C) في حالة وهن العضلات الوبيل وادرج ضمن قائمة ادوية التخدير (انظر ملاحظة Sugammadex ) -Reversal of Rocuronium&Vecuronium. -used in case when prostigmine:- a. Cannot be used . Or b. Can be used with sever side effect . note: to be given (i.v.) for anesthesia and to be given(i.m.,s.c.) in case of myasthenia gravis عدلت ف ج 1174 | 660820 | 10 amp | 6.57 $ | 4.6 $ | 2.95 $ | 1.64 $ |
| 115 | 10-D00-005 | Dantrolene sodium 20 mg / vial يؤخذ بنظر الاعتبار قائمة ادوية التخدير   والسموم ج\1088 | 668 | 1 vial | 62.73 $ | 43.91 $ | 28.22 $ | 15.68 $ |
| 116 | 11-A00-001 | Acyclovir 3% Eye Ointment | 29110 | 5 gm tube | 2.11 $ | 1.47 $ | 0.95 $ | 0.52 $ |
| 117 | 11-A00-009 | fusidic acid 10 mg/g (1%)suspension viscous eye drop تصرف في المراكز الصحية التي تقدم خدمة ( الصحة العينية المجتمعية ) فقط و تصرف من قبل طبيب عيون اختصاص او مدرب على برنامج الصحة العينية المجتمعية و لا تصرف في حال لم تتوفر فيها الخدمة المذكورة انفا) | 347070 | 5 gm tube | 1.68 $ | 1.182 $ | 0.76 $ | 0.19 $ |
| 118 | 11-A00-022 | Tetracycline Hydrochloride 1% Eye Ointment يحصر في مراكز الرعاية الصحية الاولية وفي المستشفيات التي تحتوي على صالات ولادة | 366545 | 1 tube | 0.93 $ | 0.65 $ | 0.42 $ | 0.23 $ |
| 119 | 11-C00-001 | Atropine sulphate 0.5% (with or without HydroxyPropylMethyl cellulose(HPM)) Eye Drop تصرف في المراكز الصحية التي تقدم خدمة ( الصحة العينية المجتمعية ) فقط و تصرف من قبل طبيب عيون اختصاص او مدرب على برنامج الصحة العينية المجتمعية و لا تصرف في حال لم تتوفر فيها الخدمة المذكورة انفا) | 19703 | 10 ml(bot) | 0.68 $ | 0.47 $ | 0.3 $ | 0.17 $ |
| 120 | 11-C00-010 | Tropicamide 1% Eye Drop | 18829 | 10ml(bot) | 2.61 $ | 1.83 $ | 1.17 $ | 0.65 $ |
| 121 | 11-D00-001 | Acetazolamide(as sodium salt) 500 mg powder for reconstitution injection Vial | 1722 | 10ml(bot) | 18.15 $ | 12.7 $ | 8.16 $ | 4.53 $ |
| 122 | 11-E00-023 | Amethocaine (tetracaine) hydrochloride Ph.Eur. with purified water and hydrochloric acid 1.0% w/v eye drop | 22670 | 1 drop | 4.44 $ | 3.11 $ | 2 $ | 1.11 $ |
| 123 | 11-EA0-001 | Ranibizumab 10mg/ml( 2.3 mg/ 0,23 ml )for intravitreal injection only) vial or prefilled syringe    تكون نسبة Bevacizumab 100 mg ) ) 60% من الاحتياج ونسبة (40% ) لمادتي  ( Ranibizumab & Aflibercept ) على ان تكون (30% ) للاقل سعرا" خلال الجرعة السنوية و (10% ) المتبقية للاعلى سعرا" ( خلال الجرعة السنوية ) | 24477 | 1 vial | 677.73 $ | 474.41 $ | 304.9 $ | 169.43 $ |
| 124 | 11-EA0-004 | Aflibercept 40mg/ml vial    تكون نسبة Bevacizumab 100 mg ) ) 60% من الاحتياج ونسبة (40% ) لمادتي  ( Ranibizumab & Aflibercept ) على ان تكون (30% ) للاقل سعرا" خلال الجرعة السنوية و (10% ) المتبقية للاعلى سعرا" ( خلال الجرعة السنوية ) | 27251 | 1 vial | 498.9 $ | 349.23 $ | 224.5 $ | 124.72 $ |
| 125 | 12-B00-002 | Beclomethasone dipropionate 50mcg/ metered inhalation (Aerosol Inhalation) Nasal Spray | 236199 | 200 dose | 2.95 $ | 2.06 $ | 1.33 $ | 0.73 $ |
| 126 | 13-F00-005 | Isotretinoin 10mg Capsule OR soft gelatin cap | 249400 | 30 cap | 10 $ | 7 $ | 4.5 $ | 2.5 $ |
| 127 | 14-AB0-009 | Isoflurane 1 ml per 1 ml volatile liquid for inhalation vapour 100 ml bottle احتياج واحد يقسم الى  80% Isoflurane و  20%Sevoflurane  على ان تجهز في وقت واحد ويخصص sevoflorane لعمليات الاطفال والحالات التي لايمكن فيها استخدام Isoflorane  ج\1071 | 165395 | 6 bot(100ml) | 69.5 $ | 48.65 $ | 31.27 $ | 17.37 $ |
| 128 | 14-AB0-011 | sevoflurane 1 ml per 1 ml volatile liquid for inhalation vapour bottle احتياج واحد يقسم الى  80% Isoflurane و  20%Sevoflurane على ان تجهز في وقت واحد تطلب مادة ل ( Adaptor ) بنفس كمية مادة ( Sevoflurane ) وتجهز بصورة مجانية من قبل الشركة المجهزة للمادة انفا" وبشكل سنوي ويكون نوع ( Adaptor ) حسب نوع ( Vaporizer ) وحسب رأي اللجنة الاستشارية للتخدير وتثبت الملاحظة بالقائمة الاساسية . ج\ 1068   ويخصص sevoflorane لعمليات الاطفال والحالات التي لايمكن فيها استخدام Isoflorane  ج\1071 | 42609 | 6 bot(250ml) | 282 $ | 197.4 $ | 126.9 $ | 70.5 $ |
| 129 | 14-AC0-008 | Atracurium besilate 10mg/ml (5ml) Ampoule or vial IV احتياج واحد يقسم الى  50%Atracurium و50%Rocuronium  على ان تجهز في وقت واحد | 414334 | 5 amp(5ml) | 7.53 $ | 5.27 $ | 3.39 $ | 1.88 $ |
| 130 | 14-AC0-012 | Suxamethonium chloride 100mg/2ml or 100mg/5ml Ampoule IV | 92955 | 10 amp(2ml) | 24.76 $ | 17.33 $ | 11.14 $ | 6.19 $ |
| 131 | 14-AD0-029 | Fentanyl (as citrate)50mcg/ml ( 2ml) Ampoule IV, IV infusion IM | 193180 | 10 amp(2ml) | 5.71 $ | 4 $ | 2.57 $ | 1.42 $ |
| 132 | 14-AD0-032 | Remifentanil (as Hydrochloride )2mg/ vial IV.injection | 40850 | 5 vial | 30.71 $ | 21.5 $ | 13.82 $ | 7.67 $ |
| 133 | 14-AD0-034 | ketorolac tormetamol 30mg/ml (1ml ampoule) I.V infusion I.M IM, slow I.V لايقل عن 15 ثانية injection | 143107 | 10 amp | 10 $ | 7 $ | 4.5 $ | 2.5 $ |
| 134 | 14-B00-015 | Lidocaine Hydrochloride 2% (20 mg/ml) + Epinephrine (as bitartrate) 1: 80000 ( 0.0125 mg / ml) cartridges (1.7- 2.2 ) ml | 5533920 | 50 carpoul | 16.64 $ | 11.65 $ | 7.48 $ | 4.16 $ |
| 135 | 14-B00-038 | Anhydrous Bupivacain Hydrochloride 5mg + glucose( monohydrate or anhydrous) 80mg/ml (4ml ) Vial or Ampoule for spinal anesthesia ملاحظة:تستعمل المادة للزرق داخل القناة الشوكية وتحت مستوى الحبل الشوكي نهايته Spinal anesthesia وليس عن طريق spinal cord (690) { according to the pharmacopeia that limited it's specifications) | 242668 | 5 amp(4ml) | 9.48 $ | 6.64 $ | 4.27 $ | 2.37 $ |
| 136 | 14-B00-040 | Lidocaine Hydrochloride 2% ( 1.8 ml ) carpule | 489685 | 50 of 1.8ml | 16.4 | 11.48 | 7.38 | 4.1 |
| 137 | 14-B00-044 | Anhydrous lidocaine Hydrochloride 20 mg /ml ( 20 ml vial ) IV or (I.V , I.M ) | 63034 | vial(20 ml) | 1.88 $ | 1.31 $ | 0.85 $ | 0.47 $ |
| 138 | 14-B00-055 | Anhydrous Lidocaine Hydrochloride (20mg/ml) IV or (I.V , I.M ) (50 ml vial) | 165774 | 1vial(50ml) | 2.65 $ | 1.86 $ | 1.19 $ | 0.66 $ |
| 139 | 14-DA0-001 | Midazolam 5mg /ml (1 ml ampoule) I.V., I.M. injection or rectal adminstration | 314963 | 10 amp | 7.42 $ | 5.19 $ | 3.34 $ | 1.85 $ |
| 140 | 14-DB0-002 | Glycopyrronium Bromide (Glycopyrrolate) 200mcg/ml (3ml Ampoule) | 14000 | 10 amp(3ml) | 8.54 $ | 5.98 $ | 3.84 $ | 2.13 $ |
| 141 | 14-DB0-004 | Adrenaline( as acid tartrate)or(as Hydrochloride)1mg/ml(1/1000), (1ml.Ampoule) s.c,i.m أن مادة الـ Adrenaline for I.V use after dilution المستخدمة في مستحضرات الزرق حسب دساتير الأدوية الأمريكية والبريطانية أما تكون بشكل: Adrenaline base أو Adrenaline (as Hcl) أو Adrenaline (as Acid tartarate) وتكون النسبة المطلوبة على ما يكافئها من الـ Adrenaline base .   أما مادة الـ Adrenaline borate694 فلا تستخدم دستورياً في (709مستحضرات الزرق وتستخدم في ALLERGIC DISORDERS ج1012 1149 | 424274 | 10 amp | 11.68 $ | 8.18 $ | 5.25 $ | 2.92 $ |
| 142 | 16-B00-004 | Anti D immunoglobulin ( 1500 IU ) solution for IV or( IV/ IM) injection vial or ampoule (By nanofilteration & SDF method)تكون خاضعة لكافة المتطلبات والمواصفات العالمية المتعلقة بالنقاوة وخلوها من الفيروسات | 101427 | 1 pfs | 52.41 $ | 36.69 $ | 23.58 $ | 13.1 $ |
| 143 | 16-B00-033 | Humman normal immunoglobulin 5% protein ( 200 ml ) or 10% protein ( 100 ml )  ( 10 gm / container) Purity of at least 95%IgG ج/ 1126 يضاف الاستطباب chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy CIDPالى الاستطبابات المقرة سابقا مراعاة الشركة المصنعة بتوفير الشروط (995) تثبيت الاستطبابات وحسب الجلسة 1071 | 44118 | 1 vial(100 ml) | 707.96 $ | 495.58 $ | 318.59 $ | 176.99 $ |
| 144 | 17-000-001 | Acetylcysteine10ml ampoule of 20% w/v aqueous solution (each containing 2g) i.e(200mg/ml) كون خاص بوحدات العناية المركزة ووحدات الطوارئ ومراكز السموم | 10284 | 10 ml(amp) | 2.6 $ | 1.82 $ | 1.17 $ | 0.65 $ |
| 145 | 17-000-015 | Desferrioxamine mesylate (Deferoxamine Mesilate) 500mg Vial لوجود حاجة فعلية واعداد المرضى محدودة نسبيا لهذه الاستطبابات لا مانع من اضافه الاستطبابات اعلاه Myelodysplastic ,syndrome ,Aplastic anemia ,Mylofibrosis 1196 يتم تثبيت الاحتياج للدوائر التي تحتوي مراكز للثلاسيميا | 1719500 | 10 vial | 44.22 $ | 30.95 $ | 19.9 $ | 11.05 $ |
| 146 | 17-000-017 | Digoxin specific antibody Fargments (FAB) 40mg Vial يتم تثبيت الاحتياج من قبل وحدات المناطرة الدوائية التابعة لشعبة الصيدلة السريرية في م.بغداد التعليمي اضافة الى مركز استعلامات السموم + ذي قار | 580 | 1 vial | 922.5 $ | 645.75 $ | 415.12 $ | 230.62 $ |
| 147 | 17-000-028 | Naloxone hydrochloride 400mcg/ml (1ml) Ampoule or Pfs or vial مع الاخذ بنظر الاعتبار استخدامه ضمن قائمة التخدير و قائمة السموم | 8631 | 10 amp | 55 $ | 38.5 $ | 24.75 $ | 13.75 $ |
| 148 | 17-000-034 | Pralidoxime mesylate 1g/5ml (5ml Ampoule) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار | 1110 | 1amp(5ml) | 1.94 | 1.36 | 0.87 | 0.48 |
| 149 | 18-000-007 | Gadodiamide 287mg (0.5mmol)/ml (20ml )Vial I.V  قاعدة اقل الاسعار مع  18-000-059  (دوائر الصحة التي لديها جهاز رنين ) | 33275 | 1 vial | 18 | 12.6 | 8.1 | 4.5 |
| 150 | 18-000-008 | gadopentetic acid as dimeglumine salt( gadopentetate dimeglumin) 469mg/ml (0.5 mmol/mL) 10ml Vial for injection قاعدة اقل الاسعار مع   18-000-010 دوائر الصحة التي لديها جهاز رنين ) | 30920 | 1 vial | 5.5 $ | 3.85 $ | 2.47 $ | 1.37 $ |
| 151 | 18-000-010 | Gadodiamide 287mg (0.5mmol)/ml (10ml ) Vial I.V  قاعدة اقل الاسعار مع  18-000-008 | 30920 | 1 vial (15ml) | 18 | 12.6 | 8.1 | 4.5 |
| 152 | 18-000-059 | gadopentetic acid as dimeglumine salt( gadopentetate dimeglumin) 469mg/ml (0.5 mmol/mL) 20ml Vial for injection  قاعدة اقل الاسعار مع 18-000-007 | 33275 | 1 vial | 9.9 $ | 6.93 $ | 4.45 $ | 2.47 $ |
| 153 | 17-000-053 | Amyl nitrite 0.2ml in crushable glass or Capsule or glass Ampoule. يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري (1012)لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) | 1010 | 12 AMP | 7.5 | 5.2 | 3.3 | 1.8 |
| 154 | 17-000-014 | Cyanid Antidot Kit.(Hydroxocobalamine) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) | 300 | 5gm (vial) | 949.56 $ | 664.69 $ | 427.3 $ | 237.39 $ |
| 155 | 17-000-018 | Dimercaprol in arachis oil (solvent) 50mg/ml 2ml Ampoule injection يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) | 1600 | 1 amp | 110 | 77 | 49.5 | 27.5 |
| 156 | 17-000-077 | Potassium ferric hexacyano ferrate (Prussian blue) 0.5 gm يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) | 10500 | 30 cap | 137 | 95.9 | 61.65 | 34.25 |
| 157 | 17-000-039 | disodium calcium edetate 1g/5ml (5ml Ampoule) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) | 50 | 6 amp(5ml) | 348 | 243.6 | 156.6 | 87 |
| 158 | 17-000-041 | Sodium nitrite 30 mg/ 1 ml (3% ) 10ml ampoule or vial  for IV injection احتياج طويل الامد (2022-2026) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار | 2525 | 10ml(bot) | 121 | 84.7 | 54.45 | 30.25 |
| 159 | 17-000-043 | Sodium thiosulphate 50% (500mg/ml)(50ml ampoule) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) | 525 | 50 ml(25%) | 32 | 22.4 | 14.4 | 8 |
| 160 | 17-000-020 | Desferrioxamine mesylate 2g vial for Injection يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم حصرا + ذي قار +مستشفى بغداد التعليمي/ شعبة امراض الدم وحسب دواعي الاستخدام المثبتة 1038ج/ احتياج طويل الامد (2022-2026) | 18375 | 1vial | 22.6 $ | 15.82 $ | 10.17 $ | 5.65 $ |
| 161 | 17-000-016 | Dicobalt edetate 300mg / (20ml Ampoule) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم حصرا + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) | 260 | 20 ml (amp) | 30.3 | 21.2 | 13.6 | 7.5 |
| 162 | 17-000-033 | Physostigmine salicylate 2mg/2ml I.V.-I.M. inj (2ml Ampoule ) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) | 75 | 10 amp | 69 | 48.3 | 31 | 17.25 |
| 163 | 17-000-006 | Atropine sulphate 2mg/ml Injection vial or ampoule يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) | 15000 | syring(200µg/1ml) | 8 $ | 5.6 $ | 3.6 $ | 2 $ |

|  |
| --- |
| المحتويات |
| الجزء الأول – إجراءات التعاقد |
| ويحتوي الأقسام الأتية: |
| القسم الأول: تعليمات لمقدمي العطاءات  يقدم هذا القسم معلومات تساعد مقدمي العطاءات على إعداد عطاءاتهم. كما يقدم معلومات حول كيفية تسليم العطاءات وفتحها وتقييمها وإرساء العقود. يحتوي القسم الأول على أحكام يجب استخدامها دون تعديل. |
| القسم الثاني: ورقة بيانات العطاء  يحتوي هذا القسم على احكام تخص عمليات التجهيز وتعتبر مكملة لما جاء في القسم الاول |
| القسم الثالث: معايير التقييم والتأهيل  يحدد هذا القسم المعايير المستخدمة في تعيين العطاء الاقلسعرا، ومتطلبات التأهيل التي يجب توفرها في مقدم العطاء لإنجاز العقد. |
| القسم الرابع: نماذج العطاءات  يتضمن هذا القسم نماذج صيغة العطاء، جدول الأسعار، الذي يجب أن يقدم معه. |
| القسم الخامس: الدول المؤهلة  يتضمن هذا القسم معلومات تخص الدول المؤهلة. |
| **الجزء الثاني – متطلبات التعاقد** |
| ويحتوي القسم الأتي: |
| **القسم السادس: قائمة متطلبات التعاقد** |
| يتضمن هذا القسم لائحة ب(الأدوية واللقاحات) والخدمات المتصلة بها، جداول مناهج التجهيز و التسليم، والمواصفات الفنية والمخططات التي تصف (الأدوية واللقاحات) والخدمات المتصلة بها والتي سيتم تجهيزها. |
| **الجزء الثالث: شروط ونماذج العقد** |
| ويحتوي الأقسام الأتية: |

|  |
| --- |
| **القسم السابع: الشروط العامة للعقد** |
| يتضمن هذا القسم الفقرات العامة التي تنطبق على كل عقد. نصوص الفقرات المدرجة في هذا القسم لا يمكن تعديلها. |
| **القسم الثامن: الشروط الخاصة للعقد** |
| يتضمن هذا الفصل فقرات خاصة بكل عقد تعدل أو تكمل الشروط العامة للعقد المدرجة في القسم السابع. |
| **القسم التاسع: مستندات العقد** |
| يحتوي هذا القسم على نموذج العقد والذي عند استكماله، يتضمن التصحيحات والتعديلات على العطاء الموافق عليه والمسموح بها حسب التعليمات لمقدمي العطاءات والشروط العامة والخاصة بالعقد. |

|  |
| --- |
| الجزءالاول : - اجراءاتالتعاقد |
| القسمالأول – تعليماتإلىمقدميالعطاءات |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| جدولالمواد/الفقرات | | | |
| **7** | **أ- عام** | | |
| 7 | نطاقالمناقصة | | 1 |
| 7 | الفسادوالأحتيال | | 2 |
| **9** | **ب- وثائقالمناقصة** | | |
| 9 | محتوياتوثائقالمناقصة | | 3 |
| 9 | الاستفساراتتوضيحوثائقالمناقصة | | 4 |
| 10 | تعديلوثائقالمناقصة | | 5 |
| **11** | **ج- إعدادالعطاءات** | | |
| 11 | الأهليةالقانونية | | 6 |
| 12 | وثائقإثباتأهلية (الأدويةواللقاحات) والخدماتومطابقتهالوثائقالمناقصة | | 7 |
| 14 | مؤهلاتمقدمالعطاء | | 8 |
| 15 | عطاءواحدلكلمقدمعطاء | | 9 |
| 15 | كلفةالعطاء | | 10 |
| 15 | لغةالعطاء | | 11 |
| 15 | الوثائقالمكونةللعطاء | | 12 |
| 16 | استمارةتقديمالعطاء | | 13 |
| 16 | أسعارالعطاءوالحسومات | | 14 |
| 18 | عملاتالعطاء | | 15 |
| 18 | فترةنفاذالعطاءات | | 16 |
| 19 | ضمانالعطاء | | 17 |
| 21 | شكلوتوقيعالعطاء | | 18 |
| **22** | **د- تسليمالعطاءات** | | |
| 22 | ختموتأشيرالعطاءات | | 19 |
| 22 | الموعدالنهائيلتسليمالعطاءات | | 20 |
| 23 | العطاءاتالمتأخرة | | 21 |
| 23 | تعديلوسحبالعطاءات | | 22 |
| **25** | **ه- فتحوتقييمالعطاءات** | | |
| 25 | فتحالعطاءات | | 23 |
| 27 | توضيحالعطاءات | | 24 |
| 27 | سريةالإجراءات | | 25 |
| 28 | التدقيقالأوليللعطاءاتوتحديداستجابتهالوثائقالمناقصة | | 26 |
| 29 | تصحيحالأخطاء | | 27 |
| 29 | التحويلإلىعملةواحدة | | 28 |
| 29 | تقييمومقارنةالعطاءات | | 29 |
| 30 | الأفضليةالمحلية | | 30 |
| 30 | حقجهةالتعاقدفيقبولأورفضأيأوكلالعطاءات | | 31 |
| 30 | الأهليةالقانونيةومؤهلاتمقدمالعطاء | | 32 |
| **32** | **و- ترسيةالعقد** | | |
| 32 | معاييرالترسية | | 33 |
| 32 | حقجهةالتعاقدفيتعديلالكمياتعندإرساءالعقد | | 34 |
| 32 | إشعاربقرارالترسية | | 35 |
| 33 | الشكاوىوالطعون | | 36 |
| 33 | توقيعالعقد | | 37 |
| 34 | ضمانحسنالأداء | | 38 |
| تعليماتإلىمقدميالعطاءات | | | |
| أ. عام | | | |
| 1.1تدعو جهة التعاقد المذكورة في **ورقة بيانات العطاء(Bid Data Sheet – BDS)**وفي **الشروط الخاصة للعقد(Special Conditions of Contract – SCC)** ، لتقديم العطاءات للتعاقد على(الأدوية أو اللقاحات) كما تم تحديده في **ورقة بيانات العطاء**وفيقائمةمتطلباتالتعاقد**.**  يتم تمويل العقد من المبالغ المخصصة في الموازنة المحددة في ورقة بيانات العطاء | | 1.نطاقالمناقصة | |
| 1.2 المصطلحات التالية ستكون لها المعاني المحددة في وثائق المناقصة هذه: "الكتابة" تعني أي تواصل مكتوب أو مطبوع بما في ذلك الكتاب/الخطاب الذي يتم استلامه باليد، أو إرساله بالتلكس والفاكس؛ "اليوم" يعني يوماً شمسياً؛ صيغة المفرد تعني أيضاً صيغة الجمع. | |  | |
| 2.1 تشترط سياسة جهة التعاقد على مقدمي العطاءات والمجهزين والمقاولين الثانويين والعاملين لديهم أن يراعوا أعلى معايير الأخلاق خلال عمليات التعاقد وتنفيذ العقود. في سبيل تحقيق هذه السياسة**:** | | 2.الفساد والاحتيال | |
| **(أ)تعتمد جهة التعاقد تعريف "الفساد الاحتيال" بحسب القوانين العراقية النافذة وذات الصلة.** ولغرض هذه المادة، **ستسترشد جهة التعاقد أيضاً بتعريفات المصطلحات كما تم تحديدههنا أدناه:** | |  | |
| 1. "ممارسة فاسدة" ("corrupt practice") تعني عرض أو تقديم أو استلام أو استدراج أي شيء ذي قيمة، سواء بشكل مباشر أو غير مباشر، وذلك بهدف التأثير بشكل غيرسليم على أفعال أية جهة؛ | |  | |
| (2)"ممارسة احتيالية" ("fraudulent practice") تعني أي فعل أو إغفال (ومن ضمنها التشويه أو سوء التمثيل) يؤدي عن درايةٍ أو بتهور، إلى خداع أو محاولة خداع جهةٍ ما، سواء للحصول على منفعة مادية أو منفعة أخرى أو للتملص من التزام ما؛ | |  | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| (3) "ممارسة تواطؤية" ("collusive practice") تعني أية خطة أو ترتيب بين طرفين أو أكثر، وذلك لغايةٍ غير سليمة، متضمنة التأثير بشكل غير سليم على أفعال جهة أخرى؛ | |  |
| (4) "ممارسة قهرية" ("coercive practice") تعني إلحاق الضرر أو الإيذاء أو التهديد بإلحاق الضرر أو الإيذاء، بشكل مباشر أو غير مباشر، بأي جهة أو ممتلكات تلك الجهة،وذلك بهدف التأثير بشكل غيرسليم على أفعال جهة ما؛ | |  |
| **(5)** "ممارسة الإعاقة" هي: | |  |
| (5.1) الإتلاف أو التزوير أو التغيير المتعمّد في الوثائق والأدلة أو حجبها بشكل متعمد عن التحقيق أو الإدلاء بشهادة زور إلى المحققين، وذلك لإعاقة أية إجراءاتٍبشكل واضح يجريها المشتري للتحقيق في إدعاءات ممارسات الفساد أو الإحتيال أو القهر أو التواطؤ وفق القوانين العراقية النافذة؛ و/أو تهديد أو مضايقة أو ترهيب أي جهة، وذلك لمنعها من كشف معرفتها بأمور تتعلق بالتحقيق أو لمنعها من متابعة أو مواصلة إجراءات التحقيق، أو | |  |
| (5.2) الممارسات التي تهدف إلى إعاقة أو عرقلة بشكل واضح ممارسة الحق في المعاينة والتدقيق بموجب المادة2.1 (د) أدناه من التعليمات إلى مقدمي العطاءات الواردة أدناه وفقالقوانينالعراقية النافذة. | |  |
| **(ب)** سوف ترفض جهة التعاقد أي عطاء إذا قررت وفق القوانين العراقية النافذةأن مقدم العطاء المقترح ترسية العقد عليه، قد تورط بشكل مباشر أو من خلال وكيل، في ممارسات فساد أو احتيال أو تواطؤ أو قهر أو إعاقة خلال عملية التنافس على العقد المعني؛ | |  |
| **(ج)** سوف تعاقب جهة التعاقد أي طرف (شركة أو شخص) وفقاً للقوانين العراقية النافذة، بما في ذلك إعلانه غير مؤهل قانونياًلترسية العقد عليه، سواء كان ذلك إلى أجلٍ غير محدد أو لمدة محددة من الوقت، وذلك اذا قررتالسلطات العراقية المختصة أن هذا الطرف قد تورط بشكل مباشر أو من خلال وكيل، في ممارسات فساد أو احتيال أو تواطؤ أو قهر أو إعاقة خلال عملية التنافس علىعقد ممول من جهة التعاقد ، أو خلال تنفيذه؛ | |  |
| **(د)** يحق لجهة التعاقد القيام بمعاينة الحسابات والسجلات ووثائق أخرىمتعلقة بتقديم العطاء وتنفيذ العقد لمقدمي العطاءات والمجهزين والمقاولين والمقاولين الثانويين،وبإحالة هذه المستندات إلى التدقيق عبرالسلطات المختصة وفق القوانين العراقية النافذة. | |  |
| ب. وثائقالمناقصة | |
| **3. محتويات وثائق المناقصة** | |
| 3.1 إنوثائقالمناقصةهيالمستنداتالواردةأدناهويجبأنتقرأبالترابطمعأيةملاحقصادرةوفقالمادة 5 منالتعليماتإلىمقدميالعطاءات: |  |
| القسم الأول. تعليمات إلى مقدمي العطاءات(ITB)  القسم الثاني. ورقة بيانات العطاء (BDS)  القسم الثالث. معاييرالتقييم والتأهيل  القسم الرابع.مستندات العطاء  القسم الخامس. الدول المؤهلة  **القسم السادس. قائمة متطلبات العقد**  القسم السابع.الشروط العامة للعقد (GCC)  القسم الثامن.الشروط الخاصة للعقد (SCC)  القسم التاسع.مستندات العقد |  |
| 3.2لا يشكل كتاب الدعوة / الاعلانلتقديم العطاءات جزءاً رسمياً من وثيقة العطاء. |  |
| 4.1 يمكنلأي مقدم عطاء محتمل يحتاج إلى أي توضيح حول وثيقة العطاء، أنيتصل بجهة التعاقد تحريرياً أو بواسطة الكابل (يشمل مصطلح "كابل" البريد الالكتروني أو التلكس أو الفاكس) على عنوان جهة التعاقد كما هو محدد في **ورقةبيانات العطاء**. ستستجيب جهة التعاقد تحريرياً لأي طلب توضيح (استفسار) على سبيل المثال اذا كان فترة الاعلان (15) يوم فتكون الاستفسارات لا تقل عن (10) ايام | 4. الاستفساراتوتوضيحوثائقالمناقصة |
| سوف تُرسل جهة التعاقد نسخاً عن إجاباتها (بما في ذلك وصف موضوع الاستفسار دون تحديد مصدره) إلى جميع مقدمي العطاءات المحتملين الذين استلموا وثيقة العطاء منها. |  |
| 4.2 لايجوز إعطاء أية معلومات إلى أية جهة غير مختصة عن أسماء وعناوين مقدمي العطاءات أو وكلائهم وذلك للمحافظة على سرية الإجراءات خلال فترة الاعلان. |  |
| 5.1 يمكن لجهة التعاقد قبل الموعد النهائي لتسليم العطاءات بمدة مناسبة ، أن تعدل في مستندات وثيقة المناقصة عبر إصدار ملاحق لها. | 5 . تعديلوثائقالمناقصة |
| 5.2 يعتبر أي ملحق قد صدر جزءاً من وثائق المناقصة وفقاً للمادة 3.1 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، ويجب تبليغه تحريرياً إلى كل من قام بشراء وثائق المناقصة، وبالتالي يعتبر ملزماً لهم. على مقدمي العطاءات تأكيد استلام أي من هذه الملاحق فور تبلغهم بها، وستعتبر المعلومات الواردة فيها مأخوذة بالحسبان من قبل مقدم العطاء في عطائه. |  |
| 5.3من أجل إعطاء مقدمي العطاءات المحتملين الوقت المناسبلأخذ الملحق بالاعتبار عند إعدادهم لعطاءاتهم، ستعمد جهة التعاقد،وفقاً لتقديرها، إلى تأجيل الموعد النهائي لتسليم العطاءات.وفي هذه الحالة، على جهة التعاقد أن تبلِّغ جميع مقدمي العطاءات بتمديد الموعد النهائي لتسليم العطاءات وذلك عبر الكابل ملحقاً بإشعار تحريري للتأكيد على ذلك. كما ستقوم بنشر إعلان تأجيل الموعد النهائي لتسليم العطاءات بالطريقة ذاتها التي نشرت فيها الإعلان عن هذه المناقصة. |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **ج. إعدادالعطاءات** | |
| 6.1 إن هذه المناقصة هي لجميع الشركات المؤهلة قانونياً بحسب القوانين السارية في العراق ومن ضمنها تعليمات المكاتبالعلميةلسنة 1999. يمكن منع شركات من المشاركة في تقديم العطاء في الحالات التالية: | **6. الأهليةالقانونية** |
| الشركات التي لديها تضارب في المصالح. سوف يتم استبعاد جميع مقدمي العطاءات الذين يتبيّن أنهم في تضارب للمصالح. يمكن اعتبار أن مقدم العطاءهو في تضارب للمصالح مع طرفٍ ما أو أكثر خلال عملية العطاء هذه، اذا: |  |
| (1) كان لديهم شريك مشترك (common controlling partner) يسيطرعلى أعمالهما؛ أو |  |
| (2) تلقّوا أو يتلقون أي دعمٍ (subsidy) بشكل مباشر أو غير مباشر من أي منهم؛ أو |  |
| (3) كان لديهم الممثل القانوني نفسه لأغراض هذا العطاء؛ أو |  |
| (4) **كانت لديهم علاقة- مباشرة أو عن طريق طرف ثالث- مع بعضهم البعض، تمكنهم من الحصول على معلومات حول عطاء مقدم العطاء الآخر أو التأثير على هذا العطاء أو التأثير في قرارات جهة التعاقد بشأن** عملية (المناقصة) هذه؛ أو |  |
| (5) **قام مقدم عطاءٍ ما**بتقديم أكثر من عطاء في هذه المناقصة، سواء كان ذلك منفرداً أو من ضمن شراكة أوائتلاف شركات، مما سيؤدي إلى استبعاد جميع تلك العطاءات**.** وبالرغم من ذلك، هذا لن يحدّ من إمكانية مشاركة مقدم العطاء كمقاول ثانوي في عطاء آخر أو مشاركة شركة ما كمقاول ثانوي في أكثر من عطاء؛ أو |  |
| (6) قد قدم مقدم العطاء المواصفات أو غيرها من الوثائق التي ستستخدم في التعاقد على (الأدوية واللقاحات ) موضوع وثائق المناقصة هذه، وذلك بطلب من جهة التعاقد ؛ أو |  |
| 6.2 لايسمح لموظفي الحكومة والقطاع العام أن يشاركوا بشكل مباشر أو غير مباشر في المناقصات هذه. |  |
| 6.3 تعتبر أية شركة يُدرج اسمها على القائمة السوداء أو تُعلق مشاركتها في المناقصات خلال فترة زمنية محددة من قبل السلطات المختصة، غير مؤهلة قانونياً لتقديم عطاء. إن قائمة الشركات المعاقبة وغير المؤهلة قانونياً متوفرة على الموقع الالكتروني المحدد **في ورقة بيانات العطاء**. |  |
| 7.1 بحسب المادة 12 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، يتوجب على مقدم العطاء أن يقدم كجزءٍ من عطائه وبحسب موافقة جهة التعاقد، الوثائق التي تثبت أهلية (الأدوية واللقاحات) التي سيتم تقديمها بموجب العقد. | **7. وثائقإثباتأهلية (الأدوية واللقاحات) ومطابقتها لوثائقالمناقصة.** |
| 7.2إن وثائق إثبات أهلية (الأدوية واللقاحات) هي تصريح بدول المنشأ لهذه (الأدوية واللقاحات) ويتم ذلك في جدول الأسعار، ويجري التأكيد على ذلك بشهادات منشأ صادرة عن الجهات المختصة في ذلك البلد وذلك عند شحن هذهالبنود؛ يجب أن تُصادِق السلطات العراقية المختصة في بلد المنشأ على هذه الشهادات وحسب ما تتطلبه التشريعات النافذة وحسب ما مثبيت في ورقة البيانات |  |
| 7.3 قد تكون الوثائق الإثباتية لمطابقة(الأدوية واللقاحات) كما هو**محدد في القسم السادس- قائمة متطلبات التعاقد (Schedule of Requirements)** على شكل مواصفات تحريرية/نصوص، مخططات، وبياناتوسوف تتألف من: |  |
| (أ) وصف مفصل للخصائص الأساسية للأدوية واللقاحات؛ |  |
| (ب) جدولمقارنةلكل بند من بنود المتطلبات الفنية  (item-by-item commentary)، يُثبت استجابة (الأدوية واللقاحات) جوهرياً للمتطلباتالمحددة في المواصفات الفنية، أو يحدد الانحرافات والاستثناءات لأحكام هذه المواصفات الفنية؛ |  |
| (ج) أية مستندات أخرى خاصة بالمناقصة وكما هي محددة في **ورقة بيانات العطاء.** |  |
| 7.4ما لم تحدد **ورقة بيانات العطاء** خلاف ذلك، يتوجب على مقدم العطاء تسجيل (الأدوية واللقاحات) التي سيتم تقديمها لدى السلطات المختصة في العراق؛ على مقدم العطاء أن يرفق مع عطائه نسخة عن شهادة التسجيل إذا كان قد سجلَّ هذه (الأدوية واللقاحات) بحلول موعد تسليم العطاءات. وإلا، يتوجب على مقدم العطاء الفائز أن يقدم إلى جهة التعاقد عند توقيع العقد إما: |  |
| (أ) نسخة عن شهادة تسجيل (الأدوية واللقاحات)للاستخدام في العراق.  أو في حال لم يتم الحصول بعد على شهادة التسجيل هذه، |  |
| (ب) مستندات ثبوتية، بحسب موافقة جهة التعاقد، على أن مقدم العطاء قد التزم بجميع متطلبات التسجيل كما هي محددة في **ورقة بيانات العطاء**. |  |
| (ج) جواز الإستثناء من التسجيل بحسب صلاحيات وزير الصحة. |  |
| 7.4.1 يجب على جهة التعاقد أن تتعاون مع مقدم العطاء الفائز لتسهيل عملية التسجيل في العراق. تحدِّد **ورقة بيانات العطاء** إسم الوكالة والشخص المسؤول عن إعطاء أية معلومات إضافية حول عملية التسجيل. |  |
| 7.4.2 (أ) إذا لم يتمَّ تسجيل (الأدوية واللقاحات) التي سيقدمها مقدم العطاء الفائز عند توقيع العقد، فسوف يُصبح العقد نافذاً اعتباراً من تاريخ استلام شهادة التسجيل. |  |
| (ب) يجوز لوزير الصحة استثناء المناقص الفائز من تقديم شهادة تسجيل الدواء عند توقيع العقد وفي هذه الحالة يكون العقد نافذاً. |  |
| 7.5 لأغراض جدول المقارنة الواجب تقديمه وفقاً للمادة 7.3 (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات الواردة أعلاه، فإنأيةإشارة من قبل جهة التعاقد في المتطلبات الفنية إلىمعايير وكذلك أسماء/علاماتتجارية،هيعلىسبيلالوصفوليسالحصر. يجوزلمقدمالعطاءاستخداممعايير، أسماء/علاماتتجارية، و/أو أرقامموديلاتبديلةفيعطائه،شرطأنيثبتبحسب موافقة جهةالتعاقدأنالمواصفاتالبديلة التي سيستخدمها،تعادلجوهرياً تلكالمحددةفيالمواصفاتالفنية. |  |
| 8.1على مقدم العطاء تقديم الوثائق الثبوتية للتأكيد بحسب موافقة جهة التعاقد بأن: | **8. مؤهلاتمقدمالعطاء** |
| (أ) مقدم العطاء لديه القدرة المالية والفنية والإنتاجية الضرورية لتنفيذ العقد، وأنه يستوفي معايير التأهيل المحددة في**القسم الثالث – معايير التأهيل والتقييم.** |  |
| (ب) في حال لن يقوم بنفسه بتصنيع أو انتاج (الأدوية واللقاحات) التي يقدمها والمحددة في **ورقة** |  |
| **بيانات العطاء**، فلديه التخويل من الجهة المصنعة أو المنتجة لتقديم هذه (الأدوية واللقاحات) في العراق وفقاً لصيغة التصريح من الجهة المصنعة– المستند (Manufacturer’s Authorization Form) المرفق في القسم الرابع. |  |
| (ج) في حال لم يكن مقدم العطاء يمارس الأعمال التجارية في العراق، فيكون أو سوف يصبح (في حال ترسية العقد عليه) مُمَثّلاً بوكيل محلي في العراق للخدمات المتصلة/الصيانة، مؤهل وقادر على القيام بإلتزامات الضمانات لمقدم العطاء التي تم وصفها في الشروط العامة والخاصة للعقد و/أو المواصفات الفنية |  |
| (د) أن مقدم العطاء يستوفي معايير التأهيل المدرجة في **القسم الثالث – معايير التأهيل والتقييم** (لمراجعة المواد/الفقرات الإضافية المتعلقة بالأدوية واللقاحات في **القسم الثالث**).  **- ضرورة قيام الشركات بتقديم كتاب عدم ممانعه صادر من الهيئة العامة للضرائب عند مشاركتها بالمفاتحات المعلنة** |  |
| 9.1 ***يجبعلىكل شركة تقديم عطاء واحد في هذه المناقصة، وذلككمقدم عطاءمنفرد ووفقاً للمادة 6.1 (أ) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.*** | **9. عطاءواحدلكلمقدمعطاء** |
| 10.1**يتحمل مقدم العطاء جميع التكاليف المرتبطة بإعداد وتسليم عطائه؛ وفي أي حال، لن تكون جهة التعاقد مسؤولة أو ملتزمةبهذه التكاليف، بصرف النظر عن سير المناقصة أو نتيجتها.** | **10. كلفةالعطاء** |
| 11.1 يجب ان يتم اعداد العطاء وكافة المراسلات والوثائق المتبادلة بين مقدم العطاء وجهة التعاقد باللغة المشار اليها في وقة بيانات العطاء . يمكن ان يقدم مقدم العطاء أيا من المطبوعات المتصلة والتي تشكل جزءا من عطائه في لغة اخرى على ان ترفق بترجمة دقيقة لنصوصها الى لغة العطاء ، وحينها تعتمد الترجمة لغرض تفسير العطاء | **11.لغةالعطاء** |
| 12.1**يجب أن يشمل العطاء المقدم ما يلي :** | **12.الوثائقالمكونةللعطاء** |
| (أ) استمارةتقديمالعطاءوجدولالأسعاركاملينوفقالنماذجالمشارإليهافيالقسمالرابع؛ |  |
| (ب) ضمان العطاء (النسخة الأصلية) وفق المادة 17 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات (ضمان العطاء)؛ |  |
| (ج) تفويض تحريري ونافذ يخولللتوقيع على العطاءليُلزِم مقدم العطاء؛ |  |
| (د) إثباتات موثقة وفقاً للمادة 7 من التعليماتإلىمقدميالعطاءات،تؤكدبحسب موافقة جهة التعاقد،أن (الأدوية واللقاحات) هيمطابقةلمتطلباتوثائقالمناقصة؛ |  |
| (هـ) إثباتات موثقةوفقاً للمادة 8 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات– مؤهلات مقدم العطاء، تؤكدبحسب موافقة جهة التعاقد، أن مقدم العطاء مؤهل لتنفيذ العقد في حال تم قبول عطائه؛ |  |
| (و) وصل شراء مقدم العطاء لوثيقة العطاء؛ |  |
| (ز) التصريح من الجهة/الشركة المصنعة (Manufacturer’s Authorization Form) وفق النموذج المرفق في القسم الرابع، إن وجد بحسب المادة 8.1 (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. |  |
| (ح) أية وثيقة أخرى مطلوبة في **ورقة بيانات العطاء.** |  |
|  |  |
| 13.1يتعين على مقدم العطاء تقديم استمارة تقديم العطاء (Bid Form) وجدول الأسعار (Price Schedule) المناسب وفق النماذج المرفقة في القسم الرابع، محدداً (الأدوية واللقاحات) التي سيقوم بتقديمها، مع وصف موجز لها، ومحدداً دول منشئها، كمياتها، وأسعارها. | **13. استمارةتقديمالعطاء** |
| 14.1 يجب أن يتم تسعير جميع البنود المحددة في جدول الأسعار وفق نموذج جدول الأسعار (Price Schedule)المرفق في **القسم الرابع**. علىمقدمالعطاءأنيقومبتحديدالأسعارفيجميعالأعمدةالواردةفيجدولالأسعاركماهومطلوب. | **14. أسعارالعطاءوالحسومات** |
| 14.2 تحدد أسعار (الأدوية واللقاحات) المقدمة التي سيتم تجهيزها محلياً أو تلك الموجودة في العراق ولكن من منشأ أجنبي، في جدول الأسعار المرفق **في القسم الرابع (2)**. أمّا (الأدوية واللقاحات) التي سيتم استيرادها من خارج العراق فيجب أن يتمّ تسعيرها في جدول الأسعار المرفق في **القسم الرابع (3).** |  |
| 14.3 يجبالتنبهإلىالأمورالتاليةعندإكمالجدولالأسعار وذلك لمتطلبات المطابقة: |  |
| 14.3.1يتم إدراج أسعار (الأدوية واللقاحات) المحلية أو تلك الموجودة في العراق ولكن من منشأ أجنبي،بشكل منفصل،وذلك في العامود رقم 5 من جدول الأسعار المرفق في القسم الرابع (2)، على النحو التالي: |  |
| العامود رقم 5 (أ): أسعار (الأدوية واللقاحات) التي يتم تسليمها عند المصنع (ex-factory)/ (الأدوية واللقاحات) التي يتم تسليمها في صالة العرض (ex-showroom)/ (الأدوية واللقاحات) التي يتم تسليمها من المستودع (ex-warehouse)/ (الأدوية واللقاحات) الجاهزة (off-the-shelf)، وذلك بحسب الحالة؛ يجب أن تشمل هذه الأسعار جميع الرسوم والضرائب (مثال الضريبة على المبيعات والرسوم الكمركية والرسوم على مواد الاستهلاك، الخ...) المدفوعة أو التي يتم تسديدها على أساس مكونات (الأدوية واللقاحات) وعلى المواد الخام المستخدمة في تصنيع (الأدوية واللقاحات) أو تجميعها والتي تم تحديد أسعارها على أساس تسليمها عند المصنع أو في صالة العرض أو من المستودع، الخ... أو الرسوم والضرائب المدفوعة على (الأدوية واللقاحات) ذات المنشأ الأجنبي والتي تم استيرادها مسبقاً، وتم تحديد أسعارها على أساس تسليمها في صالة العرض الخ... . تشمل هذه الأسعار أيضاً تكاليف التوضيب والشحن. |  |
| العامود رقم 5 (ب): أية ضرائب مبيعات وغيرها من الضرائب والرسوم التي سيقوم مقدم العطاء بتسديدها في العراق في ما يتعلق بـ (الأدوية واللقاحات)، وذلك في حال ترسية العقد عليه (مثلاً ضريبة الاستهلاك والضريبة على المبيعات، الخ...) . |  |
| العامود رقم 5 (ج): تكاليف النقل الداخلي البرّي والتأمين وتحميل (الأدوية واللقاحات) وتفريغها(النفاض-Unloading) وغيرها من التكاليف /العرضية (Incidental) الضرورية حتى تسليم (الأدوية واللقاحات) إلى وجهتها النهائية كما هو محدد في قائمة متطلبات التعاقد. |  |
| 14.3.2 يحب إدراج اسعار (الأدوية واللقاحات) التي سيتم استيرادها من خارج العراق، بشكل منفصل في العامود رقم 5 من جدول الأسعار المرفق في القسم الرابع (3)، على النحو التالي: |  |
| العامود رقم 5 (أ): أسعار (الأدوية واللقاحات) التي يتم تسليمها على أساس (CIP) في ميناء/ مطار ونقطة الوصول. |  |
| العامود رقم 5 (ب): أسعار (الأدوية واللقاحات) التي يتم تسليمها على أساس (DDP) (رسوم التسليم مدفوعة)، عند موقع المستخدم النهائي في العراق كما هو محدد في قائمة متطلبات التعاقد |  |
| العامود رقم 5 (ج): أسعار الخدمات الثانوية بما فيها التركيب وبيان كيفية التشغيل/الاستخدام والتدريب في الموقع لدى الجهات المستفيدة (المستخدم النهائي)، إن وجد، وكما هو محدد في قائمة متطلبات التعاقد.  14.3.3 للمعدات/ الأجهزة الطبية، يحدد ســـــــــــــــــــــــــعر عقد الصيانة السنوي (Annual Maintenance Contract - AMC) في موقع المستخدم النهائي، وذلك في جدول الأسعار بحسب النموذج المرفق في القسم الرابع (4)، إن وجد، ويحدد هذا السعر لعدد السنوات التي تلي إنتهاء فترة ضمان العيوب، كما تم تحديده في قائمة متطلبات التعاقد. يشمل هذا السعر الضرائب النافذة بتاريخ موعد فتح العطاءات. يتوجب على مقدم العطاء تحديد أية ضرائب إضافية يتعين تسديدها. ما لم يحدد خلافاً لذلك في وثائق المناقصة، تعتبر الأسعار شاملة لهذه الضرائب ولا يجوز المطالبة بها لاحقاً. خلال مدة عقد الصيانة السنوية، على المجهز أن يحتفظ بالكمية الكافية من قطع الغيار وأن يستجيب فوراً لأي طلب صيانة/تصليح. يتوجب على مقدم العطاء أنيضمن بقاءالمعداتموضوععقدالصيانةالسنوية عاملةً بشكل سليم وصحيح بنسبة "x "% سنوياً (UPTIME warranty)وكما هو محدد في **القسم الخامس – قائمة متطلبات التعاقد،** وذلك إن وجد. وفي حال تخطّت فترات الأعطال (downtime) خلال عقد الصيانة السنوية، ما نسبته (100-x)%، فيتوجب عندها تمديد فترة هذا العقد بمدة تعادل ضعف فترات الأعطال. |  |
| 14.4 سوف يتم اعتماد المصطلحات (EXW, FCA, FOB, CIF, CIP, DDP، الخ...) استناداً للأحكام الدولية لتفسير المصطلحات التجارية بحسب ما هو محدد في آخر إصدار من إصدارات الإنكوترمز INCOTERMS® الذي يتم نشره من قبل غرفة التجارة الدولية في باريس، (كما هو محدد في ورقة البيانات) |  |
| 14.5 إن تقديم الأسعار وفقاً لتفصيل بنود الأسعار بحسب المادة 14.3 أعلاه من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، يهدف فقط إلى تسهيل عملية مقارنة العطاءات من قبل جهة التعاقد، ولن يحد بأي شكل كان من حقها في التعاقد على أية مجموعة من البنود المقدمة في العطاء. |  |
| 14.6 يجب أن تكون الأسعار المقدمة من قبل مقدم العطاء ثابتة وغير قابلة للتغيير خلال فترة تنفيذ العقد مهما كان السبب. |  |
| 14.7 إذا تمّ تحديد أكثر من جدول كميات واحد (أو مجموعة/وحدة - lot) في **جدول متطلبات التعاقد لشراء الادوية**، فعندها تسمح وثائق المناقصة لمقدمي العطاءات بتقديم أسعاره بشكل منفصل لمادة أو أكثر من المواد المذكورة في الجداول وسوف يتم تقييم العطاءات للمواد ولكل مادة على حدة مع العرض. |  |
| 14.8 إهمال العرض المبني على تخفيض نسبة مئوية أو مبلغ مقطوع من اي العطاءات الاخرى المقدمة في المناقصة وعدم قبول اي تحفظ واي تخفيض للسعر يقدم بعد موعد غلق المناقصة ونؤكد على شرط عدم اجراء التغييرات بعد التبليغ بالاحالة واي رسالة للتخفيض ترد بعد تاريخ الغلق بدون طلب من كيماديا سيتم اهمالها وعدم النظر فيها. |  |
| 15.1 يجب أن تقدم الأسعار بالعملات التالية: | **15. عملاتالعطاء** |
| (أ) على مقدم العطاء أن يقدم أسعار (الأدوية واللقاحات) التي سيتم تقديمها من العراق بالدينار العراقي |  |
| (ب) **يجوزلمقدم العطاء أن يقدم أسعار (الأدوية واللقاحات) التي سيتم تقديمها من خارج العراق بالعملة المحددة فيورقة** بيانات العطاء**.** |  |
| 16.1 يجب أن تبقى العطاءات نافذة/سارية على الأقل للمدة المحددة في **ورقة بيانات العطاء** بعد الموعد النهائي لتسليم العطاءات والمحدد من قبل جهة التعاقد وفقاً للمادة 20 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. سيتم رفض العطاء الذي تكون مدة نفاذه أقل من المطلوب باعتباره عطاءً غير مستجيبٍ للشروط. | **16.فترة نفاذ العطاءات** |
| 16.2 في حالات استثنائية، وقبل إنتهاء فترة نفاذ العطاء الأولية، يجوز لجهة التعاقد أن تطلب من مقدمي العطاءات تمديد فترة نفاذ عطاءاتهم لمدة إضافية محددة. يجب أن يتم هذا الطلب وجواب مقدمي العطاءات تحريرياً. يجوز لمقدم العطاء أن يرفض طلب التمديد هذا، وذلك دون مصادرة ضمان عطائه. أما في حال قبول مقدم العطاء لهذا الطلب، فعندها لن يُطلب منه ولن يُسمح له أن يقوم بتعديل عطائه؛ ولكن سيطلب منه في المقابل تمديد فترة نفاذ ضمان عطائه. |  |
| 17.1 على مقدم العطاء أن يقدم، كجزء من عطائه، ضمان عطاء غير مشروط وقابل للدفع عند أول طلب من جهة التعاقد، ويكون ضمان العطاء إما بصيغة: | **17.ضمانالعطاء** |
| (أ) خطاب ضمان |  |
| (ب) صك مصدق؛ |  |
| (ج) لا يتم قبول خطابات الضمان كافة الا بعد قبولها من البنك المركزي العراقي وادخالها المنصة الالكترونية وتأييد البنك المركزي العراقي لنا بذلك |  |
| يجب أن تكون قيمة ضمان العطاء وفق ما هو محدد فيورقة **بيانات العطاء القسم الثاني** وفي **قائمة متطلبات التعاقد في القسم السادس**. |  |
| 17.2 يجب أن يكون ضمان العطاء موجهاً إلى جهة التعاقد مع ذكر عنوان ورقم المناقصة/ كتاب الدعوة، كما يجب أن يبقى نافذاً لمدة لا تقل عن 28 يوماً بعد انتهاء فترة نفاذ العطاء أو بعد انتهاء أي تمديدلاحق لفترة نفاذ العطاء وفقا للمادة 16.2 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. |  |
| 17.3 يجب أن يكون ضمان العطاء، باختيار مقدم العطاء، إما على شكل( خطاب ضمان) ضمان مصرفي (Bank Guarantee) صادراً عن أحد المصارف المعتمدة في العراق وفقاً لتعليمات المصرف المركزي العراقي، أو  **صك مصدق او اية صيغة تحددها جهة التعاقد في ورقة البيانات.** وإذا صدر الضمانالمصرفي (Bank Guarantee) عن مصرف موجود خارج العراق، فيجب أن يكون موقعاً ومصدقاً منالمؤسسة المالية المرادفة لهذا المصرف المعتمدة في العراق لجعل هذا الضمان قابلاً للتنفيذ (back-to-back counter guarantee). |  |
| 17.4 ستقوم جهة التعاقد (بناء على توصية لجان الدراسة والتحليل) برفض أي عطاء لا يرفق معه ضمان عطاء مقبول وذلك باعتباره عطاءً غير مستجيبٍ للشروط |  |
| 17.5 بحسب موافقة جهة التعاقد، يحق لجهة التعاقد أنتطلق ضمانات العطاء العائدة الى مقدمي العطاءات الذين لا يحتمل ترسية العقد عليهم، وذلك قبل انتهاء مدة نفاذ عطاءاتهم وبعد أن تكون التوصية بالإحالة قد صدرت. في هذه الحالة، يتم الاحتفاظ بضمانات العطاء العائدة لمقدمي العطاءات الذين يحتلون المراتب الثلاث الأولى عملاً بأحكام المادة 38.2 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. |  |
| 17.6 يعاد ضمان العطاء لمقدم العطاء الفائز بعد توقيعاتفاقية العقد وتقديمه ضمان حسن الأداء المطلوب. |  |
| 17.7 يمكن أن تصادر جهة التعاقد ضمان العطاء إذا:  (أ) سحب مقدم العطاء عطاءه قبل انتهاء مدة نفاذه وبعد غلق المناقصة، باستثناء ما نصت عليه الفقرتين 16.2 و22.3 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات؛ أو |  |
| (ب) فشل مقدم العطاء الفائز خلال المدة المحددة في: |  |
| (1) التوقيع على العقد، أو |  |
| (2) تقديم ضمان حسن الأداء المطلوب. |  |
| (ج) إذا تقدم مقدم عطاء غير ناجح بشكوى أو اعتراض وفقاً للمادة 36 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وتبين عندها للسلطات المختصةأن هذهالشكوى أو هذا الاعتراض كان لأسباب خاطئة أو غير مبررة؛ إن قيمة الأضرار الناتجة عن هذا التأخير في توقيع العقد سوف يتم تعويضها وفق القوانين العراقية والإجراءات النافذة. |  |
| 17.8 إذا لم يقدم بعض مقدمي العطاءات ضمان العطاء وذلك بسبب الإعفاء المنصوص عنه في القوانين العراقية النافذة، كما هو الحال مثلاً بالنسبة للشركات العامة أو غيرها بحسب ما هو محدد في **ورقة بيانات العطاء**للمادة 17.1 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، و |  |
| أ) إذاسحبمقدمالعطاءهذاعطاءهقبلانتهاءمدةنفاذهالمحددةمنقبلهفياستمارةتقديمالعطاءوبعدغلقالمناقصة،باستثناءمانصتعليهالمادة 16.2 منالتعليماتإلىمقدميالعطاءات؛أو |  |
| ب) إذاأصبحمقدمالعطاءهذامقدمالعطاءالفائزولكنفشلفيتوقيعالعقدوفقاًللمادة 37 منالتعليماتإلىمقدميالعطاءات؛أوفيتقديمضمانحسنالأداءوفقاًللمادة 38 منالتعليماتإلىمقدميالعطاءات؛  فعندها، يمكن لجهة التعاقد- في حال نصت **ورقة بيانات العطاء** على ذلك-، أن تعلن عدم اهلية مقدم العطاء لإرساء العقد عليه ، وأن تمضي في تطبيق الإجراءات الإدارية المنصوص عنها في **ورقة بيانات العطاء**. |  |
| 18.1 يجب أن يُعِدّ مقدم العطاء عطاءه ويقدمه بنسخته الأصلية ويجوز أن تشمل قرصاً مدمجاً (Compact Disk) بالعرض الفني، أما العرض المالي فيقدم في نسخة أصلية (ورقية) واحدة **.** | **18. شكلوتوقيعالعطاء** |
| 18.2 يجب أن يتضمن العطاء الأصلي وكل من النسخ كافة الوثائق المحددة في المادة 12.1 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، على أن تكون كل وثائق العطاء مطبوعةً أو محررةً بحبر لا يزول، وموقعةً من مقدم العطاء أو الشخصالمخوللإلزام مقدم العطاء بالعقد.يجب أن يكون هذا التفويض بحسب ما هو محدد في**ورقة بيانات العطاء،** من قبل المخولين قانونياً للتوقيع والذي بموجب المادة12.1 (ج) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات سوف يرفق بالعطاء. على مقدم العطاء التأكد من توقيع المخولللتوقيع على استمارة تقديم العطاء (Bid Submission Form) وعلى كل صفحة من صفحات جداول الأسعار (Price Schedules) وعلى كافة الوثائق المرفقة بعطائه وذلك من الشخص الموقع على العطاء. ويجب أن تكون الاضافات والتصحيحات موقعة من قبل مقدم العطاء وان يكون التوقيع عليها بالاسم الاول أو بالأحرف الأولى. على مقدم العطاء أن يحدد الأسعار بالحروف والأرقام على النحو المطلوب في جداول الأسعار. إن أية شروط أخرى يتم تحديدها في **ورقة بيانات العطاء**. |  |
| 18.3 يجب ألا يحتوي العطاء على أيةكتابة بين السطور أو محو أوتعديلات لوثائق المناقصة، باستثناء تلك الضرورية لتصحيح الأخطاء التي ارتكبها مقدم العطاء أثناء إعداد مستندات العطاء. وفي هذه الحالة، يتوجب على المخول أو المخولين للتوقيع على العطاء التوقيع كاملاً وبالأحرف الأولى على هذه التصحيحات. |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **د – تسليم العطاءات** | |
| 19.1**(أ)** يتم تسليم العطاءات باليد أو بالبريد الالكتروني او البريد الخارجي السريع كما محدد في ورقة بيانات العطاء | **19. ختم وتأشير العطاءات** |
| **(ب)** عدد نسخ العطاء المطلوبة بالإضافة الى العطاء هو ***(ثلاث نسخ متطابقة مع العطاء الأصلي)***  ***-*** على مقدم العطاء وضع النسخة الأصلية (في غلاف مفصل) ويتم تأشيره بعبارة (نسخة أصلية) ووضع كل نسخة من النسخ الأضافية في غلاف منفصل يتم تأشير كل مغلف بعبارة ( نسخة أضافية ) وتوضع هذه المغلفات (الاصلية والأضافية) في مغلف واحد.  **-** تكون جميع النسخ ( مختومة بختم حي من الشركة). |  |
| 19.2 يتعين على الأغلفة الداخلية والخارجية أن: |  |
| (أ) تحمل إسم وعنوان مقدم العطاء مع ختمه على الزوايا الأربع من الغلاف؛ |  |
| (ب) **تكون موجهة إلى جهة التعاقد على العنوان المحدد** في **ورقة** بيانات العطاء**؛** |  |
| (ج) تحمل اسم ورقم المناقصة وكتاب الدعوة، كما هو محدد في **ورقةبيانات العطاء؛** |  |
| (د) وأن تحمل عبارة "لا يفتح قبل [الوقت والتاريخ]"، على أن تستكمل بالوقت والتاريخ المحددين في**ورقةبيانات العطاء** للفقرة 20.1 منالتعليمات إلى مقدمي العطاءات. |  |
| 19.3 إذا لميكن الغلاف الخارجي مختوماًومؤشّراً عليه وفق ما هو محدد في المادة19.2 من التعليماتإلى مقدميالعطاءات المذكورة أعلاه ووفق القوانين العراقية النافذة، فعندها لن تتحمل جهة التعاقد أية مسؤولية لفقدانالعطاء أو فتحهقبلموعد فتح العطاءات. |  |
| 20.1 **يجب أن يتم تسليم العطاءات إلى جهة التعاقد على العنوان المحدد في المادة 19.2 (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات،وفي مهلة لا تتجاوز الوقت والتاريخ المحددين في ورقة** بيانات العطاء. يتم إصدار وصل من قبل جهة التعاقد إلى كل مقدم عطاء تم استلام عطائه، وتحتفظ جهة التعاقد بنسخة لها كمرجع لاحق. | **20. الموعد النهائي لتسليم العطاءات** |
| 20.2 قبل الموعد النهائي لتسليم العطاءات، يجوز لجهة التعاقد وفق تقديرها تمديد الموعد النهائي لتسليم العطاءات من خلال تعديل وثيقة العطاء وفقاً للفقرة 5.3 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وفي هذه الحالة سوف تمتد كافة حقوق وواجبات جهة التعاقد ومقدمي العطاءات الملتزمين بها قبل التمديدإلى الموعد النهائي بحسب المهلة الجديدة. |  |
| 21.1 سيتم رفضأي عطاء تستلمه جهة التعاقد بعد الموعد النهائي لتسليم العطاءات المحدد في المادة 20 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. | **21.العطاءاتالمتأخرة** |
| 22.1 يجوز لمقدم العطاء تعديلأو سحب عطائه بعد تقديمه إلى جهة التعاقد وذلك قبل الموعد النهائي المحدد مسبقاً لتسليم العطاءات، على أن يقدم لجهة التعاقدإشعاراً تحريرياً بتعديلأو سحب العطاء، موقعاً من المخول للتوقيع بذلك مع تفويض نافذ بالتوقيع. | **22. تعديل وسحبالعطاءات** |
| 22.2 يتوجب على مقدم العطاء إعداد أي تعديل أو إستبدال لعطائه ووضعه في غلاف مختوم ويتم التأشير عليه وفق الأصول، ويرسله الى جهة التعاقد قبل الموعد النهائي لتسليم العطاءات بحسب ما يلي: |  |
| (أ) على مقدم العطاء تقديم نسخة أصلية مع عدد النسخ المحدد في **ورقة بيانات العطاء**للمادة 19.1 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، لأي تعديل على عطائه، وذلك في غلافين يتم التأشير عليهما بشكل واضح بـ: "تعديل العطاء – الأصل" أو "تعديل العطاء – النسخ"، أو "استبدال العطاء – الأصل" و "استبدال العطاء – النسخ" بحسب الحالة. يوضع الغلافين ضمن غلاف خارجي مختوم يتم التأشير عليه بذلك بشكل واضح بـ: "تعديل العطاء" أو "إستبدال العطاء". |  |
| (ب) الأحكام الأخرى المتعلقة بالتأشير على تعديلات العطاء، يجب أن تتم وفقاً للفقرتين 19.2 و19.3 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. |  |
| 22.3 يتوجب على مقدم العطاء الراغب في سحب عطائه إشعار جهة التعاقد تحريرياً قبل الموعد النهائي المحدد مسبقاً لتسليم العطاءات. يجب أن يتم استلام إشعار سحب العطاء قبل الموعد النهائي المحدد لتسليم العطاءات كما يجب أن: |  |
| (أ)يكون موجهاً إلى جهة التعاقد على العنوان المحدد في المادة 19.2 (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات؛ |  |
| (ب)يحمل الاسم والمرجع في كتاب الدعوة والمحدد في المادة 19.2 (ج) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وأن يتم التأشير عليه بـ "إشعار بسحب العطاء"؛ و |  |
| (ج) أن يتضمن تفويضاً نافذاً يخول للتوقيع على الإشعار بسحب العطاء. |  |
| 22.4 إن العطاءات المطلوب سحبها وفقاً للمادة 22.3 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، سوف تعاد إلى مقدمي العطاءات دون فتحها. |  |
| 22.5 لا يجوز سحب أو استبدال أو تعديل أي عطاء خلال الفترة التي تلي الموعد النهائي لتسليم العطاءات وحتى انتهاء فترة نفاذ العطاء المحددة في المادة 16 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. إن سحب العطاء خلال هذه الفترة قد يؤدي إلى مصادرة ضمان العطاء، وفقاً للمادة 17.7 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **هـ – فتح وتقييم العطاءات** | |
| 23.1 ستقوم لجنة فتح العطاءات لدى جهة التعاقد بفتح جميع العطاءات بما في ذلك اشعارات الإنسحابات والتعديلات، وذلك في جلسة عامة بحضورالراغبين من مقدمي العطاءات او ممثلي مقدمي العطاءات (المخولين)، في الوقت والتاريخ والمكان كما هو محددفي **ورقة بيانات العطاء**. على مقدمي العطاءات او ممثلي مقدمي العطاءات التوقيع على سجل الحضور كإثبات عل حضورهم. | **23. فتحالعطاءات** |
| 23.2 يتم أولاً فتح الأغلفة المؤشّر عليها بـالانسحابات وقراءة محتوياتها، ولا تفتح بعدها أغلفة العطاءات التي تم سحبها بل تعاد كما هي إلى مقدم العطاء . لا يقبلبأي إشعار لسحب العطاء إلا إذا تم قراءة إشعار الإنسحاب مع التفويض النافذ علناً خلال جلسة فتح العطاءات. وثم يتم فتح الأغلفةالتي جرى التأشير عليها بـالإستبدالات وقراءة محتوياتها ويتم استبدالها ولا تفتح بعدها أغلفة العطاءات التي تم استبدالها، بل تعاد كما هي إلى مقدم العطاء مغلقة. لا يسمح بأي إشعار لاستبدال العطاءإلا إذا تم قراءة إشعار الإستبدالمع التفويض النافذ بهذا الاستبدال علناً خلال جلسة فتح العطاءات. الأغلفة المؤشّر عليها بـتعديلات مع التفويض النافذ يجب أن تفتح وتقرأ محتوياتها علناً مع العطاء العائد لها المقدم أصلاً والذي تم تعديله. |  |
| 23.3 يتم فتح العطاءات في وقت واحد، ويقرأ علناً: اسم مقدم العطاء وسعر العطاء لكل بند أو جدول (أو مجموعة) بما في ذلك أية تخفيضات، و وجود أو عدم وجود ضمان العطاء في حال كان مطلوباً، ووجود أو عدم وجود التفويض بالتوقيع المطلوب، إضافة إلى أية تفاصيل أخرى قد تراها جهة التعاقد مناسبة. لا يرفض أي عطاء خلال جلسة فتح العطاءات باستثناء العطاءات المتأخرة عملاً بالفقرة 21.1 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. |  |
| يتم التأشيرعلى جميع صفحات كل من العطاءات الأصلية بختم لجنة فتح العطاءات مع توقيع أعضائها على جميع صفحات جداول الأسعار الأصلية الخاصة بكل عطاء. |  |
| 23.4 إنالعطاءات (والتعديلات التي تُرسل وفقاً للفقرة 22.2 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات) والتي لم يتم فتحها وقراءتها خلال جلسة فتح العطاءات، لا تخضع للتقييم مهما كانت الظروف. |  |
| 23.5 تُعِد جهة التعاقد محضراً لجلسة فتح العطاءات في نهاية الجلسة متضمناً المعلومات المذكورة في الفقرات 23.1 و23.2 و23.4 و23.6 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات المذكورة أعلاه، بالإضافة إلى ما يلي وبالحد الأدنى: |  |
| - إغلاق الأغلفة بإحكام وختمهاأو تشميعها؛ |  |
| * + - * + سعر العطاء (لكل وحدة (lot) إن وجد)، بما في ذلك أيةتخفيضات أو أية أسعار مشروطة أو أية تخفيضات على أساس عطاءات أخرى؛ |  |
| * + - * + التأشيربعلامة واضحة حول كل تعديل أو محو أوتصحيح لمقدم العطاء على جداول الأسعار،وذلك مع توقيع رئيس وأعضاء لجنة فتح العطاءات؛ |  |
| * + - * + وضع خط أفقي بجانب كل فقرة(بند) غير مسعرة،وذلك مع توقيع رئيس وأعضاء لجنة فتح العطاءات؛ |  |
| * + - * + توقيع مقدم العطاء على استمارة تقديم العطاء وعلى مستندات العطاء الأخرى المرفقة وعلى كل صفحة من جداول الأسعار؛ |  |
| * + - * + عدد الأوراق المكون منها كل عطاء؛ |  |
| * + - * + أية ملاحظات أوتحفظات ذات صلة مدونة في العطاء من مقدم العطاء؛ |  |
| * + - * + أية ملاحظات أو تحفظات أخرى قد تبديها اللجنة على أي من مرفقات العطاء. |  |
| يوضع ختم اللجنة على جميع محتويات العطاء والمرفقات ويتم توقيع رئيس وأعضاء اللجنة على جميع صفحات جدول الكميات المسعر لمقدمي العطاء. |  |
| 23.6يطلب من ممثلي مقدمي العطاءات الحاضرينالتوقيع على محضر جلسة فتح العطاءات مع الحق بإضافة أية ملاحظة على أداء اللجنة. إن عدم توقيع أي مقدم عطاء على محضر الجلسة لا يُبطِل مضمون ونفاذ المحضر. يجب توزيع نسخ عن المحضر إلى كل مقدمي العطاء الذين يرغبون بالحصول على نسخة منه. |  |
| 23.7 سيتم إعلان جميع أسعار العطاءات والمواصفات الفنية ومدد التنفيذ رسمياً على لوحة إعلانات جهة التعاقد مع التأكيد على أن الأسعار والمواصفات المعلنة خاضعة لمزيد من التدقيق والتحليل. |  |
| 23.8سيتــم إحالة العطاءات إلى لجنة تقييم وتحليل العطاءات بموافقة رئيس جهة التعاقد. |  |
| 24.1 يمكن لجهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) ، ووفقاً لتقديرها، طلب توضيحاتمن مقدم العطاء حول عطائه أثناء عملية تقييم العطاءات. يجب أن يكون طلب التوضيح والإجابة عليه تحريرياً؛ ويمنع طلب أو تقديم أو السماح بتغيير السعر أو مضمون العطاء، إلاإذاكانذلك لتصحيح أخطاء حسابية تكتشفها جهة التعاقد خلالعمليةتقييم العطاءات وفقاً للفقرة 27.1 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. | **24. توضيحالعطاءات** |
| إذا لم يقم مقدم العطاء بتقديم التوضيحات بشأن عطائه في الموعد والوقت المحددين لذلك في طلب جهة التعاقد، فقد يؤدي ذلك إلى رفض عطائه. |  |
| 25.1 لا يجوز الكشف عن أية معلومات تتعلق بفحص، توضيح، وتقييم ومقارنة العطاءات والتوصية بإرساء العقد، إلى مقدمي العطاءات أو أي شخص آخر غير معني رسمياً بعملية العطاء، وذلك إلى أن يتم تبليغ جميع مقدمي العطاءات بإشعار إرساء العقد. | **25. سريةالإجراءات** |
| 25.2 إذا حاول مقدم العطاء التأثير على جهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) في عملية تقييمهاللعطاء ومقارنة العطاء،أو في قرارهابترسية العقد، فأن ذلك يؤدي إلى رفض عطائه. |  |
| 25.3 إذا رغب أي مقدم عطاء بالإتصال بجهة التعاقد بشأن مسألة تتعلق بعطائه خلال الفترة الممتدة من تاريخ فتح العطاءات إلى تاريخ ترسية العقد، فعليه أن يقومبذلك تحريرياً. |  |
| 26.1 ستقوم جهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) تقييم وتحليل العطاءات لتتأكد من أنها كاملة ومن عدم وجود أخطاء حسابية ومن وجود ضمان العطاء المطلوب وأنه تم التوقيع على الوثائق وفق الأصول ومن أن العطاءات صحيحة بشكل عام. | **26. التدقيق الأولي للعطاءاتوتحديداستجابتها** |
| 26.2 يمكن لجهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) قبول أية شكليات ثانوية أو عدم مطابقة أو انحرافاتبسيطة في العطاء، إذا كان ذلك لا يشكل انحرافاً جوهرياً، على أن لا يجحف هذا القبول أو يؤثر على ترتيب أي مقدم عطاء في التقييم. |  |
| 26.3 قبل التحليل المفصّل، وعملاً بالمادة 29 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، تحدد جهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) ما إذا كان العطاء بجودة مقبولة ،مكتملاً، ومستجيباً جوهرياً لمتطلبات وثيقة العطاء. لأغراض هذا التأكد، فإن العطاء الذي يستجيب جوهرياً هو العطاء المتطابق مع جميع أحكام وشروط ومواصفات وثائق المناقصة دون أية انحرافات جوهرية أو استثناءات أو اعتراضات أو شروط أو تحفظات. إن الانحراف أو الاستثناء أو الاعتراض أو الشرط أو التحفظ الجوهري هو ذلك: |  |
| (1) الذي يؤثر بشكل جوهري على نطاق أو جودة (الأدوية واللقاحات) والخدمات المتصلة بها؛ أو |  |
| (2) الذي يحد بأيشكلجوهري وبما لا يتوافق مع وثيقة العطاء، من حقوق جهة التعاقد أو من الواجبات التعاقديةلمقدم العطاء الفائز؛ أو |  |
| (3) الذي يؤثر بشكل غير عادل، في حالة قبول جهة التعاقد لهذا التحفظ (او التغيير...) الجوهري، على الموقف التنافسيلمقدمي العطاءات الآخرين الذين قدموا عطاءات مستجيبة جوهرياً. |  |
| 26.4 سترفض جهة التعاقد (لجنة تقييم و تحليل العطاءات) العطاء الذي لا يستجيب جوهرياً، ولا يجوز لمقدم العطاء لاحقاً تصحيح عدم المطابقة ليصبح عطاؤه مستوفياً الشروط. تستند جهة التعاقد في قرارها ما اذا كان العطاء مستجيباً للشروط أم لا على محتويات العطاء نفسه. |  |
| 27.1 سيتم تصحيح الأخطاء الحسابية على الشكل التالي: إذا كان هناك من تعارض بين سعر الوحدة (unit price) وبين المجموع (المبلغ) الإجمالي (total price)، الذي ينتج عن ضرب سعر الوحدة بالكمية،أو بين المجموع الفرعي (subtotal) والمجموع الإجمالي (total price)، تُعتمد سعر الوحدة ومن ثم المجموع الفرعي (subtotal) ويصحح المجموع الإجمالي. إذا كان هناك تعارض بين الكلمات(الأحرف) والأرقام، تُعتمد المبالغ المذكورة بالكلمات(الأحرف). إذا رفض مقدم العطاء تصحيح الأخطاء الحسابية، سوف يتم رفض عطائه ومصادرة قيمة ضمان عطاؤه. | **27. تصحيح الأخطاء** |
| 28.1 بهدفتسهيل إجراءات التحليلوالمقارنة،يتعينعلىجهةالتعاقد(لجنة تقييم و تحليل العطاءات) تحويلجميعأسعارالعطاءاتالمقدمةبعملاتمختلفةإلىالدينار العراقي، وذلك باستخدام سعر الصرف المعتمد في عملياتالبيع المماثلةوالصادر عن المصرف المركزي أو مصرف تجاري في العراق. | **28. التحويلإلىعملةواحدة** |
| 28.2 إن سعر الصرف الذي سيعتمد لتحويل جميع الأسعار المقدمة بعملات مختلفة إلى الدينار العراقي، هو سعر الصرف الصادر بتاريخ فتح العطاءات. |  |
| 29.1 سوف تقوم جهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) بتقييم ومقارنة العطاءات التي حققت الإستجابة الجوهرية وفقاً للمادة 26 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. | **29. تقييم ومقارنة العطاءات** |
| 29.2 بهدف مقارنة وتقييم العطاءات وتحديد ترتيب المرشحين، سوف تتم مقارنة العطاءات المستجيبة على أساس تسليم (الأدوية واللقاحات) - DDP - إلى موقع المستخدم النهائي أو على أساس التوصيل المجاني إلى موقع المستخدم النهائي. |  |
| 29.3 بهدف مقارنة وتقييم العطاءات وتحديد ترتيب المرشحين، سوف يتم احتساب: |  |
| * أسعار (الأدوية واللقاحات) المحلية أو (الأدوية واللقاحات) الأجنبية المتوفرة في العراق كما وردت في جدول الأسعار المرفق في **القسم الرابع (2)** بموجب الفقرة 14.3. من التعليمات إلى مقدمي العطاءات؛ * سعر عقد الصيانة السنوية (Annual Maintenanse Contract-AMC) كما ورد في جدول الاسعار المرفقة في القسم الثاني ورقة بيانات العطاء وفي حال نصت قائمة متطلبات التعاقد والفقرة 3-14من التعليمات الى مقدمي العطاءات على ضروره تأمين صيانة للسنوات التي تلي فترة ضمن العيوب |  |
| * أسعار (الأدوية واللقاحات) التي سيتم استيرادها من خارج العراق كما وردت في جدول الأسعار المرفق في **القسم الرابع (3)**بموجب الفقرة 14.3.2 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات؛ |  |
| 29.4 في حال حددت قائمة متطلبات التعاقد (القسم السادس)إمكانية تقديم عطاءات لأكثر من جدول (أو مجموعة)، فعندها يتوجب على مقدمي العطاءات أن يحددوا أسعار كل جدول (أو مجموعة) وفقاً للفقرة 14.7 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. سوف يتم تقييم العطاءات المقدمة لكل جدول (أو مجموعة) بشكل منفصل. |  |
| 29.5 يمكن أن يتم ترسية العقود لكل جدول (أو مجموعة) بشكل منفصل، وذلك على مقدم العطاء الذي قدم العطاء المستجيب وذات التقييم الأقلكلفةً(Lowest Evaluated Bid) ، بحسب المادة 8 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وبعد تطبيقالأفضلية المحليةوفقالمادة 30 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. |  |
| 30.1 ما لم ينص على خلاف ذلك في ورقة بيانات العطاء, يتم اعتماد هامش للأفضلية للعطاءات المقدمة من مقدمي العطاءات المحليين . | **30. الأفضلية المحلية** |
| 31.1 تحتفظ جهة التعاقد بحقها في قبول أو رفض أي عطاء أو في إلغاء عملية المناقصة ورفض جميع العطاءات في أي وقت قبل إصدار كتاب الإحالة والتبلغ به رسمياً، وذلك من دون أن تتحمل أية مسؤولية/التزامات قانونية تجاه مقدم(ي) العطاء(ات) الذي(ن) تأثر(وا) بذلك. | **31. حق جهة التعاقد في قبول أو رفض أيعطاءأو كل العطاءات** |
| في حال تمَّ الإلغاء، ستقوم جهة التعاقد بإعادة جميع العطاءات التي جرى تقديمها وتحديداً ضمان العطاءات مع مبلغرسمشراء وثائق المناقصةبحسب ما تم تسديده من مقدمي هذه العطاءات. |  |
| 32.1 ستحدد جهة التعاقد ، ما إذا كان مقدم العطاء المستجيب للشروط والذي يحقق الأهلية القانونية المحددة، والذي قدم العطاء ذي التقييم الأقلكلفةً(Lowest Evaluated Bid)، يحقق المؤهلات المحددة في المادة 8.1 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وذلك للتأكد من قدرته على تنفيذ العقد بشكل مقبول . | **32. الأهلية القانونية ومؤهلاتمقدمالعطاء** |
| 32.2 إن هذا التحديد يعتمد على تقييم قدرات مقدم العطاء المالية، الفنية، والانتاجية. وسيكون على أساس دراسة وتحليل الإثباتات الموثقة لمؤهلات مقدم العطاء والمقدمة منه بموجب الفقرة 8.1 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، بالإضافة إلى أية معلومات أخرى تراها جهة التعاقد ضرورية ومناسبة . |  |
| 32.3 يعتبر التأهيل الناجحشرطاً أساسياً لترسيةالعقد على مقدم العطاء المؤهل قانونياً والذي قدم العطاء (الوحدة/المجموعة) ذي التقييم الأقلكلفةً(Lowest Evaluated Bid). أما إذا كانت نتيجة التأهيل سلبية، فسيؤدي ذلك إلى رفض عطاء مقدم العطاء ذي التقييم الأقلكلفةً؛ وفي هذه الحالة، ستقوم جهة التعاقد بعملية تقييم مشابهة لقدرات مقدم العطاء ذي التقييم الأقلكلفةًالذي يلي، للتأكد من قدرته على تنفيذ العقد بشكل مقبول. |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **و – ترسية العقد** | |
| 33.1 مع مراعاة أحكام المواد 29 و30 و32 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، ستقوم جهة التعاقد بترسية العقد على مقدم العطاء المؤهل قانونياً صاحب العطاء المستجيب جوهرياًوذي التقييم الأقلكلفةً، وذلك شرط أن يكون قدتم التأكد من مؤهلاته لتنفيذ العقد بشكل مقبول. | **33.معايير الترسية** |
| 33.2 قبل ترسية العقد، يتوجب على جهة التعاقدالتأكد من صحة ونفاذالمستندات/النماذج الأساسية المقدمة في عطاءات المرشحين لا سيما ضمان العطاء وذلك عبر السلطات المختصة. |  |
| 34.1 بعد التعاقد ، تحتفظ جهة التعاقد بحقها في زيادة كمية البنود والخدمات المحددة أصلاً في قائمة متطلبات التعاقد بنسبة لاتزيد عن 20% أو تخفيض الكمية بنسبة لاتزيد عن 15% من قيمة العقد، (كما محدد في ورقة البيانات ) وذلك من دون أي تغيير في أسعار الوحدات أو الشروط والأحكام الأخرى | **34.حق جهةالتعاقد في تعديل الكميات عندإرساء العقد** |
| 35.1 قبل انتهاء فترة نفاذ العطاء، ستقوم جهة التعاقد بإشعار مقدم العطاء الفائز بموجب إشعار تحريري أو عبر الكابل على أن يُتبَع بخطاب تحريري مسجل، بأن عطاءه قد قُبِل. في الوقت نفسه، يتعين على جهة التعاقد إشعار جميع مقدميالعطاءاتالآخرين بنتيجة عملية ارساء العطاء، كما ستقوم بنشر النتائج وفقاً للقوانين العراقية النافذة، مع تحديد اسم ورقم المناقصة وعدد الوحدات/المجموعات والمعلومات التالية: (1) أسماء جميع مقدمي العطاءات الذين قدموا عطاءات، و(2) أسعار العطاءات كما تم الإعلانعنهافي جلسة فتح العطاءات، و(3) اسم والسعر الذيتمتقييمهلكل عطاء تمَّ تحليله، و(4) أسماء مقدمي العطاءات الذين رفضت عطاءاتهم وأسباب رفضها،و(5) اسم مقدم العطاء الفائز والسعر المقدم والعملة،بالإضافة إلىمدة العقد وموجز عن نطاق العقد موضوع الترسية. | **35.إشعاربقرار الترسية** |
| 35.2 يُعَد الإشعار بقرار الترسية والتبليغ به تأسيساً للعقدالذي يصبح نافذاً فوراً(عقد اولي)، وذلك بحسب قرار التسوية القانونية المتعلقبأي طعنقد يتقدم به أيمقدمعطاءغيرفائزوفقاًللمادة 36 منالتعليماتإلىمقدميالعطاءات. |  |
| 35.3 بعد تقديم العقد الموقع من قبل مقدم العطاء الفائز مرفق بضمان حسن الأداء وفقاً للمادة 38 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، ستقوم جهة التعاقد فوراً بإعادة ضمانات العطاءات إلى مقدمي العطاءات غير الفائزين وفقاً للمادة 17 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. |  |
| 35.4 يتعين على جهة التعاقد الاستجابة فوراً وتحريرياً إلى أي مقدم عطاء قد يتقدم إلى جهة التعاقد مستفسراً عن أسباب عدم اختيار عطائه، بعد استلامه للإشعار بقرار الترسية. |  |
| تعتمد الآلية المعتمدة بالنظر في الشكاوى الخاصة لمقدمي العطاءات وفقاً لتعليمات تنفيذ العقود الحكومية العامة النافذة. | **36.الشكاوى والطعون** |
| 37.1 فوراً بعد إشعار مقدم العطاء الفائز بقبول عطائه من قبل جهة التعاقد،وبعد انتهاء فترة انتظار تسوية الشكاوى والطعون وفقاً للمادة 36 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات (إن وجدت)، سترسل جهة التعاقد اتفاقية العقد المحددة في**القسم التاسع** من وثائق المناقصة والتي تشمل كل ما تم الإتفاق عليه بين الطرفين، إلى مقدم العطاء الفائز.يجب أن يتم تصديق العقد كما هو محدد في **ورقة بيانات العطاء**. | **37.توقيعالعقد** |
| 37.2  في حال تقدم أحد مقدمي العطاءات بطعن بحسب الفقرة 36، يبقى لجهة التعاقد الحق بمتابعة إجراءات التعاقد مع مقدم العطاء الفائز إذا وجدت جهة التعاقد أن العقد يستوفي جميع الشروط وأنه من المصلحة العامة عدم تأخير بدء تنفيذ العقد وأن مثل هذا التأخير/الإلغاء سوف يتسبب بأضرار كبيرة، وذلك بعد: |  |
| (أ) إشعار المحكمة المختصة بقرارها مع كافة التفاصيل والتبريرات؛ و |  |
| (ب) تأمين الحصول على موافقة المحكمة المختصة عبر تقديم تعهد موقع بالتعويضعن أية أضرار قد تنتج في المستقبل بسبب تنفيذ العقد وذلك في حال كان حكم المحكمة المختصة مخالفاًلقرار جهة التعاقد. |  |
| 38.1 يتعينعلى مقدم العطاء الفائز أن يقدم ضماناً لحسن الأداء وفق الشروط العامة للعقد، خلال (ضمن المدة المحددة لتوقيع العقد)واعتباراً من تاريخ استلام الإشعاربقرارالترسيةالصادر عن جهة التعاقد او 29 يوما بضمنها مدة الاشعار الموجه من جهة التعاقد الى المرشح الفائز وحسب ما محدد في ورقة البيانات. تعفى الشركات العامة للدولة والقطاع العام من موجب تقديم ضمان حسن الأداء إذا كانت الأحكام والتعليمات النافذة في جمهورية العراق تمنح هذه الاستثناءات. | **38.ضمانحسنالأداء** |
| 38.2 عند فشل مقدم العطاء الفائز في تقديم ضمان حسن الأداء المذكور أعلاه أو في توقيع العقد خلال المدة المحددة في الفقرة 37.2 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، ستقوم جهة التعاقد بإرسال انذار رسمي إليه لتوقيع العقد وتقديم ضمان حسن الأداء في غضون خمسة عشر (15) يوماً من تاريخ استلام هذا الانذار؛ وبعد مضي هذه المدة، يحق لجهة التعاقد إلغاء الترسية ومصادرة ضمان العطاء لمقدم العطاء الناكل، وترسية العقد على مقدم العطاء المستجيب جوهرياً للشروط وذي التقييمالذي يليهبعد التأكد من أنه يستوفي المؤهلات المطلوبة لتنفيذ العقد. وفي هذه الحالة، وإضافةإلىمصادرةضمانعطائه،يتوجب على مقدمالعطاءالناكلأنيدفعالفرق مابينأسعارالعطائين. تُتخذ هذه الإجراءات بحق مقدمي العطاءات الناكلّين خلالفترةنفاذعطاءاتهم. |  |

|  |  |
| --- | --- |
| القسم الثاني | |
| ورقة بيانات العطاء  **(BDS)** | |
| إن المعلومات الخاصة التالية المتعلقة ب(الأدوية واللقاحات) التي سيتم التعاقد عليها سوف تكمِّل أو تضيف أو تُعدِّل الأحكام المحددة في التعليمات الى مقدمي العطاءات.عند وجود أيتناقض، تعتمد الأحكام الواردة في **ورقة بيانات العطاء**بدل تلك الواردة في التعليمات إلى مقدمي العطاءات. |  |
| **أ. عام** |  |
| اسم جهةالتعاقد :وزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا.(  اسم وكيل المشتريات (purchasing Agent) المفوض منقبلجهة التعاقد: لا يوجد  نوع السلع موضوع كتاب الدعوة: أدوية وكما مذكور في قوائم المناقصة  المناقصة: شراء ادوية  رقم المناقصة:MED/3 /2024 وعلى النحو الوارد في الموازنةالجارية  رقم كتاب الدعوة 3  إن عدد وأسماء الجداول (المجموعات) المحددة في قائمة متطلبات التعاقد هو**:** جدول **رقم (1)-(4)**  سنةالموازنة الاتحادية الجارية لوزارة الصحة لعام **2024** والمصدقة من السلطات المختصة ا لخاصة بشراء الادوية لـحسابوزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)  مصدر تمويل هذاالعقدهو: وزارة المالية | 1.1 |
| **ب. وثائقالمناقصة** | |
| **عنوانجهة التعاقد / بغداد-باب المعظم/وزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) /ط5/قسم الاعلام الدوائي والعلاقات العامة** [**والبريد**](mailto:والبريد) **الالكتروني هو ((**[**dg@kimadia.iq**](mailto:dg@kimadia.iq)**))رقم الهاتف(07705419074)**  **تسلم الاستفسارات باليدأوترسلبالبريد العادي أوبواسطةالبريدالسريعيقبل بواسطةالبريد الالكتروني**  **يتم اعتماد عنوان المناقص المثبت في العطاء عنوانا للمراسلات والتبليغات وعلى المناقص اشعار جهة التعاقد بكل تغيير يطرأ على هذا العنوان خلال مدة سبعة ايام من تاريخ حصوله.**  **بالاضافة الى ما ورد في تعليمات الى مقدمي العطاءات :**  **- يكون تاريخ انعقاد المؤتمر الخاص بالاجابة على استفسارات المشاركين في المناقصـــــــــــــة يوم 29/ 11 /2023.** | 4.1 |
| **ج،إعدادالعطاءات** | |
| **قائمة بأسماء مقدمي العطاءات المستبعدين(غير المؤهلين قانونياً)، متوفرة على العنوان الإلكتروني التالي:HTTP://WWW.mop.gov.iq**  **بالاضافة الى ما ورد في تعليمات الى مقدمي العطاءات يتم اضافة ما يلي:**  **- او المتلكأة او المخلة بالتزاماتها التعاقدية السابقة لدى نفس جهة التعاقد او في جهات تعاقد اخرى وبموجب وثائق اصولية**  **- تدرج الشركات في القائمة السوداء في الحالات التالية :-**  **أ- التعامل مع الشركات الاجنبية المقاطعة.**  **ب - ثبوت رشوة احد منتسبي الحكومة.**  **ج - ثبوت القيام بتزوير العطاءات او اي وثيقة من مستندات المناقصة.**  **د - ثبوت تقديم معلومات او امور مغايرة للحقيقة فيما يتعلق بالعمل المحال عليه بقصد الاضرار بالمصلحة العامة.**  **هـ- ثبوت مخالفة شروط المناقصة او المواصفات الفنية المتعاقد عليها بقصد الاضرار بالمصلحة العامة.**  **و- ثبوت عدم الالتزام باداب المهنة باتباع اساليب المنافسة غير المشروعة.**  **ي - الامتناع عن توقيع العقد بعد التبليغ بقرار الاحالة.**  **ك - سحب العمل بسبب ثبوت التلكؤ بتنفيذ المناقصة او اخلاله بالتزاماته التعاقدية** | 6.3 |
| **يكون تصديق للشهادات حسب تعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم (2) لسنة 2014 بخصوص البنود المستوردة من بلد عربي.**  شهادةالمنشأ  هيوثيقةتعدمنقبلالشركةالمنتجةاوالمصنعةللبضاعةوتصدقمنغرفةالتجارةبلدالمنشااوايةجهةمخولةقانونالاثباتحقيقةمنشاالسلعةوتكونالسلعةمنانتاجاوصنعبلدواحداوانيكونقداشتركفيانتاجهااكثرمنبلدوفيهذهالحالةيتماعتمادالبلدالذيجرتفيهاخرعمليةتحويلجوهريعلىالسلعة ( التجميع ) وتدرجفيالشهادةالمعلوماتالضروريةعنالبضاعة (نوعالبضاعة , الشركةالمنتجة,مكانالانتاج , الشركةالمصدرة ,الجهةالمستفيدة , واسطةالشحن ) وذلكلحمايةالمستهلكمنالغشالتجاريوالتقليد  مع مراعاة ماورد في الفقرة(ا) اعلاه يجوز اعتماد شهادة المنشأ الصادرة من بلد الشحن ( بلد التصدير ) مصدقة من الجهات العراقية المختصة في بلد الشحن ( بلد التصدير ) مع الاشارة الى منشأ المواد المستوردة والتي يجب ان تكون دقيقة من حيث المواصفات الفنية الخاصة بالمواد او المعدات المراد تصديرها الى العراق شرط وجود تعهد مصدق اصوليا من الشركة الشاحنة ( المصدرة ) والمجهزة للمواد الاستيرادية يتضمن تحملها كافة المسؤوليات المالية والقانونية المتعلقة بمدى صحة المعلومات المذكورة في شهادات المنشأ الاصلية المرسلة من الجهات المصنعة او المنتجة الى المجهز في دولة الشحن الاخيرة | 7.2 |
| المستندات الثبوتية لأهلية (الادوية واللقاحات) | 7.3 (ج) |
| فيما يخص الادوية |  |
| **المستندات الثبوتية لأهلية السلع: يجب أن يتضمن العطاء، إضافة إلى المستندات المذكورة في الفقرات 7.2 و 7.3 (أ) و(ب)، المستندات التالية:**   1. **ان تقدم شهادة المنشأ للمواد المستوردة لصالح جهة التعاقد الصادرة من البلد المصنع او المنتج او البلد الذي يتم فيه التجميع الاخير او بلد الشحن (بلد التصدير) مع الاشارة الى منشأ المواد الاستيرادية والتي يجب ان تكون دقيقة من حيث المواصفات الفنية الخاصة بالمواد او المعدات المراد تصديرها الى العراق شرط وجود تعهد مصدق اصوليا من الشركة الشاحنة والمجهزة للمواد الاستيرادية يتضمن تحملها كافة المسؤوليات المالية والقانونية المتعلقة بمدى صحة المعلومات المذكورة في شهادات المنشأ الاصلية المرسلة من الجهات المصنعة او المنتجة الى المجهز في دولة الشحن الاخيرة.** 2. **تقديم شهادات(, FDA,GMP.,EMA,JAP.,MHLW , Canadian ,AUS – TAG , UK.MHRA , SWISS –MEDIC) U.S).** 3. **تقديم شهادة تأسيس الشركة المجهزة والمنتجة على ان تكون اصلية ومصدقة وحديثة.** 4. **تقديم الحسابات الختامية الاصلية والمصدقة للشركة المنتجة للسنوات (الخمس الاخيرة) الحسابات الختامية التي تظهر تحقيق ارباح خلال السنوات (الخمس الاخيرة) وتحديد متوسط معدلاتها وعلى ان تقدم الحسابات الختامية باللغة الانكليزية والعربية حصرا ويكون مؤشر حساباتها الختامية الاصولية للسنوات الخمسة الاخيرة ايجابي.**   **على الشركات المشاركة في المناقصة تقديم اسعارها المثبتة في عقودها مع الدول الاخرى والدول المجاورة للعراق على ان تكون تلك الاسعار مرفقة مع العطاء وبتاييد وختم وتوقيع مقدم العطاء عليها.**  **تقديم ما يلي للمواد المصنعة من مشتقات الدم البشري :-**  **1- أ- شهادة السلامة الخاصة بمصادر انتاج المركب(plasma pool data) وشهادات التأكد من السلامة اثناء الانتاج.**  **ب- الطرق المستخدمة للتخلص من الفايروساتHBV,HCV,HIV وغيرها اثناء التصنيع.**  **ج- تقدم الشركة المنتجة طريقة تحليل وشهادة سلامة منتوجها النهائي بخلوه من الفايروسات Final product safety**  **2 - يكون الجلاتين المستعمل في الكبسول من اصل نباتي او حيواني (حلال) وحسب الشريعة الاسلامية مع تقديم مايثبت ذلك**  **3- الشركات المجهزة للادوية السرطانية ملزمة باعادة اصدار الكميات الفاشلة والمنتهية المفعول من هذه الادوية وعدم اللجوء الى طلب اتلافها من قبل شركتنا**  **4- على الشركات المجهزة لادوية CMI الالتزام بتوفير كافة متطلبات التشخيص والمتابعة السريرية وحسب الدليل العلاجي العراقي لمرضى CMI.**  **- شروط خاصة للمادة الحليب الطبي:**   1. **اعتماد وزن 400غم كوحدة قياس والحد الاعلى هو 1000 غم بالنسبة لكيماديا عند التعاقد** 2. **ان يكون الحليب مذكور في كتاب (BNF) او ((MARTIN (اخرطبعة) من الممكن ان تتغير المواصفات حسب المستجدات المشهودة التي قد تظهر مستقبلا.** 3. **ان يكون الحليب مطابق المواصفات البريطانية المحدثة اخيرا.**   **4- ان يكون معبأ في بلد المنشأ لتجنب التلوث خلال التعبئة**. |  |
| يجب أن تطابق (الادوية) المقدمة المقاييس المحددة للأدوية (pharmacopeia standards) بحسب ما ورد في المواصفات الفنية. إذا كانت (الادوية ) المقدمة غير مدرجة ضمن هذه المقاييس (على سبيل المثال، في حال تقديم دواء جديد)، يتوجب على مقدم العطاء أن يقدم بروتوكولات الاختبارات والمقاييس المرجعية البديلة لهذه (الادوية) .[ |  |
| **فيما يخص اللقاحات أمثلة عن هذه المواد/الفقرات:** |  |
| 1. يجب أن تكون اللقاحات التي سيتم تقديمها بموجب هذا العقد، مرخصة في بلد المنشأ وفي العراق عند توقيع العقد وذلك من قبل هيئة رقابة وطنية (NCA -National Control Authority) معترف بها. إن هيئة الرقابة الوطنية هي منظمة تقوم بأداء جميع الوظائف الحيوية الست(6) لمراقبة المنتجات البيولوجية وفق ما تحدده منظمة الصحة العالمية، وبالتحديد: الترخيص استناداً إلى مجموعة من المتطلبات المحددة مسبقاً؛ مراقبة أداء اللقاح الميداني (على الموقع)؛ نظام إطلاق اللقاحات في مجموعات؛ استخدام المختبرات عند الحاجة؛ إجراء عمليات التفتيش والمعاينة للممارسات الجيدة المعتمدة في التصنيع وتقييم الأداء السريري بشكل منتظم. يجب أن يحدد الترخيص من بلد المنشأ، أن مقدم العطاء لديه الترخيص من هيئة الرقابة الوطنية لتصنيع هذه (الأدوية واللقاحات). يجب أن ترفق بالعطاء، نسخة مصدقة عن هذا الترخيص بالإضافة إلى نسخة عن تسجيل اللقاح من قبل هيئة الرقابة الوطنية في بلد المنشأ. ويجب تقديم نسخة مصدقة عن الترخيص المعطى من قبل هيئة الرقابة الوطنية في العراق عند توقيع العقد. في حال عدم وجود هيئة رقابة وطنية ذي خبرة بيولوجية في العراق، على مقدم العطاء أن يقدم أدلة تثبت أن اللقاحات المقدمة هي مطابقة |  |
| **يطلب تسجيل السلع في العراق..**  **ملاحظة: لن تتم مصادرة ضمان العطاء أو ضمان حسن الأداء في حال فشل مقدم العطاء في تسجيل السلع.** | 7.4 |
| إحذفالفقرتين 7.4 (ب) و7.4.1 الواردةأدناهوأدخلالجملةالتالية:  "لا تنطبق المادة 7.4 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. لا تفرض القوانين النافذة في العراق تسجيل (الأدوية واللقاحات) التي سيتم التعاقد عليها بموجب هذا العقد"}.  **ملاحظة:**لن تتم مصادرة ضمان العطاء أو ضمان حسن الأداء في حال فشل مقدم العطاء في تسجيل (الأدوية واللقاحات). |  |
| يتوجب على مقدم العطاء الفائز، وفي مهلة أقصاها موعد توقيع العقد، تقديم الوثائق المطلوبة التالية من اجل تسجيل (الأدوية واللقاحات) التي سيتم تقديمها بموجب هذا العقد: [*حدد:* ***وثائق التسجيل المطلوبة أو أي شروط خاصة أخرى وفق القوانين العراقية النافذة وذات الصلة****].* | 7.4 (ب) |
| {ملاحظة: علىمقدميالعطاءاتالاستفسارعنشروطوإجراءاتتسجيل (الأدويةواللقاحات) فيأسرعوقتممكن،وذلكلتفاديأيتأخيرقدينتجخلالعمليةالتسجيلمنقبلمختلفالجهاتالحكوميةالمختصة. } |  |
| **- بالاضافة الى ما تم الاشارة اليه يتم مراعاة مايلي:**   1. **تكون الأحالة على الأدوية المسجلة حصراً .** 2. **كيماديا غير ملزمه بقبول العروض الغير مسجلة** 3. **في حالة تقديم عروض غير مسجله في المناقصه ولا يوجد اي عرض مسجل تحال كافة عروض الغير المسجلة الى لجنة السياسة الدوائية لاتخاذ القرار المناسب بصددها** 4. **في حال كون المادة غير مسجلة وتمت الموافقة عليها من قبل لجنة السياسات الدوائية فيتوجب على المجهز:**   **-على الشركة تسجيل مستحضراتها قبل تسديد مستحقاتها عن البضاعة المشحونة**  **-** في حالة الاحالة على شركة لمادة غير مسجلة يتم تقديم المواصفات وطريقة التحليل والمواد القياسية عند تأييد الاحالة وقبل ابرام العقد وخلال فترة اقصاها شهر واحد.  - في حال كون المادة غير مسجلة فلن يتم تسديد اي مستحقات الشركة لهذا العقد ما لم يتم تقديم ما يثبت تقديم وثائق المادة الى قسم التسجيل او اعادة تسجيلها |  |
| **للحصول على معلومات إضافية حول متطلبات التسجيل، بإمكان مقدمي العطاءات مراجعة وزارة الصحة /الدائرة الامور الفنية / قسم التسجيل / الطابق الثامن.** | 7.4.1 |
| لغة العطاء هي: [إختر لغة واحدة أو أكثر: **"العربية**" أو **"الإنجليزية**"].  **في حال وردت وثائق المناقصة والعقد باللغتين العربية والانكليزية عند الاختلاف في التفسير يكون اعتماد ما ورد باللغة العربية بوصفها اللغة الرسمية للدولة.** | 11.1 |
| **يجب أن يتضمن العطاء بالإضافة إلى المستنداتالمحددةفي الفقرة 12.1 من (أ) إلى (و)، المستندات التالية:**  **1-على مقدم العطاءالذي سبق له الاشتراك في المناقصة المعاد اعلانها ان يقدم وصل الشراء السابق لها مع وثائق العطاء للمناقصة المعاد اعلانها وفي حالة تعديل اسعار بشراء هذه الوثائق فيتحمل مقدم العطاء الفرق بين السعرين في حالة زيادة السعر ويرافق مع عطاءه الوصلين الاول والثاني.**  **2- وعند التعاقد يجب ان يكون المستفيد من الاعتماد المستندي هو نفس الجهة المتعاقد معها وتكون التفاصيل البنكية باسم تلك الشركة حصرا متضمنة اسم وعنوان البنك المراسل,اسم صاحب الحساب (الشركة المتعاقد معها) ورقم الحساب, الاسم والعنوان الكامل للمستفيد swift codeوsort code وIban... الخ{يجب ان يتم تثبيتها جميعا في العرض ولا يقبل ان يكون الحساب باسم الشخص واي تغيير في اسم وعنوان المستفيد والبنك المبلغ ورقم الحساب والمعلومات البنكية الاخرى بعد الاتفاق يعتبر مخالف بعد اعلام المجهز بالاحالة عن المعلومات المثبتة في العرض سيعرض المجهز الى غرامة.**  **3-تقديم تجديد اجازة المصنع بخصوص المصانع الوطنية**  **4- يجب تسجيل المصانع المشاركة وموادهم في قسم التسجيل في وزارة الصحة العراقية حيث ان الوزارة سوف لا تقوم بتسويق اي منتج غير مسجل.**  **5-المواد المعروضة يجب ان تكون باسمائها التجارية فيما اذا كانت المواد المعروضة باسماء علمية ,يجب ان يثبت دستور للادوية.**  **6-** تلتزم الشركات بتقديم حساباتها الختامية لاخر سنتين في حالة وجودها ( أي كون الشركة لا تمتلك حسابات ختامية كونها مؤسسة حديثآ)  **7- ضرورة قيام الشركات بتقديم كتاب عدم ممانعة صادر من الهيئة العامة للضرائب عند مشاركتها بالمفاتحات المعلنة , وفي حال تعذر ذلك سيتم حجز مبلغ يغطي الضريبة ولا يتم اطلاقه الا بعد ورود كتاب براءة ذمة صادر من الهئية العامة للضرائب** | 12.1 |
| مثالعلىذلك: |  |
| يتوجبعلىمقدم العطاء الذي ليس مُصنّعاً(جهة مصنعة)/مُنتجاً رئيسياًللأدوية أواللقاحاتالمطلوبة،أنيقدمالوثائقالتيتثبتأن(الأدوية واللقاحات)التيسيقدمهامطابقةلمعاييرالجودةالمعتمدةمنقبلالمُصنِّع الرئيسي لهذه (الأدوية واللقاحات)، وأن لديه القدرة على تقديم الكميات المطلوبة. يُعرَّف "المصنِّع الرئيسي" بالشركة التي تقوم بكافة مراحل تصنيع وإنتاج الأدوية أو اللقاحات،مع ما يشمل ذلك منمعالجة (processing) ومزج/خلط (blending)وصياغة (formulating)وتعبئة(filling)وتوضيب (packing) ووسم(labeling) واختبار الجودة (quality testing). يتوجبعلىمقدمالعطاءأنيقدمشهادةمنسلطةالرقابةالمختصة (competent Regulatory Authority – RA) تثبت أن الشركة المصنعة لديها الترخيص لتصنيع (الأدوية واللقاحات) |  |
| 14.3 معادلة عقد الصيانة كعقد مستقل والضمان والصيانة في تجهيز السلع .  أ-النسبة المئوية لعمل المعدات والاجهزة عاملة بشكل سليم وصحيح بنسبة x% طول مدة العقد  ب. النسبة المئوية فيحال تخطت فترة الاعطال سوف تكون x-100% فاذا تخطت فترة عطل ما بنسبة x-100% فيتوجب عندها تمديد فترة هذا العقد ضعف مدة الاعطال والتوقفات كتعويض عند توقف الاجهزة لهذه المدة على ان لا تتجاوز فترة التمديد مدة الصيانة المثبتة في العقد |  |
| 14.4 يعتمد الاصدار الاخير المعمول به للانكوتيرم (حدد سنة الاصدار للانكوتيرم المعمول به) |  |
| **بالاضافة الى ما ورد في التعليمات الى مقدمي العطاءات فانه سيتم:**  **- إهمال العرض المبني على تخفيض نسبة مئوية أو مبلغ مقطوع من اي العطاءات الاخرى المقدمة في المناقصة وعدم قبول اي تحفظ واي تخفيض للسعر يقدم بعد موعد غلق المناقصة ونؤكد على شرط عدم اجراء التغييرات بعد التبليغ بالاحالة واي رسالة للتخفيض ترد بعد تاريخ الغلق بدون طلب من كيماديا سيتم اهمالها وعدم النظر فيها.** | 14.6 |
| أ) **العملات الأجنبية: بالدولارالامريكي بالمناقصة او بشكل مطبوع رقما وكتابة وبصورة واضحة من دون مسح او شطب.** | 15.1 |
| يجب أن تكون فترة نفاذ العطاء**: 365** يوماً بعد الموعد النهائي لتسليم العطاءات، وذلك وفق المادة 20 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات المذكورة أدناه. لذلك، فإن كل عطاء يجب أن يكون نافذاً لغاية (29 / 11 / 2024]. | 16.1 |
| يجبأنيبقىضمانالعطاءنافذاًلمدة (28 ) يوماًبعدانتهاءفترةنفاذالعطاء. لذلك،فإنالعطاءالذييُقدممعضمانعطاءتنتهينفاذيتهقبل 27 /12/ 2024 سيتمرفضهعلىأنهغيرمستجيبللشروط. |  |
| {**ملاحظة**: يتم رفض العديد من العطاءات بسبب أخطاء بسيطة في احتساب فترة نفاذ ضمان العطاء. لذلك، يتوجب على جهة التعاقد التحديد بشكل واضح تاريخ انتهاءفترة نفاذ ضمان العطاء.} |  |
| {ملاحظة: أدخلعنداللزوم، "- وفقًالأمرسلطةالأئتلافالمؤقتة (المنحلة) رقم (87) لسنة 2004 أوأيقانونيحلمحلهالعامةوتعليماتتنفيذالعقودالحكوميةالنافذة، (تُعفى،لاتعفى ) الشركاتالعامةللدولةوالقطاعالعاممنتقديمضماناتالعطاء"}. | 17.1 |
| {فيحالقررتجهةالتعاقدذلك:"- عندقرارجهةالتعاقدبعدمطلبضماناتالعطاءفيحالةحصولهاعلىإستثناءاتمنالجهاتالمختصة."}. |  |
| يجبأنتكونقيمةضمانالعطاءمبلغ [أدخل: ( ) يحققنسبةتتراوحبين (1٪ - 3 ٪)منالكلفة التخمينية للمناقصةبالدينارالعراقيأومايعادلهابعملةٍقابلةللتحويلمنضمنقائمةالعملاتالتييُصدرالبنكالمركزيالعراقيأسعارصرفهاإلىالدينارالعراقي.]  بالاضافة الى ما تم الاشارة اليه في 17.1 تكون (ج) او سفتجة.  ممكن تقديم التامينات الاولية على شكل وصل قبض يدفع مباشرة الى خزينة جهة التعاقد (كيماديا )  مع مراعاة ما يلي:  1- تقدم التامينات الاولية من قبل مقدم العطاء او (اي من المساهمين في الشركة او الشركات المشاركة بموجب عقد مشاركة) لمصلحة جهة التعاقد ويتضمن الاشارة لاسم ورقم المناقصة.  2- تصدر الكفالة بامر الشركة المتعاقد معها او من تخوله اصوليا لاصدار الكفالة وبموجب تخويل رسمي مصدق.  3- تقترن الكفالة بكتاب صحة صدور (سري وشخصي) يرسل الى كيماديا من قبل المصرف المصدر للكفالة.  4- ان تكون صادرة باللغتين العربية والانكليزية.  - بالاضافة الى ما تم الاشارة اليه في 17.7 يتم مراعاة العبارة التالية:  (او رفض التصحيح على اخطائه الحسابية في العطاء وانعكاسها على قرار الاحالة وتتخذ بحقه الاجراءات القانونية المنصوص عليها في تعليمات تنفيذ العقود الحكومية). |  |
| **مع مراعاة الضوابط رقم (15)من تعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم 2 لسنة 2014 والخاص بالشركا ت الرصينة** | 17.4 |
| إذا أخلَّ مقدم العطاء بإحدى أحكام الفقرتين (1) و (2) من هذه المادة، ستقوم جهة التعاقد بإعتبارهناكلاً، ومن دون الإجحاف بأية تدابير أخرى، سيتم إبلاغ وزارة التخطيط لإتخاذ التدابير اللازمة بحقه (بما في ذلك تعليق مشاركته في تقديم العطاءات أو إدراج إسمه على القائمة السوداء) بحسب القوانين العراقية النافذة.  بالاضافة الى ما تم الاشارة اليه في تعليمات الى مقدمي العطاءات يتم اضافة التالي:  إذا امتنع المناقص عن التعاقد بعد تبليغه بالاحالة تتبع بحقه الاجراءات التالية:-  -تنفيذ العمل على حسابه دون الحاجه الى توجيه انذار او اتخاذ اي اجراء قانونى اخر.  - في حالة نكول المرشح الاول والثاني فلجهة التعاقد احالة المناقصة على المناقص الثالث ويتحمل كل من الناكلين الاول والثاني فرق البدلين وحسب فرق المبالغ الخاصة بالترشيح لهما ومصادرة التامينات الاولية للمرشحين الاول والثاني.  - في حالة نكول المرشح الثالث يتم مصادرة التامينات الاولية له ويتم اعادة الاعلان عن المناقصة ويتحمل المناقصون الناكلون الثلاث فرق البدلين كل بحسب سعره المقدم مع مصادرة التامينات الاولية للمناقصين الثلاث الناكلين.  - تطبق على المناقصين الناكلين الاجراءات المنصوص عليها في اعلاه عند حدوث النكول اثناء فترة نفاذ العطاءات الخاصة بالمناقصة. | 17.8 |
| يجب أن يكون تأكيد التخويل للتوقيع عن مقدم العطاء تحريرياً، إما بصيغة تفويض قانوني صادر عن مقدم العطاء لا يزيد عمره عن ثلاثة (3) أشهر، أو بصيغة شهادة تسجيل الشركة (شهادة تأسيس الشركة، تظهر التخويلللتوقيع عنها).  - يجب ان تقدم العروض مباشرة من قبل الشركة المصنعة من خلال مايلي :-  المدير العام او ما يعادله  معاون المدير العام او مايعادله  مدير المبيعات (التسويق)  المدير التجاري  المكتب العلمي المخول اصولياً  ويمكن قبول تخويل اي منتسب للشركة غير المدرجة صفاتهم اعلاه على ان يستوفي تخويله الشكلية القانونية المطلوبة والتصديقات المطلوبة.  - تعليمات خاصة تتعلق برسائل التخويل (A-L)Authorization Letter  **اولاً-** تكون رسالة التخويل مصدقة رسميا من قبل :-  ا- غرفة التجارة في بلد المنشأ.  ب- وزارة الخارجية في بلد المنشا او كاتب العدل.  ج- السفارة العراقية في بلد المنشا او تمثيلها هناك.  د- مصادقة وزارة الخارجية العراقية على ختم السفارة العراقية في بلد المنشأ.  هـ- على كل حال اذا كانت السفارة العراقية لم تتمكن من ختم كافة المستندات اعلاه اما بسبب عدم وجود سفارة عراقية او عدم وجود معلومات معروضه حول هوية الاشخاص الذين يمثلون الشركة فان سفارة بلد المنشا في العراق يجب ان تصدق وتختم عند ذلك رسائل التخويل الرسمية لكي تكون قانونية ومتفق عليها.  و- اذا كان لايوجد تمثيل دبلوماسي بين العراق وبلد المنشأ فيمكن ان يتم التصديق في بلد ثالث من قبل سفارة بلد المنشا والسفارة العراقية ومن ثم تصادق وزارة الخارجية على ختم وتوقيع السفارة العراقية.  **ثانياً-** يجب ان تذكر الشركة في رسالة التخويل فيما اذا كانت مصنعة او مجهزة (مسوقة)  أ-في حالة كونها مجهزة يجب ان توضح مايلي:\_  - أسماء واختصاص الشركات المصنعة  - يجب ان تكون لديها تخويل مصدق من الشركات المصنعة كما مذكور اعلاه الفقرة (اولاً)  - شركتكم المنتجة يجب ان تشير كونكم المجهز الوحيد (الحصري) لكافة المواد في العراق.  ب- في حالة كونكم مصنعين يجب ان تذكر وتثبت اختصاصاتكم (لديكم معرفة خاصة, نظام خاص) يجب ان تذكر انكم الوحيدين وعلى الحصر الممثلين للتعامل مع كافة منتجاتكم كذلك يجب ان تذكر الشركة اسماء مصانعها وفروعها عن طريق تقديم شهادات تأسيس اصلية ومصدقة تثبت مصانع وفروع الشركة.  ج- يجب ان تصدق رسالة التخويل(Authorization Letter (A.L وكما مذكور في الفقرة اولاً.  د- تقديم الشركات المنتجة كتالوكات مع CD يتضمن منتجات الشركة الى قسم الاعلام و العلاقات العامة مع تثبيت ايميل الشركات المنتجة على التخاويل ولا يستلم اي تخويل غير مثبت عليه الايميل.  **ثالثاً: استنادا الى تعليمات المكاتب العلمية رقم 4 لسنة 1998**  أ- على الشركة تثبيت اسم المكتب العلمي العراقي واسم الصيدلي الذي لديه المسؤولية من نقابة الصيادلة العراقية للمتابعة وصلاحية استكمال البيانات الفنية عند طلبها من قبل لجنة الدراسة والتحليل في حال تقديم العطاءات عن طريق المكتب العلمي او تزويده تخويل وتوكيل لغرض التوقيع وكالة على العقدوعلى استمارة تقديم العطاء ووثائقه وان يكون المكتب العلمي هو المخول الحصري الوحيد لكل منتجات الشركة او ان يتم التعامل المباشر مع الشركة من خلال مخول رسمي وفق مامثبت في الفقرة (6).  **ب-** استمرار مسؤولية المكتب العلمي حتى بعد انتهاء تخويله من الشركات الاجنبية التي خولته ما لم يكن التخويل اللاحق قد عالج التزامات الشركة الاجنبية السابقة وآثارها  **رابعاً:**ترفق رسالة التخويل معنونه الى كيماديا(الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (,قسم الاعلام الدوائي والعلاقات العامة الطابق الخامس, وقبل تاريخ الغلق.  **خامسا:** سيتم اضافة اسم المكتب العلمي صراحة في العقد.  **سادسا:** يجب ان يتضمن التخويل الصادر من الشركة المنتجة الى الشركة المجهزة (في حال الضرورة للتعاقد مع الشركات المجهزة)ان تثبت فيه بوضوح صلاحيات الشركة المجهزة فيما يتعلق بالاتي:  أ-توقيع العقد وتنفيذ كافة التزاماته على ان يكون من قبل الشركة المنتجة حصرا".  ب-التفاوض الفني والسعري.  ج-بيان الجهة المستفيدة بوضوح وتفصيل من الاعتماد المستندي والمستفيد من الحساب البنكي مع كافة التفاصيل البنكية الاخرى مع العلم ان الذي يوقع العقد مع شركتنا هو نفسه الجهة المستفيدة.  د-تحديد المراسلات والصلاحيات المتعلقة بالعطاءات من حيث تقديمهاوختمها وفتحها وتوقيعها وتقديم الاسعار دون الاكتفاء باصدار تخويل مطلق يخول كل تلك الصلاحيات.  هـ -التاكيد على استمرار تنفيذ كافة الالتزامات التعاقدية وتتحمل الشركة المجهزة المسؤولية القانونية عن طيلة فترة تنفيذ العقد حتى وان انتهت فترة التخويل.مع الاشارة الى ضرورة استكمال كل الاجراءات من ضمنها تسجيل الشركة ومنتجاتها والعناوين الكاملة والتفصيلية للشركات المنتجة والمجهزة واكمال الاختام والتصديقات وكما معمول به حاليا.  و-على الشركات المتعاقدة تقديم التامينات القانونية المطلوبة وفقا"لشروط المفاتحة وخلال المدة المنصوص عليها في التعليمات.  **سابعا:**يذكر اسماء المخولين بتوقيع وختم العقود والعروض وصفاتهم الادارية ونماذج من تواقيعهم.  **7-** تضمين عروضكم نسخة من كافة التخاويل الاصلية والمصدقة من الشركات المنتجة الى الشركات **المجهزة** اضافة الى تقديمه نسخ اصلية ومصدقة كما اشارت الفقرة رابعا من المادة السادسة الى قسم العلاقات العامة ومتضمنة كافة التصديقات اعلاه. | 18.2 |
| **د.تسليم العطاءات** | |
| (أ) **"لا يحق" ] للمتقدمين تسليم عطاءاتهم عبر البريد الالكتروني** | 19.1 |
| (ب)عددنسخالعطاءالمطلوبة بالإضافة إلى العطاء الأصلي هو: (3) ثلاثة نسخ ***متطابقة مع العطاء الأصلي)***  ويتم تعديل ما ذكر في الفقرة 18.1من تعليمات مقدمي العطاءات لتكون كالتالي:  العروض يجب ان تجهز بنفس الصيغة كما مطلوب في العطاء في القرص (دسك) , CD,وكذلك نسخة ورقية ويجب ان تكون النسخة الورقية (مسحوبة من العرض الآلي) موقعة توقيع اصلي ومختوم في كل اوراقها وكل المعلومات يجب ان تكون متطابقة وعند حصول اختلافات جوهرية بين العرض الورقي والعرض الالي لشركتنا الحق باهمال العرض والاعتماد على العرض الورقي في حالة وجود اختلافات بسيطة علما انه يتم تحديد هذه الخلافات فيما كانت بسيطة او غير بسيطة من قبل لجنة دراسة وتحليل العروض.  ***-*** على مقدم العطاء وضع النسخة الأصلية (في غلاف مفصل) ويتم تأشيره بعبارة (نسخة أصلية) ووضع كل نسخة من النسخ الأضافية في غلاف منفصل يتم تأشير كل مغلف بعبارة ( نسخة أضافية ) وتوضع هذه المغلفات (الاصلية والأضافية) في مغلف واحد.  **-** تكون جميع النسخ ( مختومة بختم حي من الشركة) **وتوقيع حي من قبل مقدم العطاء على استمارة تقديم العطاء وكل صفحة من جدول الكميات المسعرة .** |  |
| **العنوانالمخصصلتسليمالعطاءات**: إن عنوان جهة التعاقد هو:  انتباه:  عنوان الشارع: بغداد- باب المعظم - مقر وزارة الصحة  المبنىوالطابق / رقمالغرفة: وزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)–الطابق السادس –لجنة استلام وفتح العطاءات .  المدينة:بغداد  البلـــد: العراق | 19.2(ب) |
| إسمومرجعالمناقصة،ومرجعكتاب الدعوةلتقديمالعطاءاتهيكالتالي:  المناقصة:MED/3 /2024  مرجع المناقصة: عقود تجهيز الادوية تنظم على الموازنة الجارية  مرجعكتاب الدعوةلتقديمالعطاءات: [ الشركة العامة لتسويق الادويه والمستلزمات الطبية (كيماديا)]  بالاضافة الى ما ورد في هذا البند بخصوص العطاءات التي تقدم عن طريق البريد السريع يجب ان تتضمن كافة التخاويل والمستندات (الاصلية والمصدقة) في ظرف منفصل كي تدقق ويجب ان تصل الى كيماديا قبل تاريخ الغلق وبخلافه سوف يهمل العرض على ان يثبت على الظرف الخارجي اضافة الى ما تم ذكره عنوان الشركة داخل وخارج العراق وكذلك:  – المرفقات الاضافية ترسل مع العرض.  - رقم الصفحات لكل عرض. | 19.2 (ج) |
| {ملاحظة: يجبأنتضعجهةالتعاقدلعقودها،نظامترقيمواضحوقابلللتعرفعليه. إنعدماعتمادنظامترقيمواضحيؤديعادةًإلىسوءتفاهمبينالأطرافالمعنيةفيالتواصلاليومي/الروتيني،وإلىالتأخيرفيالمراجعات،وإلىمراقبةتنفيذالمشروعبشكلغيرمناسب}. |  |
| الموعد النهائي لتسليم العطاءات هو: تاريخ غلق المناقصة {نهايه الدوام الرسمي ليوم المصادف 29/ 11 / 2023}.  واذا صادف يوم الغلق عطلة رسمية يكون تاريخ الغلق في اول يوم عمل رسمي تالي للعطلة. | 20.1 |
| **هـ. فتح وتقييم العطاءات** | |
| مكان فتح العطاءات هو:  عنوان الشارع :بغداد- باب المعظم - مقر وزارة الصحة  المبنىوالطابق/رقمالغرفة: وزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)– الطابق السادس – لجنة استلام وفتح العطاءات.  المدينة: بغداد  البلــــد: العراق  التاريخ: 30/ 11 /2023  التوقيت: **{حسب توقيت بغداد}** | 23.1 |
| {**ملاحظة**: يجب أن يكون تاريخ فتح العطاءات في نفس الموعد النهائي لتسليم العطاءات أو بعده مباشرةً، وذلك من أجل الحد من الشكاوى المحتملة المتعلقة بتخزين العطاءات بطريقة غير آمنة. في الحالات الإستثنائية وحين لا يمكن القيام بفتح العطاءات في نفس الموعد النهائي المحدد لتسليم العطاءات، وبعد موافقة جهة التعاقد، يجوز تحديد تاريخ فتح العطاءات في صباح يوم العمل التالي،وذلك وفقاً للقوانين العراقية النافذة**.}** |  |
| بالاضافة الى ما ورد في تعليمات الى مقدمي العطاءات في هذه الفقرة في حال:  - اذا وردت فقرة اوفقرات لم يدون سعر ازائها في العطاء المقدم ففي هذه الحالة تعد كلفة تلك الفقرة او الفقرات وبحدود الكميات المدونة ازئها مشمولة بالسعر الاجمالي للعطاء. | 27 |
| إذا كان العطاء المستجيب الذي جرى تقييمه على أنه الأقل كلفة ويستوفي شروط الأهلية المطلوبة، يتضمن أدوية ولقاحات أجنبيةوفقالمادة 29 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، فعندها سيتم إعطاء هامش أفضلية إلى العطاء المستجيب للشروط والمقدم من المصانع الوطنية العراقية، وذلك شرط أن لا يتجاوز سعر (الأدوية واللقاحات) المحلية سعر (الأدوية واللقاحات) الأجنبية بأكثر من( %10)"].  - يتعهد الطرف الثاني بان تكون الاولوية للمواد الاولية المصنعة داخل العراق لتجهيز مواد العقد او لتنفيذ المشاريع ومن خلال شركات وزارة الصناعة والمعادن وحسب اعمام وزارة التخطيط ذي العدد 16135 في 3/8/2017. | 30.1 |
| بالاضافة الى ما ورد ذكره في هذه الفقرة من تعليمات الى مقدمي العطاءات يتم مراعاة الشرط التالي:  - استبعاد العطاء الذي يقل مبلغه او يزيد بنسبة 20% فاكثر من الكلفة التخمينية المخصصة لغرض الاحالة وفي حالةورود عطاء مستجيب والانسب سعرا مع وجود نسبة انحراف بالتحليل السعري ببعض الفقرات (غير المتوازنه) بنسبة تتجاوز 20% زيادة او نقصان لكل فقرة على حدة والتي يشكل مجموعها بنسبة لاتتجاوز 10% من مجموع الفقرات الكلية فبالامكان قبول الاحالة وبخلاف ذلك يتم استبعاد العطاء  - اشارة الضوابط تجهيز الادوية والمصول واللثاحات والمستلزمات والاجهزة الطبية ( ضوابط كيماديا ) والصادر بموجب اعمام كتاب مجلس الوزارء المرقم (652) المؤرخ في 12-10-2021 في الفقرة 3/ سادسا من الضوابط انفا ( تعليمات لمقدمي العطاءات ) والتي تنص على ( يجوز لجهة التعاقد ( الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) قبول العطاءات التي تقل عن 20% من الكلفة التخمينية مع مراعاة ما ورد في الفقرة سابع عشر /7 من هذه الضوابط )  - الفقرة (2) من المادة اربعة عشرة من نفس الضوابط انفا التي اشارت الى ( صلاحيات اللجنة المركزية للمراجعة والمصادقة على الاحالة ) والتي تنص على ( الموافقة على العطاء المرشح للترسية اذا كان كان لا يتجاوز 20% من الكلفة التخمينية مع جواز التفاوض لما زاد عن ذلك لادخاله ضمن الصلاحية )  -الفقرة 17/7 من نفس الضوابط اعلاه استثناء من احكام الفقرتين ( رابعا /1) و ( سادسا/3) اعلاه لا يجوز لجهة التعاقد قبول العطاءات التي تقل او تزيد عن (20%) من الكلفة التخمينية الخاصة بمنتجات المصانع الوطنية والمحددة وفق تحليل سعري . | 32 |
| 34.1 اضافة الى ما ورد ذكره في هذه الفقرة من تعليمات الى مقدمي العطاء يتم مراعاة الشروط التالية :  - 1-يجوز لجهة التعاقد زيادة كمية السلع او المواد او الخدمات غير الاستشارية او تعديل مواصفاتها الفنية المتعاقد عليها بما لايزيد عن نسبة مبلغ الاحتياط المنصوص عليه في تعليمات تنفيذ الموازنة السنوية على ان يتوفر التخصيص المالي وان يتم اعتماد اسعار الفقرات المشمولة بالزيادة وفقا للفقرات المسعرة من المتعاقد عند عدم تجاوزها (20%) من كمية الفقرة وما زاد عن ذلك يخضع الى اسعار السوق السائدة مع مراعاة انعكاس هذه المتغيرات على الالتزامات التعاقدية وكذلك الضمانات المالية بملحق عقد وبنفس الشروط المتعاقد عليها بالنسبة للمشاريع المدرجة في الموازنة الاىستثمارية  -2- يجوز لجهة التعاقد زيادة كمية السلع او المواد او الخدمات غير الاستشارية او تعديل مواصفاتها الفنية المتعاقد عليها بما لايزيد عن نسبة (20%) من مبلغ العقد على ان يتوفر التخصيص المالي وان يتم اعتماد اسعار الفقرات المشمولة بالزيادة وفقا للفقرات المسعرة من المتعاقد عند عدم تجاوزها (20%) من كمية الفقرة وما زاد عن ذلك يخضع الى اسعار السوق السائدة مع مراعاة انعكاس هذه المتغيرات على الالتزامات التعااقدية وكذلك الضمانات المالية بملحق عقد بالنسبة للمشاريع المدرجه في الموازنة التشغيلية والموازنات الخاصة التي صدرت بها موافقات من الجهات المختصة ( بعد استحصال موافقة وزارة المالية )  3- يجوز لجهة التعاقد انقاص السلع او المواد او الخدمات غير الاستشارية وبما لا يزيد عن (15%) خمسة عشر بالمئة من مبلغ العقد  - يجوز لجهة التعاقد ( كيماديا ) تجزئة احالة تجهيز السلع والمواد او الخدمات المطلوب تجهيزها. | 34.1 |
| يجب أن يُحرر العقد الذي سيوقَع مع مقدم العطاء الفائز باللغة التي قُدِّم بها العطاء، وهي اللغة التي ستعتمد في العلاقات التعاقدية بين جهة التعاقد ومقدم العطاء الفائز. | 37.1 |
| يتوجب تصديق العقد وفق الاجراءات المعتمدة في العراق. |  |
| في حال كان حكم المحكمة المختصة مخالفاً لقرار جهة التعاقد التي استمرت بإجراءات التعاقد فلمقدم العطاء الذي طعن مراجعة المحاكم المختصة لطلب التعويض اذا كان طعنه لأسباب صحيحة.  اما في حال توقف اجراءات التعاقد بأمر من المحكمة المختصة وصدور حكم من ذات المحكمة تلزم جهة التعاقد باستكمال اجراءات التعاقد مع مقدم العطاء المعترض فلجهة التعاقد تحرك دعوى متقابلة تطلب فيها الزام المعترض بالتعويض عن اية اضرار تنتج في المستقبل بسبب تنفيذ العقد.  -**اضافة الى ما ورد في تعليمات الى مقدمي العطاءات يتم اضافة ما يلي:**  **لايحق للمشارك الاعتراض على اي شرط من شروط المناقصة**  على المناقص الفائز المبلغ رسميآ بالاحالة توقيع العقد خلال مدة لا تتجاوز (30) يوم بالنسبة للشركات الاجنبية و(14 ) يوم بالنسبة للشركات العراقية من تاريخ التبليغ بالاحالة ) | 37.2 ب |
| يتم تقديم ضمان حسن التنفيذ خلال (ضمن المدة المحددة لتوقيع العقد ) من تأريخ صدور كتاب القبول والتبلغ به رسمياً.  ممكن تقديم التامينات النهائية ( كفالة حسن الاداء ) على شكل وصل قبض يدفع مباشرة الى خزينة جهة التعاقد (كيماديا)  العقود التي مبلغها 25 الف دولار او اقل او ما يعادلها بالدينار العراقي استنادآ الى سعر صرف وزارة المالية تعفى وحسب سنة التخصيص من خطاب ضمان مقدم من الشركة او المكتب العلمي المجاز من نقابة الصيادلة او الشركة المجهزة او المسوقة او الوكيل التجاري . | 38.1 |

|  |
| --- |
| **القسم الثالث: معايير التقييم والتأهيل** |
| 1. **معايير التقييم** |
| لقد تم تحديد معايير التقييم في التعليمات إلى مقدمي العطاءات في القسم الأول، وفي **ورقة بيانات العطاء** في القسم الثاني. إن المعلومات الخاصة **بورقة بيانات العطاء** للسلع المطلوب تقديمها تكمّل أو تضيف أو تعدّل الأحكام المحددة في التعليمات إلى مقدمي العطاءات. في حال وجود تناقض، تُعتمد الأحكام الواردة في **ورقة بيانات العطاء** بدل تلك الواردة في التعليمات إلى مقدمي العطاء. |
| 2.معايير التأهيل |
| متطلبات التأهيل مقدمي العطاءات هي: |
| {ملاحظة: يمكنلجهةالتعاقدتحديدمعاييرالتأهيلالمناسبةوالقابلةللقياسالكمّيوذلكلمتطلباتالخبرةو/أوالقدرةالماليةالخ.. وذلكبحسبنوع (الأدويةواللقاحات) موضوعالعطاء} |
| **أ- يجبانيتضمنالعطاء،الوثائقالتالية:** |
| الوثائقالتي تثبت مؤهلاتمقدمالعطاءلتنفيذالعقد في حال تمقبولعطائه: |
| 1. 1) في حالعرضمقدمالعطاءتقديم(الأدوية واللقاحات)المطلوبة،على أن يقوم بتصنيعها بنفسهأو إنتاجها (مستخدماً المكونات التي يشتريها من المصنّعين الأساسيين)، فعندها يتوجب على مقدم العطاء أن: |
| (أ) يحمل جنسية بلد منشأ/تصنيع (الأدوية واللقاحات)؛ |
| (ب) يحمل ترخيصاً ببيع (الأدوية واللقاحات)منقبلالسلطةالمختصةفيبلدالتصنيع؛ |
| (ج)يكون قدصنّعوسوّق(الأدوية واللقاحات) المحددة في وثيقة العطاء لمدة [ادخلسنتين (2) اوخلافه بحسب توفر (الأدوية واللقاحات) في السوق] على الأقل، ولمدة خمس (5) سنوات على الأقل للأدوية واللقاحات المشابهة. |
| (د) يكون حائزاً على شهادة "مقبول – satisfactory" لممارسات التصنيع الجيدة (Good Manufacturing Practice) وفق مخطط منظمة الصحة العالمية لشهادات المستحضرات الصيدلانية المنتقلة الى التجارة الدولية، وذلك من قبل السلطة المختصة(RA ) في بلد تصنيع (الأدوية واللقاحات)، أو أن يكون قد حصل على رخصة من قبل السلطة المختصة التابعة لبلد عضو في معاهدة التفتيش الصيدلي (Pharmaceuticals Inspection Convention)، وقد امتثل لمعايير الجودة خلال العامين (2) الماضيين قبل تقديم العطاءات. |
| (ذ) تفاصيل عن منشآت رقابة الجودة الميدانية والخدمات ومجموعة الاختبارات التي أُجريت |
| 1. (2) في حال عرض مقدم العطاء تقديم (الأدوية واللقاحات) المطلوبة، على أن لا يقوم بتصنيعها أو بانتاجها بنفسه، فعندها يتوجب على مقدم العطاء أن: |
| (أ) يكون مخولاً وفق الأصول لبيع (الأدوية واللقاحات) في العراق، وذلك من قبل مصنّع أدوية ولقاحات يستوفي المقاييس المحددة في البند (1) أعلاه ؛ و |
| 1. علىمقدمالعطاءانيقدمايضاًالمعلوماتالاضافيةالتالية: 2. تصريحاًبالقدرة الإنتاجية القائمة (installed manufacturing capacity) 3. نسخاً عن الشهاداتالماليةالمدققةللسنواتالماليةالثلاثالسابقة؛   (ج) تفاصيل عنمنشآت رقابة الجودة الميدانية والخدمات ومجموعةالاختباراتالتيأُجريت؛  (د) قائمةبأبرزعقود تقديم السلعالمنفذةخلالالسنواتالخمسالماضية والشهادات ذات الصلة المصدقة من أصحابالعمل(المشتري)المعنيين.} |
| {**فيمايتعلقبالادوية والمستحضرات الصيدلانية** ادخل المواد/الفقراتالاضافيةالتالية:} |
| الوثائقالتي تثبت مؤهلاتمقدمالعطاءلتنفيذالعقد في حال تمقبولعطائه: |
| (ه) أن يكون مقدم العطاء حائزاً على شهادة بممارسات التوزيع الجيد (Good Distribution Practice) وفق الحالة. |
| علىمقدمالعطاءانيقدمالمعلوماتالاضافيةالتالية: |
| (و) قائمة(بالادوية والمستحضرات الصيدلانية ) قيد التصنيع حالياً من قبل مقدم العطاء مع رقم وتاريخ رخصة/تسجيلالمنتجات. |
| (ز) شهادة المنتج الصيدلي لكل بند من بنود العطاءوفقاًلتوصياتمنظمةالصحةالعالمية. |
| {**فيما يتعلق باللقاحات،** ادخل المواد/الفقرات الاضافية التالية} |
| 1-الوثائقالتي تثبت مؤهلاتمقدمالعطاءلتنفيذالعقد في حال تمقبولعطائه: |
| (هـ) ان يكون حائزاً على تصريح منقبلالسلطةالمختصةفيبلدالتصنيعوفقاًللقرار رقم WHA 28 65 (2) المتعلق بمخططشهاداتمنظمةالصحةالعالميةحول جودة اللقاحات. |
| 2-على مقدم العطاء ان يقدم المعلومات الاضافية التالية: |
| (و) قائمةباللقاحاتقيد التصنيع حالياً من قبل مقدم العطاء مع رقم وتاريخ رخصة/تسجيلالمنتجات. |
| **1- المواصفات الفنية الدقيقة...** |
| وهي الخصائص التقنية ومقياس (الادوية و اللقاحات ) التي تطلبها جهة التعاقد والخدمات المتصلة بها ومدى مطابقتها للمواصفات والتي تسهل عملية تقييم العطاء وتحتوي على مؤشرات واضحة وتتضمن تفاصيل ضروف بيئة العمل لتلك (الادوية و اللقاحات ) مثل (الحرارة ، الرطوبة ، ظروف الخزن ....، وغيرها ) ومتطلبات الرزم و التعبئة و التغليف  اقرار الدواء ومدى المطابقة للمواصفات الفنية المقرة من قبل اللجنة الوطنية لانتقاء الادوية.- |
| **2 - الحسابات الختامية** |
| ( تقديم الميزانية العامة المدققة من قبل المدققين القانونيين تعرض الوضع المالي للسنوات ( لاخر سنتين ) السابقة موضحة الكفاءة المالية و توقعات الارباح المستقبلية لمقدم العطاء ومصادق عليها من قبل مراقب الحسابات) |
| **3- السيولة النقدية** |
| على مقدم العطاء توفير الموارد المالية بقيمة عطاءه المقدم ( ) حسب عملة العطاء المطلوب.   * **السيولة النقدية (العقود الكبيرة) بقدر الكلفة التخمينية للعقد** * **السيولة النقدية (العقود المتوسطة) يتراوح بين (70-100) %من الكلفة التخمينية** * **السيولة النقدية (العقود الصغيرة) يتراوح بين (30-50) % من الكلفة التخمينية** |
| **4- الايراد السنوي** |
| عن الاعمال المنفذة للعقود المنجزة او تلك المستمرة خلال السنوات ( (للسنوات من (1-10) سنوات ) ) |
| 1. الاعمال المماثلة (الخبرة التخصصية )  * عدد الاعمال المطلوب في وثائق المناقصة تتراوح بين (1-3) * عدد السنوات الواجب طلبها للاعمال المماثلة تتراوح بين (5-10) سنوات علما" ان طلب الاعمال المماثلة امرا" جوازيا" في الاعمال الصغيرة * جدول المعايير القانونية والمالية المعتمدة في الوثيقة القياسية لعقود التجهيز |
| * جدول المعايير القانونية والمالية المعتمدة في الوثيقة القياسية لعقود التجهيز  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | | **ت** | **المعيار** | **للعقود التي تزيد كلفتها التخمينية عن 10 مليار دينار** | **للعقود التي تزيد كلفتها التخمينية عن 5 مليار ولغاية 10 مليار دينار** | **للعقود التي لا تزيد كلفتها التخمينية عن 5 مليار دينار** | | 1 | الاهلية القانونية :  ويقصد بها مدى صلاحية مقدم العطاء للاشتراك في التقديم من حيث :   1. جنسيته 2. تضارب المصالح 3. قائمة الشركات المتلكئة والقائمة السوداء 4. المنع بموجب قرارات الامم المتحدة ومجلس الامن الدولي . | 1. الحنسية : ويتم العمل بها وفق المادة (1,4) من التعليمات لمقدمي العطاءات الواردة في القسم الاول من الوثيقة 2. تضارب المصالح : ويتم العمل بها وفق المادة (2,4) من التعليمات لمقدمي العطاءات الواردة في القسم الاول من الوثيقة 3. قائمة الشركات المتلكئة والقائمة السوداء: ويتم العمل بها وفق المادة (3,4) من التعليمات لمقدمي العطاءات الواردة في القسم الاول من الوثيقة 4. المنع بموجب قرارات الامم المتحدة ومجلس الامن الدولي: ويتم العمل معها وفق القسم الخامس من الدول المؤهلة . | 1. الحنسية : ويتم العمل بها وفق المادة (1,4) من التعليمات لمقدمي العطاءات الواردة في القسم الاول من الوثيقة 2. تضارب المصالح : ويتم العمل بها وفق المادة (2,4) من التعليمات لمقدمي العطاءات الواردة في القسم الاول من الوثيقة 3. قائمة الشركات المتلكئة والقائمة السوداء: ويتم العمل بها وفق المادة (3,4) من التعليمات لمقدمي العطاءات الواردة في القسم الاول من الوثيقة 4. المنع بموجب قرارات الامم المتحدة ومجلس الامن الدولي: ويتم العمل معها وفق القسم الخامس من الدول المؤهلة. | 1. الحنسية : ويتم العمل بها وفق المادة (1,4) من التعليمات لمقدمي العطاءات الواردة في القسم الاول من الوثيقة 2. تضارب المصالح : ويتم العمل بها وفق المادة (2,4) من التعليمات لمقدمي العطاءات الواردة في القسم الاول من الوثيقة 3. قائمة الشركات المتلكئة والقائمة السوداء: ويتم العمل بها وفق المادة (3,4) من التعليمات لمقدمي العطاءات الواردة في القسم الاول من الوثيقة 4. المنع بموجب قرارات الامم المتحدة ومجلس الامن الدولي: ويتم العمل معها وفق القسم الخامس من الدول المؤهلة. | | 2 | السيولة المالية :  وتعرف السيولة النقدية بانها كشف مصرفي يبين حركة التدفق المالي لاخر سنة او كفاءة مالية بالمبلغ المطلوب من خلال التسهيلات المصرفية وللفترة التي تسبق تاريخ غلق المناقصة . | * السيولة النقدية = مبلغ الكلفة التخمينية * يجب تثبيت السيولة المالية المطلوبة في الوثيقة بمبلغ مقطوع وليس نسبة مئوية | * السيولة النقدية = مبلغ الكلفة التخمينية x 50% * يجب تثبيت السيولة المالية المطلوبة في الوثيقة بمبلغ مقطوع وليس نسبة مئوية | * السيولة النقدية = مبلغ الكلفة التخمينية x 20% * يجب تثبيت السيولة المالية المطلوبة في الوثيقة بمبلغ مقطوع وليس نسبة مئوية | | 3 | الحسابات الختامية :  وتعرف بانها الميزانية العامة لمقدم العطاء والتي تعكس الوضع المالي للسنوات المطلوبة من حيث موجودات الشركة من اصول ثابتة ومتحركة مع بيان مقدار نفقات الشركة وايراداتها ونسبة الارباح والخسارة فيها | 1. تقديم الميزانية العامة المدققة من قبل المحاسبين تعرض الوضع المالي لاخر سنتين ويجب ان تكون معدلاتها رابحة 2. يجوز تقديم الحسابات الختامية لاخر سنتين تسبق الازمة المالية لعام 2014 | 1. تقديم الميزانية العامة المدققة من قبل المحاسبين تعرض الوضع المالي لاخر سنتين ويجب ان تكون معدلاتها رابحة 2. يجوز تقديم الحسابات الختامية لاخر سنتين تسبق الازمة المالية لعام 2014 | غير مطلوبة | | 4 | معدل الايراد السنوي : وهو المبالغ المستلمة من الدفعات والسلف المرحلية للعقود المنجزة او المستمرة خلال المدة المطلوبة بمجب الوثيقة | 1. معدل الايرادات السنوية لمقدم العطاء يجب ان تكون بقدر الكلفة التخمينية للعقد . 2. يتم احتساب معدل الايراد السنوي بمبلغ مقطوع وليس بنسبة مئوية ويجب ان يثبت في الوثيقة . 3. على مقدم العطاء تقديم معدل الايراد السنوي لكافة العقود المنجزة من قبله ولمدة لا تقل عن (سنتين) ولا تزيد عن (10) عشرة سنوات من تاريخ غلق المناقصة ويتم احتساب معدل الايراد السنوي وفقا للسنوات المقدمة ان تكون من قبله مع مراعاة عدم ضرورة ان تكون سنوات العمل متسلسلة . | 1. معدل الايرادات السنوية لمقدم العطاء يجب ان تكون بنسبة (70-100%) من الكلفة التخمينية للعقد . 2. يتم احتساب معدل الايراد السنوي بمبلغ مقطوع وليس بنسبة مئوية ويجب ان يثبت في الوثيقة . 3. على مقدم العطاء تقديم معدل الايراد السنوي لكافة العقود المنجزة من قبله ولمدة لا تقل عن (سنتين) ولا تزيد عن (10) عشرة سنوات من تاريخ غلق المناقصة ويتم احتساب معدل الايراد السنوي وفقا للسنوات المقدمة ان تكون من قبله مع مراعاة عدم ضرورة ان تكون سنوات العمل متسلسلة . | غير مطلوب | | 5 | الخبرة التخصصية في عقود التجهيز:  هي الخبرة السابقة في مجال وتخصص هذا العمل كمتعاقد رئيسي اوشريك . | تقديم عمل مماثل واحد منجز وخلال مدة لا تتجاوز عن (10) سنوات قبل الموعد النهائي لتقديم العطاء من (60-80%) من الكلفة التخمينية للمشروع | تقديم عمل مماثل واحد منجز وخلال مدة لا تتجاوز عن (10) سنوات قبل الموعد النهائي لتقديم العطاء من (60-80%) من الكلفة التخمينية للمشروع | لايتطلب تقديم اعمال مماثلة الا في حالة كون العمل ذو طبيعة خاصة وذات تقنية معينة وفي هذه الحالة يتم طلب عمل مماثل واحد منجز وخلال مدة لا تتجاوز عن (10) سنوات قبل الموعد النهائي لتقديم العطاء وبمبلغ يعادل (30%) من الكلفة التخمينية للمشروع | |
| **6-** نوع البيع التجاري واسلوب التجهيز (النقل , التأمين , التسليم) ومكان الاستلام للمواد0 |
| 1. الافضلية المحلية (Domestic Perference) |
| 1. وجود عقود واعمال منجزة مماثلة سابقة ضمن الاختصاص ومدى التزام ومستوى تنفيذ الشركة بها |
| 1. شهادة تداول في بلد المنشأ |
| 1. تصنيع السلع يتطابق مع متطلبات ممارسات التصنيع الجيد (شــــــــــــــــــــهادة GMP) (Good manufacturing practice) والشهادات الاخرى....... (FDA) المشار اليها في وثائق المناقصة وآليات مراقبة الجودة. |
| 1. الاستجابة للشروط القانونية والمواصفات الفنية ومعايير التأهيل المطلوبة وتوافق جدول الاسعار ونماذج الوثائق القياسية وكونه اوطأ الاسعار ومتوازن ومنسجم مع الكلفة التخمينية |
| 1. مدة تنفيذ العقد |
| 1. موقف الشركة من التسجيل |
| 1. موقف المستحضر من التسجيل:علما انه في التعليمات لمقدمي العطاءات بان يبدأ مقدم العطاء بالشروع بالتسجيل في الجهات المختصة وسوف يصبح العقد نافذا اعتبارا من تاريخ استلام شهادة التسجيل هذا في حال لم يكن المستحضر مسجل.اما اذا كان المستحضر مسجل او بموجب استثناء لوزير الصحة من تقديم شهادة التسجيل فيكون العقد نافذا من تاريخ توقيعه |
| **ملاحظات :**  - تطلب الحسابات الختامية اما لاخر سنتين التي تسبق موعد الاعلان عن المناقصة ( وفي حال عدم وجود اعمال منفذة للشركات في اخر سنتين بسبب الازمة المالية فيتم تقديم الحسابات الختامية للسنتين التي تسبق عام 2014 . |
| - تعرف السيولة النقدية بأنها توضيح المقدرة المالية وتوفير السيولة النقدية وتتراوح قيمتها المالية حسب اذا كانت العقود (كبيرة ، متوسطة ، صغيرة ) من الكلفة التخمينية للعقد المطلوب تنفيذه |
| يطلب الايراد السنوي حسب العقد اذا كان من العقود ( الكبيرة ، المتوسطة ، الصغيرة ) و للسنوات السابقة من التي تتراوح مابين (5-10) |

|  |
| --- |
| **القسم الرابع: مستندات العطاء** |
| **ملاحظات حول مستندات العطاء** |
| إن مستندات العطاء الموجودة في وثائقالمناقصةالنموذجيةللقطاعاتالتخصصيةهذه تقدم نماذج قياسية لعدد من الوثائق الأساسية التي تتبادلها جهة التعاقد مع مقدمي العطاءات خلال عملية المناقصة. |
| {علىجهةالتعاقدإدراجالمعلوماتالمطلوبةفيالمستنداتالنموذجيةهذهبشكليتناسبمعمتطلباتكلمناقصة،وذلكقبلإطلاقعمليةالمناقصة. إنالمكانالمطلوبلإدراجهذهالملاحظاتموجودفيالمساحاتالمكتوبةبالاحرفالمائلةمعخلفيةرماديةاللونوالموجودةبينقوسين. إنأيةملاحظاتتكونموجهةإلىجهةالتعاقدوموجودةبين { } قوسينوالمكتوبةمرفقةبخطوبخلفيةباللونالأصفرهيللمعلوماتفقطويجبإزالتهاوذلكقبلإصداروثائقالمناقصة.} |
| يملأ مقدم العطاء الجزء الخاص به في النموذج حيث حُدّد بين قوسين أو \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_. |
| يتوجب على مقدمي العطاءات إكمال هذه المستندات بحسب ما هو مطلوب وتقديمها الى جهة التعاقد من ضمن عطاءاتهم. |
| 1. استمارة تقديم العطاء . |
| 2. جدول الاسعار ( للادوية واللقاحات ) المحلية او السلع ذات منشأ الاجنبي الموجودة في العراق .  جداول الأسعار: إن تفصيل الأسعار (التبويب) الوارد في نماذج جداول الأسعار يتبع عامةً التفصيل المعتاد للتعاقد على السلع والمستخدم لتطبيق إجراءات هامش الأفضلية المحلية. هذا ومنالضروريأنيقدممقدموالعطاءاتأسعارهمبالطريقةالمنصوصعنهافيجداولالأسعار. إن عدم التقيد بذلك قد يؤدي الى خسارة مقدم العطاءلهذه الأفضلية، حينما تطبق. |
| 3. جدول الاسعار ( للادوية واللقاحات ) التي سيتم استيرادها من خارج العراق . |
| 4. تصريح من الجهة (الشركة المصنعة.(  نموذج تصريح من الجهة/الشركة المصنّعة: وفقاً للمادة 8.1 (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، على مقدمي العطاء تقديم نموذج (نماذج) تصريح من الشركة المصنّعة كجزء من عطائهم، بالشكل المطلوب في وثائق المناقصة النموذجية للقطاعات التخصصية، وذلك لكل البنود المحددة في ورقة بيانات العطاء. |
| 5. نموذج شهادة حسن اداء.  نموذج ضمان العطاء: تطبيقاً للمادة 17 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، يتوجب على جهة التعاقد تضمين وثائق المناقصة نموذج ضمان العطاء الوارد في وثائق المناقصة النموذجية للقطاعات التخصصية. كما ينبغي على جهة التعاقد التأكّد من أن النموذج المقدّم يطابق جوهرياً خصائص النموذج المعتمد في وثيقة العطاء نسبة إلى درجة الحماية ووضوح الشروط التي بموجبها يصبح النموذج نافذاً وفقاً للقوانين العراقية المعتمدة. |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. استمارة تقديم العطاء | | |
| التاريخ: [ادخل**: تاريخ العطاء**] | | |
| {علىجهةالتعاقدإدراج: مناقصةرقم: [ادخلالرقم]"} | | |
| كتاب الدعوة رقم: [ادخل الرقم]"} | | |
| الى: **وزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبيه( كيماديا)** | | |
| حضرة السيد/السيدة: | | |
| بعد ان قمنا بدراسة وثائق المناقصة، بما فيها التعديلات رقم [ادخل **الأرقام**]، التي نقرّ باستلامنا اياها، نحن، الموقعون أدناه، نتقدم بعطائنا هذا لتقديم وتسليم (الأدوية واللقاحات) المطلوبة بموجب العقد المذكور اعلاه وبالإلتزام الكامل بوثائق المناقصة، وذلك بمبلغ: | | |
| )[ ادخل: **القيمة بالدينار العراقي بالأرقام** ]( | [ ادخل: **القيمة بالدينار العراقي بالكلمات** ] |  |
| )[ ادخل: **القيمة بالدولار الاميركي بالأرقام** ]( | [ ادخل: **القيمة بالدولار الاميركي بالكلمات** ] | **زائد** |
| )[ ادخل: **القيمة باليورو بالأرقام** ]( | [ ادخل: **القيمة باليورو بالكلمات** ] | **زائد** |
| (يسمّى في ما يلي "السعر الاجمالي للعطاء") او تلك المبالغ الأخرى التي يجري تحديدها استناداً الى أحكام وشروط العقد. المبالغ أعلاه هي وفقاً لجداول الأسعار المرفقة وهي جزء من هذا العطاء. | | |
| 1. في حال قبول عطائنا، نتعهد بتوصيل وتسليم (الأدوية واللقاحات) وفقاً لجدول التنفيذ المحدد في [ادخل "جدول المتطلبات في " القسم السادس او "بحسب ما ورد في جدول الأسعار في القسم الرابع"] (يمكن لمقدم العطاء اختيار العبارة المناسبة). | | |
| 1. نوافق على جميع الشروط العامة للعقد في القسم السابع والتي اطلعنا عليها بالترابط مع الشروط الخاصة للعقد في القسم الثامن. | | |
| 1. في حال قبول عطائنا، نتعهد بتقديم ضمان الدفعة المقدمةوضمان حسن الأداءبالشكل والقيمة وضمن المدد المحددة في وثائق المناقصة. | | |
| 1. نوافق على الالتزام بهذا العطاء، لمدة نفاذ العطاء المحددة في الفقرة 16.1 من ورقة بيانات العطاء في القسم الثاني؛ وسيبقى هذا العطاء ملزماً لنا خلال هذه الفترة والتي يمكن أن تقبلوه في أي وقت قبل انتهاء هذه الفترة . | | |

|  |
| --- |
| 1. *لحين إعداد الصيغة النهائية للعقد الرسمي وابرامه بيننا، سيكون هذا العطاء، مع قبولكم التحريري له واشعاركم بترسية العقد، بمثابة العقد المُلزم بيننا.* |
| 1. *ندرك بأنكم غير ملزمين بقبول العطاء الأوطأبعد التقييم أو أي عطاء آخر تستلمونه*. |
| 1. *نوافق على معايير الأهلية القانونية التالية:* |
| 1. *إننا نحمل(جنسية) جنسياتدولمؤهلةوفق الفقرة6.1 من التعليمات الى مقدمي العطاءات القسم الأول.* |
| 1. *ليس لدينا أي تضارب في المصالح وفق المادة 6.1 (أ) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات القسم الأول.* |
| *(ج)* إننا لسنا جهة مملوكة للدولة في جمهورية العراق / إننا جهة مملوكة للدولة في جمهورية العراق ونلبي المتطلبات بحسب *المادة 6.1 (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات القسم الأول.* |
| *(د) لم يتم إعلاننا أو أيٍ من مقاولينا الثانويين أو المصنّعين لأي قسم من هذا العقد، غير مؤهلين قانونياً من قبل جهة التعاقد بموجب القوانين العراقية النافذة أو التعليمات الرسمية ذات الصلة أو التزاماً بقرار صادر عن مجلس الامن التابع للامم المتحدة؛* |
| *(هـ) لميصدر أي قرار بوضعناعلى القائمة السوداء او بتعليق اعمالنا من قبل وزارة التخطيط أو بإعلاننا غير مؤهلين قانونياً للمشاركة في العطاءات خلال المدة المحددة في المادة 6.3 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، القسم الأول.* |
| 1. *نفيد بأن عنوان موقعنا الالكتروني هو ] أدخل:عنوانالموقعالالكتروني[،وعنوانناالبريديهو] أدخل:العنوان البريدي[.إنالسيد/السيدة] أدخل:الاسم[ ذات المسمى الوظيفي ] أدخل:المنصب[والبريدالالكتروني] أدخل:عنوان البريد الالكتروني[سيتابع/ستتابعكلالأمورالمتعلقةبأي توضيحات قد تطلبونها خلال المناقصة.* |
| بتاريخ اليوم [*ادخل:* ***الرقم****]* من شهر [*ادخل****:الشهر***]، سنة [*ادخل****:السنة***] |
| التوقيع:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| التاريخ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| بمنصب: *[ادخل:* ***منصباوأيتعريفاخر****]* |
| وذلك كشخص مخوللتوقيع هذا العطاء لصالحوبالنيابة عن *[ادخل:* ***اسممقدمالعطاء****]* |

**1-أ- جدول الأسعار للسلع المحلية أو للسلع ذات المنشأ الأجنبي الموجودة في العراق**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **1** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **وصف موجز للسلع** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **رقم وارد العطاء الى لجنة الاستلام** | **رمز الشركة المنتجة** | **تقديم العرض** | **الرمز الوطني** | **الاسم العلمي** | **الاسم العلمي الخاص بالشركة مقدمة العطاء** | **الاسم التجاري** | **المادة الفعالة** | **الشكل الصيدلاني** | **الحجم** | **الوزن** | **رقم تسجيل المادة** | **تاريخ تسجيل المادة** | **شهادات الجودة** | **تقديم نموذج** | **وجود هذه مادة (sodium meta bisulfate) في منتج الشركة**  **نعم او لا** | **المادة الاولية** | **رقم تسجيل المنتج** | **تاريخ تسجيل المنتج** | **الوحدة الواحدة للعبوة** | **الوحدة الواحدة للشريط** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

) المجموع الإجمالي للعطاء بالدينار العراقي: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(بالأرقام)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(بالأحرف/الكلمات)

مدة التسليم: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [ يمكن لمقدم العطاء إدراج مدة التسليم المحددة] وفقاً للمصطلحات التجارية الدولية (انكوترمز) – الطبعة الحالية\_\_\_\_\_\_\_ [ادخل الانكوترمز].

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | **توقيع مقدم العطاء: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **الإســـم والمنصب: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **ختـــم مقدم العطاء: ­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_­**  **التاريـــــــــــــــــخ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** |

**- ب- جدول الأسعار للسلع المحلية أو للسلع ذات المنشأ الأجنبي الموجودة في العراق1**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **2** | | **3** | | **4** | | | **5** | | | | | **6** |
| **الكمية المقدمة** | | **بلد المنشأ** | | **سعر الوحدة بالدينار العراقي رقماً وكتابة** | | | **الاسعار وطريقة التوصيل** | | | | | **السعر الاجمالي** |
| كمية العطاء المقدم | البضاعة المجانية | اسم الشركة المنتجة | منشأ الشركة المنتجة | سعر العبوة | سعر الواحدة الواحدة | نوع العملة | تسليم المصنع/ تسسليم م المستودع/ تسليم صالحة العرض/ شراء مباشر من صالة العرض (تكاليف التغليف والنقل ضمناً)  (أ) | المبيعات والضرائب والرسوم المستحقة في حالة ترسية العقد  (ب) | النقل الداخلي تأمين / التفريغ والتكاليف الطارئة حتى بلوغ مكان المستخدم النهائي  (ج) | الخدمات الثانوية كما حددت في جدول المتطلبات  (د) | السعر DDP/ التوصيل المجاني الى المستخدم النهائي  هـ=(أ+ب+ج+د) | السعر الإجمالي DDP/التوصيل المجاني الى مكان المستخدم النهائي (بالدينار العراقي)  الكمية\*5(هـ) |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

المجموع الإجمالي للعطاء بالدينار العراقي: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(بالأرقام)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(بالأحرف/الكلمات)

مدة التسليم: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [ يمكن لمقدم العطاء إدراج مدة التسليم المحددة] وفقاً للمصطلحات التجارية الدولية (انكوترمز) – الطبعة الحالية\_\_\_\_\_\_\_ [ادخل الانكوترمز].

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | توقيع مقدم العطاء: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  الإســـم والمنصب: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  ختـــم مقدم العطاء: ­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_­  التاريـــــــــــــــــخ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

**2- أ- جدول الأسعار للسلع التي سيتم استيرادها من خارج العراق**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **ت** | | **1** | | | | | | **2** | **3** | | | | | | | | | | | | | | **4** | | |
| **الرمز الوطني** | | **الوصف الوطني** | | **الوحدة** | | **الكمية** | **وصف المادة للشركة المصنعة** | | | | | | | | | | | | | | **بلد المنشأ** | | |
| **تسلسل المادة** | **رقم وارد العطاء الى لجنة استلام العروض** | **رمز الشركة المصنعة** | **رمز المادة الوطني** | **الاسم العلمي** | **الشكل الصيدلاني** | **الوحدة الواحدة**  **للعبوة** | **الوحدة الواحدة للشريط** | **كمية العطاء المقدم** | **وصف المادة للشركة المصنعة** | **الاسم العلمي للشركة مقدمة العطاء** | **المادة الفعالة** | **وجود هذه المادة**  **(sodium meta Bisulfate)في منتج الشركة**  **نعم او لا** | **الاسم التجاري للمادة** | **الحجم** | **الوزن** | **طريق الوصول** | **نقطة الدخول الى البلد** | **عمر المادة** | **مدة التجهيز** | **رقم وتاريخ تسجيل المادة** | **ارسال نموذج** | **منشأ المادة الاولية** | **منشأ البضاعة** | **بلد المنشأ** | **رقم تسجيل الشركة مقدمة العطاء** |
| 1 |  |  | 01-AA0-006 | Digoxin 250 mcg/ml (2ml) Ampoule |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  | 01-C00-017 | Metoprolol tartrate 1mg/1ml (5ml Ampoule) I.V وتستخدم ايضا" للتخدير من قبل وحدات التخدير |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  | 01-D00-014 | Phenytoin sodium 50mg/ml (5ml) Ampoule ادوية الطوارى |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  | 01-D00-027 | Adenosine 3mg/ml (2ml )Vial or Ampoule |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 5 |  |  | 01-E00-014 | Hydralazine hydrochloride 20mg/ Ampoule I.V. Infusion or slow I.V |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 6 |  |  | 01-E00-063 | Tamsulosion Hydrochloride 0.4mg equivalent 0.367mg Tamsulosion modified release Capsule or tablet( 1012 )(976 ) ( 968) ( يحصراستخدامه لجراحة المسالك البولية |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 7 |  |  | 01-F00-024 | Glyceryl trinitrate 0.5mg sublingual Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 8 |  |  | 01-F00-060 | Nimodipine 30mg Tablet مراكز الجملة العصبية وردهات الامراض العصبية ( 976) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 9 |  |  | 01-F00-069 | Glyceryl trinitrate 1mg/1ml (10ml) Ampoule or vial  احتياج واحد مع المادة (01-F00-073) ويؤخذ بنظر الاعتبار استخدامه ضمن قوائم التخدير - في حالة عدم توفر أو تسجيل المادة بالتركيز 1mg/ 1ml يتم تجهيز المادة بالتركيز القديم 5mg/ 10ml – Amp وتعتبر غير ملغية لحين توفر التركيز الجديد 1mg/ 1ml. (654)((733 -يمكن اعتماد احتياج التركيز ( 1mg/1ml (10 ml ampبنفس احتياج التركيز  5mg/ml (5ml amp) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 10 |  |  | 01-F00-073 | Glyceryl trinitrate 5mg/ml (5ml )Ampoule or vial احتياج واحد مع المادة ( احتياج واحد - ويؤخذ بنظر الاعتبار استخدامه ضمن قوائم التخدير - في حالة عدم توفر أو تسجيل المادة بالتركيز 1mg/ 1ml يتم تجهيز المادة بالتركيز القديم 5mg/ 10ml – Amp وتعتبر غير ملغية لحين توفر التركيز الجديد 1mg/ 1ml. (654)((733 -يمكن اعتماد احتياج التركيز ( 1mg/1ml (10 ml ampبنفس احتياج التركيز  5mg/ml (5ml amp)  (01-F00-069) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 11 |  |  | 01-G00-001 | Dobutamine (as hydrochloride) 250 mg/vial or Ampoule (12.5 mg/ml 20 ml) i.v infusion يتم الاخذ بنظر الاعتباراستخدامه في قوائم التخدير |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 12 |  |  | 01-G00-002 | Dopamine hydrochloride 40mg/ml, (5ml) Ampoule or vialيتم الاخذ بنظر الاعتباراستخدامه في حالات( التخدير والقلبية والسموم) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 13 |  |  | 01-G00-009 | Ephedrine hydrochloride 3% (30 mg / ml) 1ml ampoule slow I.V. injectionوتستخدم في القلبية ايضا" تستخدم ضمن مجموعة التخدير بعد التخفيف ( hypotension prevention in epidural/spinal anaesthesia) لا يستعمل الا بعد التخفيف |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 14 |  |  | 01-G00-014 | Noradrenaline Acid Tartrate/Noradrenaline Tartrate/Norepinephrine Bitartrate 2mg/ml (equivalent to Noradrenaline1mg/ml (2 ml or 4ml ampoule) 1157  يستعمل في مراكز العناية المركزة والتخدير في المستشفيات الرئيسية في بغداد و المحافظات و بكميات محدودة. - تستعمل في حالات هبوط ضغط الدم الحاد (acute hypotensin) بواسطة الارواء الوريدي I.V. infusion وكذلك لمعالجة حالات توقف القلب بواسطة الزرق الوريدي او الزرق المباشر داخل القلب rapid intravennous or intracardiac inj ) . - تستعمل المادة في حقل ادوية السموم .- تخفف المادة قبل الاستعمال و تتبع التعليمات في النشرة المرفقة مع الدواء. يؤخذ بنظر الاعتبار استخدامه ضمن قوائم التخدير الافضلية للحجم الاقل |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 15 |  |  | 02-C00-013 | Misoprostol 200 mcg (synthetic prostaglandin analogue) Scored or plain Tabletيقتصر استعماله في اقسام النسائية والتوليد في المستشفيات (التعليمية وغير التعليمية ) 2-يستعمل في حالات اقل من 13 اسبوع (اسقاط منسي ,اسقاط جراحي ,اسقاط ناقص ) 3- يعطى العلاج (400)مايكروغرام عن طريق الفم او المهبل وتعاد الجرعة كل اربع ساعات ولمدة (24) ساعة كحد اقصى . 4- في حالات الحمل من (13) اسبوع - (26)اسبوع يستعمل كالاتي : أ-13-17اسبوع (200)مايكروغرام مهبلي كل 6ساعات وبواقع اربع جرع فقط. ب- 18-26 اسبوع (100)مايكروغرام مهبلي كل (6)ساعات وبواقع اربع جرع فقط ب- 18-26 اسبوع (100)مايكروغرام مهبلي كل (6)ساعات وبواقع اربع جرع فقط . ملاحظة :يشترط عدم وجود عملية قيصرية سابقة او اي عملية في الرحم بالنسبة للفقرة (3,4)وان وجدت حينئذ تشكل الجنة طبية للبث في الموضوع . 5- في حالة النزف بعد الولادة يعتبر cytotic tab الخط الثاني من العلاجات التحفظية (حيث يعد ال methergin وال oxytocin ) الخط الاول وتكون الجرعات هنا (800)مايكروغرام عن طريق الفم او تحت اللسان او في المقعد . 988 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 16 |  |  | 02-C00-035 | Omeprazole (as sodium salt) 40mg powder for reconstitution with or without solvent vial for IV injection over 5 minutes or IV infusion over 20 – 30 minutes1147 حسب قاعدة اقل الاسعار مع الرمز الوطني 02-c00-038 ج 972 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 17 |  |  | 02-C00-038 | Esomeprazole( as sodium) 40mg powder for solution vial IV or IV infusion 02-c00-035 حسب قاعدة اقل الاسعار مع الرمز الوطني |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 18 |  |  | 02-E00-011 | Mesalazine enema (suspension 1gm/100ml or foam 1gm/application) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 19 |  |  | 02-M00-001 | Macrogol 4000 (polyethlene glycol) 64g+Anhydrous sodium sulfate 5,700gm+sodium bicarbonate 1,680gm+sodium chloride 1,460gm+potassium chloride 0,750gm (powder for oral solution in one sachet ) يؤخذ بنظر الاعتبار استخدامه في الجهاز الهضمي |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 20 |  |  | 03-A00-001 | Aminophylline dihydrate 25mg/1ml (eq.Theophyline Anhydrous 19.7 mg/1ml) ( 10 ml amp. )(plastic or glass ampoule) IV injection مطالبة الشركة المنتجة بتقديم ما يثبت عدم تفاعل المادة (Aminophyllin) مع العبوة المصنوعة من البلاستك |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 21 |  |  | 03-A00-044 | Salbutamol aerosol (as a base) 100mcg / metered  inhalation   لامانع من اعتماد المادة الفعالة بشكل sulphate or base لمستحضرات Salbutamol وبأشكالها الصيدلانية وحسب المقر دستورياً -أن يكون(as sulphate or as base) بما يعادل 100mcg \_ يفصل ال SPACER عن NEBULIZER ويكون SPACER ضمن المستلزمات ويكون استيراد ال SPACER(بنسبه 20/1) من كمية الاحتياج الكلي للبخاخات Aerosol ج /505 Using of propellant 134a CFC -free is approved in these preparations - Salbutamol aerosol - Beclomethasone aerosol |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 22 |  |  | 03-B00-015 | Beclomethasone dipropionate 250mcg/ each actuation (For adults only) oral inhaler |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 23 |  |  | 03-E00-001 | Doxapram Hydrochloride 20mg/ml,( 5ml) Ampouleيؤخذ بنظر الاعتبار ضمن قائمة التخدير |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 24 |  |  | 03-E00-002 | caffeine citrate 10mg/ml, equivalent to caffeine 5mg/ml ampoule of 1ml or 2ml for I.V. infusion |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 25 |  |  | 03-I00-006 | Phospholipids 25 mg ( derived from bovine lung lipid extract) Beractant + sodium chloride 9mg in water for inj/1ml (single dose vial of 4ml ) intratracheal use only حسب قاعدة اقل الاسعار  03-i00-007 03-i00-006 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 26 |  |  | 03-I00-007 | Calfactant 35mg/ml suspension 3ml vial for intratracheal instillation only intratracheal use only حسب قاعدة اقل الاسعار  03-i00-006 03-i00-007 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 27 |  |  | 04-B00-004 | Chlorpromazine hydrochloride 100mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 28 |  |  | 04-B00-018 | Fluphenazine decanoate depot injection 25mg/ml, (1ml) Ampoule |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 29 |  |  | 04-B00-023 | Haloperidol 5mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 30 |  |  | 04-B00-025 | Haloperidol 5mg/ml (1ml amp) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 31 |  |  | 04-B00-033 | Lithium carbonate 400mg controlled release Tabletلتأكيد على ضرورة توفير الاجهزة المختبرية لفحص نسبة الليثيوم في الدم |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 32 |  |  | 04-CA0-002 | Amitriptyline hydrochloride 25mg Tabletلمرضى الشلل والمعاقين |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 33 |  |  | 04-CA0-007 | Clomipramine hydrochloride 25mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 34 |  |  | 04-CC0-002 | Fluoxetine (as hydrochloride) 20mg film coated Tablet or capsule |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 35 |  |  | 04-CD0-001 | Mirtazapine 30mg Tablet للمستشفيات التخصصية في الطب النفسي فقط |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 36 |  |  | 04-H00-007 | Morphine sulphate 10mg/ml (1ml Ampoule) I.V , I.M ,S.C تدرج ضمن قائمة التخدير |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 37 |  |  | 04-H00-010 | Pethidine hydrochloride 50mg/ml, (2ml) Ampouleتدرج ضمن قائمة التخدير |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 38 |  |  | 04-J00-010 | Clonazepam 0.5mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 39 |  |  | 04-J00-017 | Phenobarbitone sodium 200mg/ml (1ml) Ampoule I.M , I.V. or (SC. IM or IV) المادة دواء طواريء ولا يعطى (الا بالوريد بعد التخفيف بنسبة واحد في عشرة (مل واحد يخلط مع 10 مل ماء للزرق) 1128 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 40 |  |  | 04-J00-031 | Sodium valproate solution 200mg/ml Drop |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 41 |  |  | 04-J00-034 | Sodium valproate 200 mg Tablet or (enteric coated ) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 42 |  |  | 04-J00-061 | Sodium valproate (Powder) 400mg Vial with 4ml ampoule water for injection |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 43 |  |  | 04-K00-016 | Procyclidine hydrochloride 5mg Tablet ختص بمرض الشلل الرعاشي(مرض باركسن) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 44 |  |  | 04-M00-001 | Baclofen 10mg Tablet لمرضى الشلل والمعاقين |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 45 |  |  | 04-NA0-003 | Acamprosate calcium 333mg tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 46 |  |  | 04-NC0-001 | Naltrexone hydrochloride 50mg tabletيحصر استخدامها في مراكز علاج الادمان |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 47 |  |  | 04-Q00-001 | Memantine hydrochloride 10mg Tablet (for moderate & sever dementia in ALZHEIMERS disease |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 48 |  |  | 05-AA0-071 | Tazobactam (as sodium salt) 500mg + piperacillin (as sodium salt) 4gm I.V infusion (with or without EDTA) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 49 |  |  | 05-AD0-001 | Doxycyclin ( as hyclate )100 mg tablet or capsule |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 50 |  |  | 05-AG0-079 | Colistimethate sodium 1000000 IU powder for solution for injection or inhalationReserve ويحدد صرفها في وحدات العناية المركزة فقط بعد اجراء فحص حساسية البكتريا واجراء فحص زرع البكتيريا ويكلف قسم الصيدلة في دائرة الامور الفنية بوضع ضوابط لتداول المادة في القطاع الخاص قي المستشفيات الخاصة التي تتوفر فيها وحدات عناية مركزة ويفضل اجراء فحص المناظرة الدوائية عند استخدام المادة 1102 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 51 |  |  | 05-AH0-002 | Cycloserine 250mg Tablet or capsule |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 52 |  |  | 05-AH0-003 | Ethambutol hydrochloride 400mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 53 |  |  | 05-AH0-040 | Rifampicin 150 mg + Isoniazid 75mg (RH)=KIT |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 54 |  |  | 05-AH0-043 | Pyrazinamide 400mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 55 |  |  | 05-AH0-046 | Ethambutol hydrochloride 100mg film coated Tabletخط اول وثاني |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 56 |  |  | 05-AH0-050 | Rifampicin 60mg + Isoniazid 30mg + Pyrazinamide150 mg or Rifampicin 75 mg + Isoniazid 50 mg Pyrazinamide 150 mg disperable tablet or tablet ج 1005 ج1012 خط اول اطفال |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 57 |  |  | 05-AH0-051 | Rifampicin60mg + Isoniazid 30mg or Rifampicin 75 mg + Isoniazid 50 mg disperable tablet or tablet ج 1005 ج1012 خط اول اطفال |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 58 |  |  | 05-B00-001 | Acyclovir (as sodium salt) 250mg Vial I.V. Infusion |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 59 |  |  | 05-B00-003 | Acyclovir 200mg/5ml Suspension |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 60 |  |  | 05-B00-007 | Ganciclovir 500mg Vial I.V. Infusion |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 61 |  |  | 05-D00-023 | Sodium stibogluconate inj equivalent to pentavalant.antimony 100mg/ml (100ml) Vial or sodium antimony gluconate 100mg/ml |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 62 |  |  | 06-B00-001 | Glucagon 1mg ≡ 1 I.U (as hydrochloride) Biosynthetic /ml with solvent S.C, I.M , I.V (inj- vial ) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 63 |  |  | 06-C00-010 | Somatropin (Recombinant Human Growth Hormone,rhGH) vial or pen Each 1.33mg= 4 unit or it‘s approved Biosimilar تحتسب الكمية على اساس اوزان المرضى والجرعة اليومية 30mcg / kg / day ) والزام المؤسسات الصحية المسؤولة عن صرف المادة بارفاق اعداد المرضى واسمائهم واوزانهم عند احتساب الاحتياج ويعمل بما ورد اعلاه ابتدأ" من احتياج عام 2018 ج986 1031 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 64 |  |  | 06-C00-021 | Choriogonadotropin alfa( Recombinant human choriogonadotropin alfa,r-hCG ) 250mcg (6500 IU ) pre-filled syring S.C injection    قاعدة اقل الاسعار  (06-C00-021) (06-C00-046) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 65 |  |  | 06-C00-043 | Desmopressin acetate 150 mcg/dose metered nasal spray delivering 25 doses يخصص هذا التركيز للامراض النزفية الوراثية فقط Patients with hemophilia A with Factor VIII coagulant activity levels greater than 5%  - Mild to moderate classic von Willebrand's disease ( Type I) with factor VIII levels greater than 5%  Warning  - Hyponatremia  - Pediatric & geriatric patients - Habitual or psychogenic polydispsia  - Type IIB vonWillebrand's disease |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 66 |  |  | 06-C00-045 | menotrophin 75 (human menopausal gonadotrophin, HMG) corresponding to highly purified human postmenopausal urinary follicle stimulating hormone,FSH 75 IU +highly purified human postmenopausal urinary luteinising hormone,LH 75 IU powder+solvent ampoule or vial I.M ,S.C  من مصدر بشري على ان تلتزم الشركة المجهزة بتقديم الادلة والاثباتات العلمية والتقنية في كل ما ياتي: خلو المنتوج من الفايروسات والبكتيريا والبروتينات الغريبة الكفاءة على ان تقاس بطريقة   priuns filled by mass |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 67 |  |  | 06-C00-046 | higly purified Urinary human chorionic gonadotrophin (HCG) 5000 IU powder + solvent vial or ampoule ,I.M, S.C injection  من مصدر بشري على ان تلتزم الشركة المجهزة بتقديم الادلة والاثباتات العلمية والتقنية في كل ما ياتي: خلو المنتوج من الفايروسات والبكتيريا والبروتينات الغريبة الكفاءة على ان تقاس بطريقة   priuns filled by mass   قاعدة اقل الاسعار  (06-C00-021) (06-C00-046) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 68 |  |  | 06-D00-001 | Carbimazole 5mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 69 |  |  | 06-E00-018 | Hydrocortisone (as sodium succinate or Hydrogen succinate) eq. to 100mg hydrocortisone Vial with 2 ml ampoule of solvent for solution for injection or Act-o-vial system , I.M. , , slow I.V, I.V. Infusion |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 70 |  |  | 06-F00-017 | Medroxyprogesterone acetate 150mg/ml deep I.M inj, (1ml) Vial |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 71 |  |  | 06-F00-020 | Norethisterone 5mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 72 |  |  | 06-G00-007 | Finasteride 5mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 73 |  |  | 06-IA0-005 | Cinacalcet as hydrochloride ) 30 mg tablet    تقوم الشركة المجهزة بتوفير ( kit ) المستخدم لتحليل نسبة  ( parathyroid hormones )  ج 986,1018  وتكون الية الصرف كما يلي :- 1- مرضى القصور الكلوي المزمن المتقدم على برنامج الديلزة الدموية المصابين بمرض العظام الناتج عن عجز الكلى المزمن المتقدم ( Renal Bone disease ) غير المستجيب ( Calcium Binders , diet & dialysis) 2- يتم صرف العلاج بعد اجراء فحوصات الكالسيوم والفوسفات وهورمون الغدة المجاورة للدرقية  ( Calcium , phosphate , IPTH ) 3-يتم حصر صرف الدواء في مراكز الديلزة في  بغداد / مركز مستشفى بغداد التعليمي للديلزة الدموية , دائرة مدينة الطب  الموصل / مركز الديلزة في مستشفى الموصل التعليمي / دائرة صحة نينوى البصرة / مركز الديلزة في مستشفى البصرة التعليمي / دائرة صحة البصرة 4- تقوم الشركة المجهزة بتوفير( kit ) المستخدم لتحليل نسبة ( parathyroid hormones ) مجانا"  ج/ 1038 اضافة المركز التخصصي لامراض زرع الكلى في مدينة الصدر الطبية / دائرة صحة النجف الاشرف كمنفذ صرف للمادة انفا" .  مجانا" |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 74 |  |  | 06-IA0-006 | Cinacalcet as hydrochloride 60 mg tablet   تقوم الشركة المجهزة بتوفير ( kit ) المستخدم لتحليل نسبة  ( parathyroid hormones )  وتكون الية الصرف كما يلي :- 1- مرضى القصور الكلوي المزمن المتقدم على برنامج الديلزة الدموية المصابين بمرض العظام الناتج عن عجز الكلى المزمن المتقدم ( Renal Bone disease ) غير المستجيب ( Calcium Binders , diet & dialysis) 2- يتم صرف العلاج بعد اجراء فحوصات الكالسيوم والفوسفات وهورمون الغدة المجاورة للدرقية  ( Calcium , phosphate , IPTH ) 3-يتم حصر صرف الدواء في مراكز الديلزة في  بغداد / مركز مستشفى بغداد التعليمي للديلزة الدموية , دائرة مدينة الطب  الموصل / مركز الديلزة في مستشفى الموصل التعليمي / دائرة صحة نينوى البصرة / مركز الديلزة في مستشفى البصرة التعليمي / دائرة صحة البصرة 4- تقوم الشركة المجهزة بتوفير( kit ) المستخدم لتحليل نسبة ( parathyroid hormones ) مجانا"  ج/ 1038 اضافة المركز التخصصي لامراض زرع الكلى في مدينة الصدر الطبية / دائرة صحة النجف الاشرف كمنفذ صرف للمادة انفا  مجانا" |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 75 |  |  | 06-J00-003 | cabergoline 0.5mg tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 76 |  |  | 06-J00-004 | Clomiphene citrate 50mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 77 |  |  | 07-B00-004 | Atosiban (as acetate)7.5mg /ml (5ml Vial) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 78 |  |  | 08-AA0-009 | Iron (as Iron dextran) 50mg/ml (2ml Ampoule) by deep I.M or slow I.V or by Slow I.V infusion |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 79 |  |  | 08-AA0-014 | Iron (as Iron sucrose) 20 mg/ 1ml (5ml) Ampoule or vial SLOW INTRAVENOUS INJECTION, OR BY INTRAVENOUS للمستشفيات فقط INFUSION |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 80 |  |  | 08-D00-002 | Heparin sodium 5000 IU/ml SC.,I.V.( 5ml) Vial يتم التأكيد على الموسسات الصحية على حساب الجرعة بالوحدات وليس بالحجم وهو الاستخدام العلمي |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 81 |  |  | 08-D00-003 | Protamine sulphate 10mg/ml (with minimum of 90 anti-heparin IU/mg) (5ml) Ampoule or Vial slow I.V. over 10 minutes IVor I.V. and S.C   over 10 minutes and the giving quantity according to the lab. Analysis مع الاخذ بنظر الاعتبار ادراجه كسموم |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 82 |  |  | 08-D00-009 | Warfarin sodium 1mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 83 |  |  | 08-D00-010 | Warfarin sodium 3mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 84 |  |  | 08-D00-011 | Warfarin sodium 5mg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 85 |  |  | 08-F00-009 | Recombinant human tissue type plasminogen activator 50mg/ Vial (Alteplase) set=2vial |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 86 |  |  | 08-G00-002 | Tranexamic acid 100mg/ml (5ml) Ampoule or vial |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 87 |  |  | 08-H00-007 | Plasma protein fraction (human) 5% i.v. infusion i-e 1ml contains: Human serum protein 50mg of which: Albumin approx 31mg Human Immunoglobumin approx 10mg (Ig G , Ig A, Ig M) vial |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 88 |  |  | 08-H00-008 | Recombinant Factor VIII, 500 IU (HSA Free)  تلتزم الشركة المجهزة للعلاج بتوفير المادة ادناه كبضاعة مجانية recombinant Foctor vIII 250 IU  كونها تعتبر جرع تكميلية بنسبة 10% من احتياج الكلي   (recombinant Foctor vIII 500 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 89 |  |  | 08-H00-014 | VonWillebrand Factor / Coagulation Factor VIII Complex (Human) powder and solvent for solution for injection or infusion in percent as follow:- Vwf\Factor VIII 1:1 to 2:1   - ضرورة توفر الفحوصات المختبرية المرفقة بكتاب دائرة مدينة الطب 29454 في 11/9/2012 وحسب الجلسة 828) ويحصراستخدامه للحالات التالية  Indicated in sever cases of VonWillebrand disease  A- Lifethreating condition ( CNS bleeding , GIT bleeding , trauma  B- In case of bleding from other site Necessite urgent blood transfusion  C- in case of surgery ( vwf screening including vwfag and rco activity 1000 و فحص platelet aggregation test 500 فحص) ج986 ج\1089 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 90 |  |  | 08-H00-015 | Anti-Inhibitor Coagulant Compelx Nanofilterd &Vapor Heated:- 500 Units per Vial  ( Factor VIII inhibitor Bypassing Activity powder and solvent for solution for intravenous injection ) - For Control spontaneous bleeding episodes or to cover surgical intervention in hemophilia A& hemophilia B patients with inhibitors - Treatment of hemorrhage in non- hemophilic patients with acquired factor VIII inhibitorsContraindicated - in patients with normal coagulation mechanism in the absence of inhibitors to coagulation factors.- In the patients with DIC  ج\1089 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 91 |  |  | 08-H00-016 | Fibrinogen concentrate(Human):- Lyophilized powder for reconstitution 900 mg to 1300 mg for reconstitution with 50 ml of sterile water for injection ضرورة توفر الفحوصات المختبرية المرفقة بكتاب دائرة مدينة الطب 29454 في 11/9/2012 وحسب الجلسة 828) For Treatment of acute bleeding episodes in patients with congenital fibrinogen deficiency including afibrinogenemia & hypofibrinogenemia Not indicated for dysfibrinogenmi  يحدد صرفه في مراكز وشعب امراض الدم النزفية (عدد فحوصات 2000)توفر مجانا ج\1089 854 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 92 |  |  | 08-H00-017 | Factor XIII concentrate ( Human) Lyophilized concentrate for reconstitution:-1000- 1600 units for reconstitution in 20 ml . Indicated for routine prophylactic treatment of  congenital Factor XIII deficiency |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 93 |  |  | 08-H00-023 | Emicizumab 30mg vial solution for injection  تلزم الشركة بتوفير الفحص الاتي مجانا اعتمادا على اعداد المرضى chromogenic assay for factor VIII ويحصر صرفها كعلاج وقائي لمرضى الهيموفيليا A مع وجود مثبطات على ان تكون كمية المثبطات اكثر من 5unit  وتصرف في مراكز وشعب امراض الدم الوراثية  وتلزم الشركة بتوفير الفحص الاتي مجانا اعتمادا على اعداد المرضى chromogenic assay for factor VIII عدد الفحوصات(502 ) توفر مجانا |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 94 |  |  | 08-I00-002 | Sodium chloride 0.8766g (15mmol/l)+Potassium chloride 0.6710g(9mmol/l)+Potassium hydrogen 2-Ketoglutarate0.1842g (1mmol/l)+Magnesium chloride 6H2O 0.8132g (4mmol/l)+Histidine Hcl .H2O 3.7733g(18mmol/l)+Histidine 27.9289g(180mmol/l)+Tryptophan 0.4085g(2mmol/l)+Mannitol 5.4651g(30mmol/l)+Calcium chloride .2H2O 0.0022g(0.015mmol/l)for inj in1000ml Water Osmolality 310mosmol/Kg ,An ion CL- 50mEq ,2000ml |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 95 |  |  | 08-I00-003 | Cardioplegia infusion 20 ml ampoule: containing in 20 ml : : magnesium chloride hexahydrate 3.253 g , potassium chloride BP 1.193 g , procaine hydrochloride BP 272.8 mg , also present :disodium edentate BP. sodium hydroxide BP and water for injection |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 96 |  |  | 09-AB0-002 | Vitamin B1 (Thiamine Hydrochloride) 50mg/ml, (2ml) Ampoule |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 97 |  |  | 09-AD0-001 | Alphacalcidol 0.25mcg (1alphahydroxy cholecalciferol) soft gelatin Capsule or tablet \1070 ان يتم تثبيت احتياجها من قبل دائرة العيادات الطبية الشعبية ضمن قائمة الادوية المزمنة فقط |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 98 |  |  | 09-AD0-002 | Alphacalcidol 1mcg soft gelatin Capsule or tablet ان يتم تثبيت احتياجها من قبل دائرة العيادات الطبية الشعبية ضمن قائمة الادوية المزمنة فقط |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 99 |  |  | 09-AF0-007 | Vitamin K1-(Phytomenadione) mixed micelles (Vitamin K1-MM) 10mg/ml (1ml) Ampoule (I.V.or slow I.V. injection (withen 30 sec) or ( oral or I.v.) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 100 |  |  | 09-B00-022 | 1000-2500 ml Triple compartment bag contain the following :- -Amino acids and electrolyte 300-1000 ml -Glucose 500- 1300 ml -Lipid emulsion 200-500 ml Or 20% according to BNF - Nitrogen 2.5-25.7 g/L - Energy 1300-12600 Kj/L - K+ 5-60 mmol/L - Mg+2 1.8-8 mmol/L - Na+ 20-140 mmol/L - Acet- 19.5-150 mmol/L  - Cl- 19-100 mmol/L Other components as following :- - Ca+2 1.4-5 mmol/L  - Phosphate 5- 30 mmol/L - Anhydrous glucose 50-240 g/L - Soya oil 16-300 g/L - Triglycerides 0-100 g/L - Zn+2 0-32 µmol/L   ملاحظة :- المواد التي أدرجت تحت تسمية  other components  يعني بالتركيبة الواحدة يمكن ان تحتوي على كل المكونات المدرجة في الجدول او جزء منها او قد تحتوي على مواد اضافية اخرى حسب حاجة المريض |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 101 |  |  | 09-B00-023 | 500 ml container contain Nitrogen, Electrolyte as following :-  - Energy\* --------- - Nitrogen 7.5-16.5 g/L - K+ 25-60 mmol/L - Mg+2 2.5-8 mmol/L - Na+ 43-100 mmol/L - Acet- 35-150 mmol/L - Cl- 0-100 mmol/L Other components as following :- - Ca+2 0-5 mmol/L  - Malic acid or dihydro phosphate or acid phosphate. ي التركيبة الواحدة يمكن أن تحتوي التركيبة على كلها أو جزء منهاother components ملاحظة :- المواد التي أدرجت تحت تسمية . \* = Exclude protein or amino acids derived energy |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 102 |  |  | 09-B00-024 | 500 ml container contain Nitrogen as following :- -Electrolyte  -Energy \* ------- - Nitrogen 9-18 g/L - Acet- 0-110 mmol/L - Cl- 0-40 mmol/L في التركيبة الواحدة يمكن أن تحتوي التركيبة على كلها أو جزء منهاother components ملاحظة :- المواد التي أدرجت تحت تسمية  \* = Exclude protein or amino acids derived energy |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 103 |  |  | 09-B00-025 | 500 ml container ( 20%) contain Energy as following :- -ُElectrolyte -------------- - Energy 8000 ± 500 Kj/L -Nitrogen --------------- Other components may contain soya oil, glycerol , purified egg phospholipids, phosphate, omega-3 acid triglycerides, fish oil, palm oil , or coconut oil. في التركيبة الواحدة يمكن أن تحتوي التركيبة على كلها أو جزء منهاother components ملاحظة :- المواد التي أدرجت تحت تسمية |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 104 |  |  | 09-D00-011 | Glucose (dextrose hydrous or anhydrous) 50% , (20ml) Ampoule ف ج 1179 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 105 |  |  | 09-D00-015 | Human albumin 200mg/ml, 100ml low salts- aids free I.V.Infusion |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 106 |  |  | 09-D00-067 | Sodium chloride 3% hypretonic saline 200ml or 250ml bottle or bag  يثبت على العلبة Hypertonic توضع علامات تحذيرية على العلبة لتفريقها عن باقي المغذيات (يثبت على العلبة 3% solution)1134 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 107 |  |  | 09-D00-070 | Sodium bicarbonate 8.4% 100ml Vial slow I.V. , I.V. infusionؤخذ بنظر الاعتبار عند تثبيت ادوية السموم |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 108 |  |  | 09-F00-007 | Zinc Sulfate monohydrate 54.9mg eq. 20mg elemental zinc dispersable tablet ج /1009 تقر حبوب الزنك 20 ملغم كما مدرج ادناه للاطفال من 6 اشهر الى 5 سنوات و 10 ملغم للاطفال دون 6 اشهر للسيطرة على الاسهال والالتهابات التنفسية بالاضافة الى نقص النمو -هو برنامج للسيطرة على حالات الاسهال ولا يحل محل ORS (اي ليس علاج) ج\1068 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 109 |  |  | 10-AC0-009 | Infliximab 100mg Vial and it‘s approved Biosimilar  I.V injection ج / 1027وتكون المادة الاحيائية الاصلية ( Reference Biological drug ) تّعرف بالاسم العلمي ( INN ) لايتم اعطاء العقار للعمر من (4-18 ) سنة ج 987 / لا مانع من استخدام العقار لاعمار (من 6-17 سنة) لامراض الجهاز الهضمي ج /579 /الاستخدامات المقرة للعقار هي:- Approved indications  1- الرثية المفصلية Rheumahoid arthritis. 2- تشمع الصلب Ankylosing spondylitis. 3- الرثية الصدفية Psoriatic arthritis. 4- مرض كرون والتهاب القولون التقرحي المزمن Chronic Inflammatory bowel diseases. (crohn's & ulcerative colitis) ج/1031 ج\1071 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 110 |  |  | 10-AC0-010 | Etanercept 25mg or its approved biosimilars S.C vial or PFS PA: Pscoriatic Arythritis./ RA: Rheumatoid Arythritis./ AS: Ankylosing spondylitis./ JA: Juvenil Arythritis./ P A.: Plaque Arythritis ./ PP:plaque psoriasis for chronic, moderate and sever plaque psoriasis who have not responded adequately to 2 other antirheumatic drugs (used alone or in combination)   (586)(59  -لامانع من استعمال العقار للعمر من (4- 18 ) سنة . تضاف العبارة الى النشرة الداخلية ولاداعي لتثبيتها على الفيال او العلبة الخارجية ي يتم تقدير الحاجة والصرف من قبل العيادة الاستشارية التخصصية لامراض الروماتيزم في (مدينة الطب, الكرخ, بابل, كركوك, صلاح الدين, السليمانية, أربيل, دهوك, البصرة, نينوى) ويحصر صرفه للاستطباب الجلدي في (مدينة الطب, الرصافة, بابل, كركوك, الكرخ, البصرة, نينوى) وحسب اسماء المرضى وملفاتهم العلاجية وبأشراف لجنة من ثلاث اطباء اختصاص امراض المفاصل . لا يعطى للاطفال دون عمر 18 سنة الا في حالات استثنائية, وتضاف العبارة الى النشرة الداخلية و لاداعي لتثبيتها على الفيال او العلبة الخارجية  ( |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 111 |  |  | 10-AC0-011 | Adalimumab 40 mg/(0.8 ml or 0,4ml) prefilled syringe S.C injection or its approved biosimilars 1121 ج/ 734 ج/ 856 يتم تقدير الحاجة والصرف من قبل العيادة الاستشارية التخصصية لامراض الروماتيزم في (مستشفى بغداد التعليمي دائرة مدينة الطب ، الكرخ ،بابل ، نينوى , البصرةكركوك ) وحسب اسماء المرضى وملفاتهم العلاجية وبأشراف لجنة من ثلاث اطباء اختصاص امراض المفاصل .ج987  اقرار استخدام المادة لعلاج امراض الجهاز الهضمي(chrons disease & ulcerative colitis ) حصرا" وللمرضى الغير مستجيبين ووجود موانع استخدام مادة (infliximab) ويحصر استخدامه في مستشفى امراض الجهاز الهضمي والكبد في دائرة مدينة الطب حصرا"  ج (1012 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 112 |  |  | 10-AC0-012 | Etanercept 50 mg pfs OR prefilled pen OR Vial or it,s approved biosimilars يتم تقدير الحاجة والصرف من قبل العيادة الاستشارية التخصصية لامراض الروماتيزم في (مدينة الطب, الكرخ, بابل, كركوك, صلاح الدين, السليمانية, أربيل, دهوك, البصرة, نينوى) ويحصر صرفه للاستطباب الجلدي في (مدينة الطب, الرصافة, بابل, كركوك, الكرخ, البصرة, نينوى)وحسب اسماء المرضى وملفاتهم العلاجية وبأشراف لجنة من ثلاث اطباء اختصاص امراض المفاصل . لا يعطى للاطفال دون عمر 18 سنة الا في حالات استثنائية, وتضاف العبارة الى النشرة الداخلية و لاداعي لتثبيتها على الفيال او العلبة الخارجية |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 113 |  |  | 10-B00-003 | Colchicin 500mcg Tablet |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 114 |  |  | 10-CAa-004 | Neostigmine metisulphate (methylsulphate) 2.5mg/ml, (1ml) Ampoule I.V,I.M,S.C تكون طريقة الزرق I.V,I.M,S.C على ان يعطى وريديا(I.V)في حالة التخدير و (I.M,S.C) في حالة وهن العضلات الوبيل وادرج ضمن قائمة ادوية التخدير (انظر ملاحظة Sugammadex ) -Reversal of Rocuronium&Vecuronium. -used in case when prostigmine:- a. Cannot be used . Or b. Can be used with sever side effect . note: to be given (i.v.) for anesthesia and to be given(i.m.,s.c.) in case of myasthenia gravis عدلت ف ج 1174 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 115 |  |  | 10-D00-005 | Dantrolene sodium 20 mg / vial يؤخذ بنظر الاعتبار قائمة ادوية التخدير   والسموم ج\1088 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 116 |  |  | 11-A00-001 | Acyclovir 3% Eye Ointment |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 117 |  |  | 11-A00-009 | fusidic acid 10 mg/g (1%)suspension viscous eye drop تصرف في المراكز الصحية التي تقدم خدمة ( الصحة العينية المجتمعية ) فقط و تصرف من قبل طبيب عيون اختصاص او مدرب على برنامج الصحة العينية المجتمعية و لا تصرف في حال لم تتوفر فيها الخدمة المذكورة انفا) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 118 |  |  | 11-A00-022 | Tetracycline Hydrochloride 1% Eye Ointment يحصر في مراكز الرعاية الصحية الاولية وفي المستشفيات التي تحتوي على صالات ولادة |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 119 |  |  | 11-C00-001 | Atropine sulphate 0.5% (with or without HydroxyPropylMethyl cellulose(HPM)) Eye Drop تصرف في المراكز الصحية التي تقدم خدمة ( الصحة العينية المجتمعية ) فقط و تصرف من قبل طبيب عيون اختصاص او مدرب على برنامج الصحة العينية المجتمعية و لا تصرف في حال لم تتوفر فيها الخدمة المذكورة انفا) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 120 |  |  | 11-C00-010 | Tropicamide 1% Eye Drop |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 121 |  |  | 11-D00-001 | Acetazolamide(as sodium salt) 500 mg powder for reconstitution injection Vial |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 122 |  |  | 11-E00-023 | Amethocaine (tetracaine) hydrochloride Ph.Eur. with purified water and hydrochloric acid 1.0% w/v eye drop |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 123 |  |  | 11-EA0-001 | Ranibizumab 10mg/ml( 2.3 mg/ 0,23 ml )for intravitreal injection only) vial or prefilled syringe    تكون نسبة Bevacizumab 100 mg ) ) 60% من الاحتياج ونسبة (40% ) لمادتي  ( Ranibizumab & Aflibercept ) على ان تكون (30% ) للاقل سعرا" خلال الجرعة السنوية و (10% ) المتبقية للاعلى سعرا" ( خلال الجرعة السنوية ) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 124 |  |  | 11-EA0-004 | Aflibercept 40mg/ml vial    تكون نسبة Bevacizumab 100 mg ) ) 60% من الاحتياج ونسبة (40% ) لمادتي  ( Ranibizumab & Aflibercept ) على ان تكون (30% ) للاقل سعرا" خلال الجرعة السنوية و (10% ) المتبقية للاعلى سعرا" ( خلال الجرعة السنوية ) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 125 |  |  | 12-B00-002 | Beclomethasone dipropionate 50mcg/ metered inhalation (Aerosol Inhalation) Nasal Spray |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 126 |  |  | 13-F00-005 | Isotretinoin 10mg Capsule OR soft gelatin cap |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 127 |  |  | 14-AB0-009 | Isoflurane 1 ml per 1 ml volatile liquid for inhalation vapour 100 ml bottle احتياج واحد يقسم الى  80% Isoflurane و  20%Sevoflurane  على ان تجهز في وقت واحد ويخصص sevoflorane لعمليات الاطفال والحالات التي لايمكن فيها استخدام Isoflorane  ج\1071 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 128 |  |  | 14-AB0-011 | sevoflurane 1 ml per 1 ml volatile liquid for inhalation vapour bottle احتياج واحد يقسم الى  80% Isoflurane و  20%Sevoflurane على ان تجهز في وقت واحد تطلب مادة ل ( Adaptor ) بنفس كمية مادة ( Sevoflurane ) وتجهز بصورة مجانية من قبل الشركة المجهزة للمادة انفا" وبشكل سنوي ويكون نوع ( Adaptor ) حسب نوع ( Vaporizer ) وحسب رأي اللجنة الاستشارية للتخدير وتثبت الملاحظة بالقائمة الاساسية . ج\ 1068   ويخصص sevoflorane لعمليات الاطفال والحالات التي لايمكن فيها استخدام Isoflorane  ج\1071 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 129 |  |  | 14-AC0-008 | Atracurium besilate 10mg/ml (5ml) Ampoule or vial IV احتياج واحد يقسم الى  50%Atracurium و50%Rocuronium  على ان تجهز في وقت واحد |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 130 |  |  | 14-AC0-012 | Suxamethonium chloride 100mg/2ml or 100mg/5ml Ampoule IV |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 131 |  |  | 14-AD0-029 | Fentanyl (as citrate)50mcg/ml ( 2ml) Ampoule IV, IV infusion IM |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 132 |  |  | 14-AD0-032 | Remifentanil (as Hydrochloride )2mg/ vial IV.injection |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 133 |  |  | 14-AD0-034 | ketorolac tormetamol 30mg/ml (1ml ampoule) I.V infusion I.M IM, slow I.V لايقل عن 15 ثانية injection |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 134 |  |  | 14-B00-015 | Lidocaine Hydrochloride 2% (20 mg/ml) + Epinephrine (as bitartrate) 1: 80000 ( 0.0125 mg / ml) cartridges (1.7- 2.2 ) ml |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 135 |  |  | 14-B00-038 | Anhydrous Bupivacain Hydrochloride 5mg + glucose( monohydrate or anhydrous) 80mg/ml (4ml ) Vial or Ampoule for spinal anesthesia ملاحظة:تستعمل المادة للزرق داخل القناة الشوكية وتحت مستوى الحبل الشوكي نهايته Spinal anesthesia وليس عن طريق spinal cord (690) { according to the pharmacopeia that limited it's specifications) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 136 |  |  | 14-B00-040 | Lidocaine Hydrochloride 2% ( 1.8 ml ) carpule |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 137 |  |  | 14-B00-044 | Anhydrous lidocaine Hydrochloride 20 mg /ml ( 20 ml vial ) IV or (I.V , I.M ) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 138 |  |  | 14-B00-055 | Anhydrous Lidocaine Hydrochloride (20mg/ml) IV or (I.V , I.M ) (50 ml vial) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 139 |  |  | 14-DA0-001 | Midazolam 5mg /ml (1 ml ampoule) I.V., I.M. injection or rectal adminstration |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 140 |  |  | 14-DB0-002 | Glycopyrronium Bromide (Glycopyrrolate) 200mcg/ml (3ml Ampoule) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 141 |  |  | 14-DB0-004 | Adrenaline( as acid tartrate)or(as Hydrochloride)1mg/ml(1/1000), (1ml.Ampoule) s.c,i.m أن مادة الـ Adrenaline for I.V use after dilution المستخدمة في مستحضرات الزرق حسب دساتير الأدوية الأمريكية والبريطانية أما تكون بشكل: Adrenaline base أو Adrenaline (as Hcl) أو Adrenaline (as Acid tartarate) وتكون النسبة المطلوبة على ما يكافئها من الـ Adrenaline base .   أما مادة الـ Adrenaline borate694 فلا تستخدم دستورياً في (709مستحضرات الزرق وتستخدم في ALLERGIC DISORDERS ج1012 1149 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 142 |  |  | 16-B00-004 | Anti D immunoglobulin ( 1500 IU ) solution for IV or( IV/ IM) injection vial or ampoule (By nanofilteration & SDF method)تكون خاضعة لكافة المتطلبات والمواصفات العالمية المتعلقة بالنقاوة وخلوها من الفيروسات |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 143 |  |  | 16-B00-033 | Humman normal immunoglobulin 5% protein ( 200 ml ) or 10% protein ( 100 ml )  ( 10 gm / container) Purity of at least 95%IgG ج/ 1126 يضاف الاستطباب chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy CIDPالى الاستطبابات المقرة سابقا مراعاة الشركة المصنعة بتوفير الشروط (995) تثبيت الاستطبابات وحسب الجلسة 1071 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 144 |  |  | 17-000-001 | Acetylcysteine10ml ampoule of 20% w/v aqueous solution (each containing 2g) i.e(200mg/ml) كون خاص بوحدات العناية المركزة ووحدات الطوارئ ومراكز السموم |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 145 |  |  | 17-000-015 | Desferrioxamine mesylate (Deferoxamine Mesilate) 500mg Vial لوجود حاجة فعلية واعداد المرضى محدودة نسبيا لهذه الاستطبابات لا مانع من اضافه الاستطبابات اعلاه Myelodysplastic ,syndrome ,Aplastic anemia ,Mylofibrosis 1196 يتم تثبيت الاحتياج للدوائر التي تحتوي مراكز للثلاسيميا |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 146 |  |  | 17-000-017 | Digoxin specific antibody Fargments (FAB) 40mg Vial يتم تثبيت الاحتياج من قبل وحدات المناطرة الدوائية التابعة لشعبة الصيدلة السريرية في م.بغداد التعليمي اضافة الى مركز استعلامات السموم + ذي قار |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 147 |  |  | 17-000-028 | Naloxone hydrochloride 400mcg/ml (1ml) Ampoule or Pfs or vial مع الاخذ بنظر الاعتبار استخدامه ضمن قائمة التخدير و قائمة السموم |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 148 |  |  | 17-000-034 | Pralidoxime mesylate 1g/5ml (5ml Ampoule) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 149 |  |  | 18-000-007 | Gadodiamide 287mg (0.5mmol)/ml (20ml )Vial I.V  قاعدة اقل الاسعار مع  18-000-059  (دوائر الصحة التي لديها جهاز رنين ) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 150 |  |  | 18-000-008 | gadopentetic acid as dimeglumine salt( gadopentetate dimeglumin) 469mg/ml (0.5 mmol/mL) 10ml Vial for injection قاعدة اقل الاسعار مع   18-000-010 دوائر الصحة التي لديها جهاز رنين ) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 151 |  |  | 18-000-010 | Gadodiamide 287mg (0.5mmol)/ml (10ml ) Vial I.V  قاعدة اقل الاسعار مع  18-000-008 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 152 |  |  | 18-000-059 | gadopentetic acid as dimeglumine salt( gadopentetate dimeglumin) 469mg/ml (0.5 mmol/mL) 20ml Vial for injection  قاعدة اقل الاسعار مع 18-000-007 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 153 |  |  | 17-000-053 | Amyl nitrite 0.2ml in crushable glass or Capsule or glass Ampoule. يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري (1012)لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 154 |  |  | 17-000-014 | Cyanid Antidot Kit.(Hydroxocobalamine) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 155 |  |  | 17-000-018 | Dimercaprol in arachis oil (solvent) 50mg/ml 2ml Ampoule injection يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 156 |  |  | 17-000-077 | Potassium ferric hexacyano ferrate (Prussian blue) 0.5 gm يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 157 |  |  | 17-000-039 | disodium calcium edetate 1g/5ml (5ml Ampoule) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 158 |  |  | 17-000-041 | Sodium nitrite 30 mg/ 1 ml (3% ) 10ml ampoule or vial  for IV injection احتياج طويل الامد (2022-2026) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 159 |  |  | 17-000-043 | Sodium thiosulphate 50% (500mg/ml)(50ml ampoule) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 160 |  |  | 17-000-020 | Desferrioxamine mesylate 2g vial for Injection يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم حصرا + ذي قار +مستشفى بغداد التعليمي/ شعبة امراض الدم وحسب دواعي الاستخدام المثبتة 1038ج/ احتياج طويل الامد (2022-2026) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 161 |  |  | 17-000-016 | Dicobalt edetate 300mg / (20ml Ampoule) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم حصرا + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 162 |  |  | 17-000-033 | Physostigmine salicylate 2mg/2ml I.V.-I.M. inj (2ml Ampoule ) يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 163 |  |  | 17-000-006 | Atropine sulphate 2mg/ml Injection vial or ampoule يتم تثبيت الاحتياج من قبل المركز الاستشاري لاستعلامات السموم + ذي قار احتياج طويل الامد (2022-2026) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

المجموع الاجمالي للعطاء {يمكن لمدمي العطاءات ادراج العملة المسموح بها}: \_\_\_\_\_\_\_\_\_(بالارقام)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(بالاحرف)

مدة التسليم: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [ يمكن لمقدم العطاء إدراج مدة التسليم المحددة] وفقاً للمصطلحات التجارية الدولية (انكوترمز)–الطبعة الحالية\_\_\_\_\_\_\_ [ادخل الانكوترمز].

*اسم وعنوان الوكيل: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [ يمكن لمقدم العطاء إدراجه، إن وجد]*

*عمولة الوكالة: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_[ يمكن لمقدم العطاء إدراجه، إن وجد]*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **المكان :\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **التاريخ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** |  | **توقيع مقدم العطاء: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **الإســـم والمنصب: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **عنوان العمــــــــل: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **ختـــم مقدم العطاء: ­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_­** |

**2- ب- جدول الأسعار للسلع التي سيتم استيرادها من خارج العراق**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **4** | | | | | | | | | | | | | | | | | **5** | | | | | | | **6** |
| **بلد المنشأ** | | | | | | | | | | | | | | | | | **سعر الوحدة(CIP )** | | | | | | | **الاسعر الاجمالي (CIP )** |
| **تاريخ تسجيل الشركة مقدمة العطاء** | **اسم الشركة مقدمة العطاء** | **منشأا الشركة مقدمة العطاء** | **اسم الشركة المنتجه** | **الشهادات العلمية الحاصلة عليها** | **رقم تسجيل االشركة المنتجة** | **تاريخ تسجيل الشركة المنتجة** | **عنوان الشركة** | **هاتف الشركة** | **البريد الالكتروني للشركة** | **موقع الشركة على الشبكة العنكبوتية** | **اسم المكتب العلمي ممثل الشركة في العراق** | **اسم المستفيد** | **اسم المصرف** | **عنوان المصرف** | **هاتف المصرف** | **رقم الحساب** | **سعر العبوة** | **سعر الوحدة الواحدة الى مكان المستخدم النهائي CIP**  **(أ)** | **نوع العملة** | **الخدمات الثانوية كما حددت في جدول المتطلبات**  **(ب)** | **البضاعة المجانية** | **طريقة الدفع** | **(CIP ) الى مكان المستخدم النهائي مع الخدمات الثانونية {ج= أ + ب}** | **كامل السعر الى مكان المستخدم النهائي للكمية المقدمة للبضاعة {جـ× الكمية)** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

المجموع الاجمالي للعطاء {يمكن لمدمي العطاءات ادراج العملة المسموح بها}: \_\_\_\_\_\_\_\_\_(بالارقام)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(بالاحرف)

مدة التسليم: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [ يمكن لمقدم العطاء إدراج مدة التسليم المحددة] وفقاً للمصطلحات التجارية الدولية (انكوترمز)–الطبعة الحالية\_\_\_\_\_\_\_ [ادخل الانكوترمز].

*اسم وعنوان الوكيل: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [ يمكن لمقدم العطاء إدراجه، إن وجد]*

*عمولة الوكالة: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_[ يمكن لمقدم العطاء إدراجه، إن وجد]*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **المكان :\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **التاريخ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** |  | **توقيع مقدم العطاء: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **الإســـم والمنصب: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **عنوان العمــــــــل: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **ختـــم مقدم العطاء: ­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_­** |

|  |
| --- |
| 1. ضمان حسن الأداء المصرفي (ضمان العطاء غير مشروطة)   ]يملأ المصرف الكفالة وفق الصيغة التالية او اية صيغة اخرى معتمدة من قبل البنك المركزي العراقي  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  ]ادخل **اسم المصرف** وعنوان الفرع او المكتب المصدّر]  المستفيد : (ادخل اسم وعنوان جهة التعاقد )  التاريخ : \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  ضمان العطاء رقم : \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  تم إبلاغنا بأن [أدخل **اسم مقدم العطاء**] (فيما يلي يسمى "مقدم العطاء") قد قدّم لكم عطاءه المؤرخ [أدخل التاريخ] (فيما يلي يسمى "العطاء") لتنفيذ [أدخل **اسم المناقصة/المشروع**] بموجب كتاب الدعوة رقم ] ادخل الرقم[.  إضافة الى ذلك، فإننا ندرك، وفقا لشروطكم، بأن العطاءات يجب أن تُدعم بضمان عطاء.  وبناءً علىطلبمنمقدمالعطاء،نحن [أدخل**اسمالمصرف**] ملتزمونبموجبهذهالوثيقة بشكل لا رجوع عنهبأنندفعلكمأيمبلغأومبالغلاتتجاوزبمجملهامبلغ [أدخل المبلغ **بالأرقام]** ([أدخلالمبلغ **بالكلمات**]) فور تسلمنا منكم أول طلب تحريري مصحوب بإفادة تحريرية تفيد بأن مقدم العطاء قد أخل بالتزامه (بالتزاماته) تحت شروط العطاء إذ أنه:   1. قد سحب عطاءه خلال فترة نفاذية العطاء المحددة من مقدم العطاء نفسه في استمارة تقديم العطاء؛   أو   1. بعد تبلّغه خلال مدة نفاذ عطائه بقبول عطائه من قبل جهة التعاقد، (1) فشل أو رفض توقيع إتفاقية العقد، إن كان ذلك مطلوباً، أو (2) فشل أو رفض تقديم ضمان حسن الأداء وفق التعليمات الى مقدمي العطاءات؛   (ج) قد قدّم شكوى او طعناً وفق المادة 36 من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وحيث قررت المحكمة المختصة بأنه قد تسبب بتأخير توقيع العقد لأسباب خاطئة وغيرمبررة وعليه تعويض جميع الأضرار الناتجة عن ذلك.  تنتهي مدة نفاذ هذا الضمان: (أ) إذا كان مقدم العطاء هو الفائز، فور تسلمنا منه نسخة موقعة عن العقد وإصدار ضمان حسن الأداء لكم بناءً على طلب مقدم العطاء؛ أو (ب) إذا لم يتم ترسيةالمناقصة على مقدم العطاء، فعند تحقق الاقرب مما يلي: (1) عند تسلمنا لنسخة من إشعاركم لمقدم العطاء بأنه لم يتم ترسية العطاء عليه ومقدم العطاء لم يقدم شكوى او اعتراضاً لدى جهة التعاقد في ذلك؛ أو(2) بعد ثمانية وعشرين يوما من انتهاء مدة نفاذ العطاء ومقدم العطاء لم يقدم أي شكوى او اعتراض لدى جهة التعاقد.  وبالتالي، فإن أي طلب دفع بموجب هذا الضمان يجب أن يتم استلامه من قبلنا في مكتبنا في ذلك التاريخ أو قبله.  يخضع هذا الضمان للقوانين الموحدة للضمانات تحت الطلب (Uniform Rules for Demand Guarantees)، إصدارات غرفة التجارة الدولية رقم 758 (ICC Publication No. 758).  [التوقيع/التواقيع] |
| **5- تصريحمنالجهة/الشركةالمصنّعة** |
| [على مقدم العطاء الطلب من الشركة المصنعة ملء هذا النموذج وفق التعليمات المشار اليها هنا. يجبأنيتمإعدادكتابالتصريحهذاعلىنموذجالرسالةالرسميةالعائدةللشركةالمُصنّعة؛ويجبأنيُوقّعمنقبلشخصمخول بشكل مناسبلتوقيعالوثائق الملزمةللجهةالمصنعة. يجبأنيضممقدمالعطاءهذاالكتابالىعطائهكماهومحددفيالتعليماتالىمقدميالعطاءات**.**] |
| التاريخ: [ادخل**: تاريخ تقديم العطاء** (اليوم، الشهر، السنة)] |
| كتاب الدعوة رقم: [ادخل **الرقم**] |
| الى: [ادخل: الاسم الكامل لجهة التعاقد] |
| حيث اننا نحن [ادخل: **الاسم الكامل للشركة المصنّعة**]، المصنّعون الرسميون لـ [ادخل**: نوع (الأدوية اواللقاحات) المصنّعة**]، ومصانعنا في [ادخل: **العنوان الكامل لمصانع الشركة**]، نرخّص هنا لـ [ادخل: **الاسم الكامل لمقدم العطاء**] بتقديم عطاء لكم ومن ثم التفاوض على عقد وتوقيعه معكم، وذلك بهدف تقديم (الأدوية اواللقاحات) التالية والمصنّعة من قبلنا [ادخل: **الاسم و/أو وصف موجز للادوية اواللقاحات**]. |
| التوقيع: [ادخل: **توقيع (تواقيع) ممثل (ممثلي) الشركة المصنعة المخوّل (المخولين) للتوقيع**] |
| الاسم: [ادخل **اسم (اسماء) ممثل (ممثلي) الشركة المصنعة المخوّل (المخولين) للتوقيع**] |
| المنصب: [ادخل: **الصفة**] |
| المفوض الرسمي بتوقيع هذا التصريح لصالح وبالنيابة عن: [ادخل: **الاسم الكامل لمقدم العطاء**] |
| بتاريخ اليوم \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_من شهر ­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_، \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [ادخل: **تاريخ التوقيع**] |

**6. نموذجشهادةحسنأداء**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| الجهة المتعاقدة | رقموتاريخامرالشراء | تاريخامرالشراء | وصف(الأدوية واللقاحات) | الكمية | تاريختنفيذالعقد | | اسبابالتأخير،انوجدت | هل(الأدوية واللقاحات)المقدمةمقبولة؟ |
| بحسبالعقد | فعلياً |  |  |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

1. تصريحعنبلدالمنشأ

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| البلد | الرمز | الوصف | البند |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

**يجباصدارشهادةمنشأمصدّقةلكل(الأدوية اواللقاحات) المستوردة عند الش****حن**

|  |
| --- |
| القسم الخامس : الدول المؤهلة |
| التأهيل لتوفير الادوية واللقاحات وتنفيذ الاشغال والخدمات في العقود الممولة من المشتري: |
| 1. للمشتري الحق في السماح للمؤسسات والاشخاص من الدول كافة لتجهيز الأدوية واللقاحات او تنفيذ الاشغال او تقديم الخدمات للمشاريع الممولة من قبل الحكومة العراقية . وكاستثناء تمنع المؤسسات في الدول او الأدوية واللقاحات المصنعة في الدول من المشاركة في المناقصات وفي الحالات الأتية: |
| (أ) أذا كانت التشريعات او التعليمات الرسمية السارية تحظر دولة مقدم العطاء من اقامة العلاقات التجارية مع دولة المشتري شريطة ان يكون المشتري مقتنعاً بان مثل هذا الحظر لن يحول دون تحقيق التنافس المثمر لتجهيز السلع او تنفيذ الاشغال. |
| (ب) نتيجة الاستجابة لقرار صادر من الامم المتحدة / مجلس الامن تحت الفصل السابع من دستورالامم المتحدة تحظر بموجبه على دولة المشتري استيراد اية سلع او دفع اية مبالغ لدولة مقدم العطاء. |
| 1. ولغرض اطلاع مقدمي العطاءات على ذلك, ندرج السلع والخدمات والمؤسسات المحظورة من الاشتراك في هذه المناقصة بموجب الارشادات انفا. |
| أ- فيما يتعلق بالفقرة1-(أ) أعلاه. |
| ب - فيما يتعلق بالفقرة 1-(ب) أعلاه. |

|  |
| --- |
| **الجزء الثاني**  القسم السادس / متطلبات التعاقد |

القسم السادس: قائمة متطلبات التعاقد

جدول. قائمة (الأدوية واللقاحات) وجدول التنفيذ وشروط التسليم

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **1** | | **2** | | | | | **3** | **4** | **5** | **6** |
| **جدول رقم**  **(أ)** | **بند رقم**  **(ب)** | **وصف موجز للسلع**  **[أدخل الادوية او اللقاحات: المنتج، شكل الجرعة، مقاييس دستور الأدوية، حجم العلبة. يمكن إدراج وصف موجز فقط]** | | | | | **الكمية/**  **الوحدة** | **قيمة ضمان العطاء بالدينار العراقي**  **[ملاحظة: أدخل مبلغ ضمان العطاء لكل جدول كواحد بالمئة من القيمة المقدرة]** | **جهة التسليم**  **[ملاحظة: أدخل عنوان المستخدم النهائي]** | **مدة التسليم المطلوبة وفق [أدخل الإصدار الحالي من الانكوترمز]** |
| **المنتج**  **(أ)** | **القوة (Strength)**  **(ب)** | **شكل الجرعة**  **(ج)** | **مقاييس دستور الأدوية**  **(د)** | **حجم وحدة التوضيب**  **(هـ)** |
| **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** |
| **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** |
| **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** | **[أدخل]** |

**شروط التسليم:** يطلب من مقدمي العطاءات أن يقدموا أسعارهم وفق شروط التسليم المنصوص عنها في جدول الأسعار في القسم الرابع.

المواصفات الفنية

*{على جهة التعاقد ان بأدراج المعلومات و المواصفات في الجداول الخاصة بالادوية (بما فيها المستحضرات الصيدلانية و اللقاحات ، وفق ما يلزم)}*

*ملخص عن المواصفات الفنية للادوية (بما فيها المستحضرات الصيدلانية ) او اللقاحات*

1-المواد المعروضة يجب ان تكون باسمائها التجارية فيما اذا كانت المواد المعروضة باسماء علمية يجب ان تثبت في دستور الادوية.

2- يجب ذكر العمر الزمني لكل مادة.

3- يجب ذكر منشأ المواد الاولية.

|  |  |
| --- | --- |
| ***اسماء الادوية*** *او اللقاحات* | ***مواصفاتها الفنية*** |
| *1-* |  |
| *2-* |  |
| *3-* |  |

|  |  |
| --- | --- |
| [نموذجرقم 1مواصفاتفنية | |
|  | الأدوية |
| 1.1 إن الأدوية التي ستقوم جهة التعاقد بشرائها بموجب هذه الدعوة لتقديم العطاءات، هي مدرجة على قائمة الأدوية الأساسية أو تركيبات الأدوية الوطنية (national essential drugs list or national formulary) المعتمدة حالياً في العراق. يجب أن تكون المقاييس المطلوبة للتوضيب وللتأشير (الملصقات) على العلب متطابقة في جميع النواحي مع أحدث مقاييس ممارسات التصنيع الجيدة (GMP) الموضوعة من قبل منظمة الصحة العالمية (WHO). (ترد هذه المقاييس في "الممارسات الجيدة في مجال تصنيع ومراقبة جودة الأدوية –“Good Practices in the Manufacture and Quality Control of Drugs”.). | 1.مواصفاتالمنتجوالتوضيب |
| 1.2تشيرمواصفاتالمنتجإلىشكلالجرعة (على سبيلالمثال،قرصtablet أو كبسولةcapsule أو شرابجافdry syrup أو شرابسائلliquid أو مرهمointment أو قابل للحقنinjectable أو مستحلبemulsion أو معلقsuspension،الخ...)، وتركيبةالدواء (exact number of mg *or international units* [IU] or % v/v, *w/w or v/w* acceptable range النسب المقبولة). يجب أن تطابق (الأدوية واللقاحات) المقاييس المحددة في الخلاصات التالية: [يتوجب على جهة التعاقد أن تحدد مقياساً مقبولاً من إحدى الدساتير التالية: دستور الأدوية البريطاني، دستور الأدوية الأميركي، دستور الأدوية الفرنسي، دستور الأدوية الدولي أو دستور الأدوية الأوروبي، والأخير خاصة في ما يتعلق بالمواد الخام]. يجب أن يعتمد الإصدار الأحدث من هذه المقاييس ما لم تحدد جهة التعاقد خلاف ذلك أو غيره،وفقالحالة. في حال لم يكن المنتج الصيدلاني المطلوب مدرجاًفي الخلاصةالمحددة (أي الدستور المعتمد) ولكنه مدرج على قائمة الأدوية الأساسية في العراق، فعندها يتوجب على جهة التعاقد أن تبين بوضوح الحدود المقبولة، وعلى مقدم العطاء الفائز (المجهز) أن يقدم، عند ترسية العقد، المقاييس المرجعية لهذا المنتج وبروتوكولات الاختبار وذلك لإختبارات مراقبة الجودة. |  |
| 1.3 ليس فقط المنتجات الصيدلانية، ولكن يتوجبأيضا ًعلى التوضيب والوسم/التأشير (على سبيل المثال، الزجاجات/العبوات وطريقة إغلاقها ووضع الملصقات عليها) أن يلبي المواصفات المناسبة للتوزيع والتخزين والاستعمال في مناخ مشابه للمناخ السائد في العراق. يجب أن تكون كل العلب محكمة الإغلاق (مختومة) بشكل يمنع التلاعب (tamper proof) وتكون عناصر التوضيب مطابقة لأحدث مقاييس الخلاصات (compendium standards) وحاصلة على الموافقة لاستخدامها في أغراض توضيب الأدوية من قبل الهيئة الوطنية الناظمة في بلد المُصنّع (*National Regulatory Authority*). يجب على جهة التعاقد أن تحدد أية متطلبات إضافية خاصة |  |
| 1.4يجب إدراج جميع الملصقات والمعلومات الخاصة بالتوضيبباللغة التي تطلبها جهة التعاقد أو باللغة الإنجليزية إذا لم يتم تحديد لغة بذلك |  |
| 1.5 يجب أن تُحدد بشكل دقيق متطلبات التخزين للسلع التي تتطلب التبريد أو التجميد أو تلك التي يجب أن تُحفظ في درجة حرارة معينة لضمان استقرارها (stability) علىملصقات وعلب هذه (الأدوية واللقاحات)،كما يجب أن يتم شحنها في مستوعبات أو حاويات خاصة لضمان استقرارها أثناء نقلها من نقطة الشحن إلى ميناء نقطة الوصول |  |
| 1.6 عند ترسية العقد،يتوجب على مقدم العطاء الفائز (المجهز)، وبناءً على الطلب، أن يقدم نسخة مترجمة إلى لغة العطاء عن المعلومات والبيانات الوصفية لأية سلعة معينة قد تطلبها جهة التعاقد.. |  |
| 2.1 يجب أن يستوفي الملصق على المستوعب الأساسي لكل دواء أو لقاح مقياس الممارسات الجيدة للتصنيع W210 GMP، كما يجب أن يتضمن البيانات التالية: | 2.إرشادات التأشير أو الوسم أو وضع الملصق |
| 1. االإسمالدولي غيرمسجلالملكية (The international nonproprietary name INN) ، أو الاسم العلمي (generic name) بارزا بوضوح فوق إسم العلامة التجارية (brand name)، حيث يكون هناك علامة تجارية. لا يجب أن يطغى (بالحجم أو بالشكل)اسم العلامة التجارية على الاسم العلمي للمنتج؛ |  |
| (ب) شكل الجرعة (dosage form)، على سبيل المثال، قرصtabletأو أمبولة ampoule، أوشراب syrup، الخ... |  |
| 1. المكوّن الفعال (active ingredient) وذلك "لكل وحدة أو جرعة أو قرص أو كبسولة، الخ... ؛ |  |
| (د) مقياس دستور الأدوية ذات الصلة؛ |  |
| (هـ) شعار المشتري والرمز وأي ترميز بالألوان محدد إذا كان مطلوباً؛ |  |
| (و) محتوى كل علبة؛ |  |
| (ز) إرشادات الاستعمال |  |
| (ح) المتطلبات الخاصةللتخزين؛ |  |
| (ط) رقمالمجموعة أو الدفعة أو العجنة (batch number) التي تمَّ تصنيعها؛ |  |
| (ي) تاريخ الصنع وتاريخ انتهاء الصلاحية (بلغة واضحة، وليس باستخدام رمز)؛ |  |
| (ك) إسم وعنوان المصنع؛ |  |
| (ل) أيةتحذيرات إضافية. |  |
| 2.2 يجب أن تحمل العلبة أو الغلاف الخارجي أيضاً البيانات المحددة أعلاه |  |
| 3.1 يجب أن تحمل جميع الصناديق البيانات التالية: | 3.الطريقةالتيتعتمدللتعرفعلىالصناديق |
| 1. إشارة إلى رقم البند ورمز المنتج المعتمد من قبل المشتري - Purchaser’s line and code numbers؛ |  |
| 1. الاسم العلمي للمنتج( Generic Name)؛ |  |
| 1. شكل الجرعة (dosage form)، على سبيل المثال، قرص tabletأو أمبولةampoule، أو شراب syrup، الخ...؛ |  |
| 1. تاريخ الصنع وتاريخ انتهاء الصلاحية (بلغة واضحة، وليس باستخدام رمز)؛ |  |
| 1. رقم المجموعة أو الدفعة أو العجنة (batch number) التي تمَّ تصنيعها؛ |  |
| 1. الكمية في كل صندوق؛ |  |
| 1. الارشادات الخاصة بالتخزين؛ |  |
| (ح) اسموعنوان المصنع؛ |  |
| (ط) أيةتحذيرات إضافية. |  |
| 3.2 لا يجب أن يحتوي الصندوق على منتجات صيدلانية من أكثر من مجموعة واحدة ( Batch ). |  |
| يحقلجهةالتعاقد (المشتري) وفي حال كانت كمية (الأدوية واللقاحات) تبرر ذلك،أنتطلبمنالمجهزأنيضعشعاراً (logo) على ملصقات المستوعبات أوالعلب التيستستخدم في التوضيب،وعلىبعضأشكالالجرعاتمثالالأقراصوالأمبولات وتحدد هذه المتطلبات في المواصفات الفنية. يتم تحديدالتصميموالتفاصيلبوضوح في وثيقة العطاء،ويتم التأكيد علىهذهالتصاميم والتفاصيلوتقديمها إلى مقدم العطاء الفائز (المجهز) عندترسية العقد | 4.المُعرِّفات الفريدة |
| 5.1سوف يطلب من مقدم العطاء الفائز (المجهز) أن يقدم إلى جهة التعاقد، ما يلي: | 5-مقاييس مراقبة جودة السلع |
| (أ) شهادة منظمة الصحة العالمية المتعلقة بنتائج اختبارات مراقبة الجودة في فحص الكمية والتحليل الكيميائي والتعقيم والحد من الجراثيم وغيرها من الاختبارات بحسب (الأدوية واللقاحات) المطلوبة (quantitative assay, chemical analysis, sterility, pyrogen content uniformity, microbial limit and other tests as applicable )،وذلك مع كل شحنة ولكل بند، إضافةً إلى شهادة التحليل من الشركة المصنعة. |  |
| (ب) منهجية الفحص لأي أو لجميع الاختبارات،إذا كان ذلك مطلوبا. |  |
| (ج) وثائق ثبوتية على التوافر البيولوجي (bio availability) و/أو التكافؤ البيولوجي (bio equivalence)لبعض (الأدوية واللقاحات) الحساسة والأساسية، وذلك عند الطلب. تقدم هذه المعلومات بطريقة سرية للغاية فقط. |  |
| (د) وثائق ثبوتية على أساس احتساب تاريخ انتهاء الصلاحية وغيرها من البيانات المتعلقة بإستقرار (الأدوية واللقاحات) بشكلها التجاري النهائي، وذلك عند الطلب. |  |
| 5.2 سيطلب أيضاً من مقدم العطاء الفائز (المجهز) تسهيل وصول جهة التعاقد (المشتري) إلى منشآت التصنيع للتأكد من أن تصنيع (الأدوية واللقاحات) يتطابق مع متطلبات ممارسات التصنيع الجيد (GMP) وآلياتمراقبةالجودة.] |  |

|  |  |
| --- | --- |
| نموذج رقم (2) | |
| المواصفات الفنية | |
| اللقاحات (VACCINES) | |
| الخيار أ: | 1.متطلباتتأهيلالمنتجات |
| 1 يجب أن تنتج (اللقاحات) التي سيتم شراؤها من قبل جهة التعاقد بموجب هذه الدعوة لتقديم العطاءات، تحت إشرافهيئةرقابةوطنية (NCA -National Control Authority) للشؤونالبيولوجيةفاعلة ومعترفبها،والتيتقوم بكامل الوظائف الحيوية الست لمراقبة المنتجات البيولوجية وفق ما تحدده منظمة الصحة العالمية(World Health Institution - WHO): |  |
| 1. الترخيص استناداً إلى مجموعة من المتطلبات التي تم الإعلان عنها؛ |  |
| 1. مراقبة أداء اللقاح ميدانياً؛ |  |
| (ج) نظام إطلاق اللقاحات في مجموعات؛ |  |
| (د) استخدام المختبرات عند الحاجة؛ |  |
| (هـ) إجراء عمليات التفتيش والمعاينة لممارسات التصنيع الجيدة؛ |  |
| (و) تقييم الأداء السريري |  |
| أو حدد ما يلي: |  |
| الخيار ب: |  |
| 1.1إن اللقاحات التي ستقوم جهة التعاقد بشرائها بموجب هذه الدعوة لتقديم العطاءات،يجبأنيتمشراؤهافقط من المصادر المعترف بها من قبل منظمة الصحة العالمية. |  |
| 1.2إناللقاحات التي ستقوم جهة التعاقد بشرائها بموجب هذه الدعوة لتقديم العطاءات، يجب أن يتم تصنيعها وفق ممارسات التصنيع الجيدة (GMP) للمنتجاتالبيولوجيةالتيأوصتبهامنظمةالصحةالعالمية (WHO). |  |
| 1.3إناللقاحات التي ستقوم جهة التعاقد بشرائها بموجب هذه الدعوة لتقديم العطاءات، يجب أن تكون مسجلة لدى هيئة الرقابة الوطنية (NCA) فيالعراق. |  |
| 2.1 شكل الجرعة(على سبيل المثال: عن طريق الفم ، أوعن طريق الحقن ؛ سائل ، أو مجمد مجفف مع منظفة معقَمَة موضبة بشكل منفصل، الخ... ). | 2. مواصفاتالمنتج |
| 2.2 النوع –type:(e.g.: “live attenuated,” “manufactured from purified inactivated (...) obtained from human plasma or manufactured using recombinant DNA technology,” etc.). |  |
| 2.3 طريقة الإستخدام: (على سبيل المثال: "معدة للحقن في العضل"، الخ...). |  |
| 2.4وصف حالات الاستخدام: (على سبيل المثال: "التطعيم للأطفال حديثي الولادة،الخ...). |  |
| 2.5 حجم الجرعة (إذا لم تكن محددة) – أو عوارض التفاعل المناعي (Dosage size (if not restrictive), or expected immunogenic reaction (e.g.: each dose shall contain that amount of Hbsag protein with micrograms/ml specified by the manufacturer for newborn dosage, that when given as part of aprimary immunization series [3 doses] is capable of producing specific humoral antibody [anti HBs] at a level of at least 10 milli international units in >-90 percent of recipients,” etc.). |  |
| 2.6 توضيبالجرعة (على سبيل المثال: " قارورة زجاجية معقمة لخمس جرعات للأطفال الرضع، الخ...). |  |
| 2.7 حجم التعبئة – مثلاً، يجب على المنتج النهائي أن يحتوي على 15% من الإضافة، الخ... |  |
| 2.8 طريقة الإغلاق–closures: (على سبيل المثال: "يجبتصنيع قارورةاللقاحات مع الاغلاقات التي تتوافق مع معيارISO8362-2". |  |
| 2.9 درجة حرارة الحفظ/التخزين (على سبيل المثال: "2-8 درجات مئوية. لا يجب أن تتجمد"، أو خلافه بحسب الحالة، الخ...). |  |
| 2.10 يجب أن يبقى المنتج مستقراً حتى تاريخ انتهاء مدة الاختبار المشار إليه، وذلك إذا تمّ حفظه في درجة الحرارة المطلوبة للحفظ. |  |
| 2.11 المقاييس (على سبيل المثال: "يجب أن يتوافق اللقاح مع المقاييس المعتمدة في العراق أو، في حال لم يتم اعتماد أية مقياس، يجب أن يتوافق مع أحدث متطلبات المقاييس البيولوجية التي نشرتها لجنة خبراء منظمة الصحة العالمية، أو مع متطلبات هيئة مماثلة كالمقاييس المحددة في *دستورالأدويةالبريطاني،دستورالأدويةالأميركي،دستورالأدويةالفرنسي،أودستورالأدويةالدولي"*). |  |
| 3.1 يجب أن تحمل كل قارورة (vial) أوأمبولة (ampoule) العلامة النموذجية للشركة المصنعة في اللغة العربية، إذا كان ذلك متوفراً من دون أية كلفة إضافية، وإلا فإن الملصق يجب أن يكون باللغة الإنجليزية. | **3. متطلباتالتأشير أو الوسم أو وضع الملصق (labeling)** |
| * 1. يجب أن تحدد البيانات التالية على كل ملصق قارورة أو أمبولة: |  |
| أ) اسم اللقاح؛ |  |
| (ب) اسم الشركة المصنعة؛ |  |
| 1. مكان التصنيع؛ |  |
| 1. رقم المجموعة أو الخلطة أو العجنة –lot number؛ |  |
| (هـ) التركيبة - composition؛ |  |
| (و) التركيز - Concentration؛ |  |
| 1. طريقةتناولالجرعة؛ |  |
| 1. تاريخ انتهاء الصلاحية؛ |  |
| 1. درجة حرارةالحفظ/التخزين؛ |  |
| (ي) أية معلومات أخرى مناسبة. |  |
| 3.3 يجب أنيبقىالملصقعلىحاله ومن دونتغيير في حال تعرّضه للمياه. | 4.متطلباتالتغليفوالتوضيب |
| 4.1 الصناديق الداخلية: يجب أن لا تحتوي الصناديق الداخلية على أكثر من *(عدد)* من القوارير (vials) الفردية / الأمبولات، ويجبأنتكونمصنوعةمن مادة الكرتون الأبيض المتين، ومجهزة بشرائح فردية حماية وفصل القوارير/ الأمبولات. |  |
| 4.2 المواد المطبوعة: يجب أن تحتوي كل علبة داخلية على *(عدد)* من المواد المطبوعة النموذجية الصادرة عن المُصنّع باللغة العربية إذا كان ذلك متوفراً من دون أية كلفة إضافية، وإلا فيجب أن تكون هذه المواد المطبوعة باللغة الإنجليزية.. |  |
| 4.3 التوضيب المتين الخاص - Over packing : يجب أن تغلف الصناديق الداخلية بطريقة متينة لكي يبقى اللقاح مبرداً على النحو المحدد في الفقرة 2.9. يجب أن تكون طريقة التعبئة والتغليف مناسبة لمتطلبات التصدير والشحن، كما يجب أن تكون وفق المبادىء التوجيهية لتعبئة وتغليف وشحن اللقاحات Guidelines on International Packaging and Shipping of Vaccines المنصوص عنها في دليل البرنامج الموسع للمناعة (Expanded Program of Immunization (EPI) Guidelines) المعتمدمنقبلمنظمةالصحةالعالميةبمافيذلكجميعالتدابيراللازمةللحفاظعلىدرجةالحرارةالمطلوبةطوال 72 ساعة. يجبأنيكونالعازلوالتبريدكافيينللتأكدمنأندرجةحرارةاللقاحالأكثردفئاًلنتتجاوزتلكالمحددةفيالفقرة 2.9 عندتعرضهالدرجةحرارةخارجيةتتجاوز 43 درجةمئوية (+43 degrees C)، وأنلاتقلعن 20 درجةمئوية (-20 degrees C) أثناء النقل وخلال مدة لا تقل عن 24 ساعة بعد وصولها إلى مطار نقطة الوصول. يجب تأمين وسادات إضافية كافية لحماية القوارير / الأمبولات من الكسر أثناء عمليات النقل والتحميل. |  |
| 4.4 الكرتون الواجب استخدامه للشحن الخارجي: يجب أن تتم تعبئة المنتجات والمواد المطبوعة المذكورة أعلاه، فيكرتونثلاثيالجدار،مصنوعمنألواحألياف كرتونية مضلّعة (triple-wall corrugated fiberboard cartons) مقاومة لتقلبات حرارة الطقس) weather-resistant(، وخاضعة لاختبار قوة صدمة ( Bursting ) لا تقل عن 1900 كيلوباسكال (1,900 k Pa). يجب أن تكون أحجام المستوعبات الخارجية المستخدمة للشحن بشكلٍ يحمي المنتج من الضرر خلال النقل والتخزين.لا ينبغي أن تحتوي كرتونة/مستوعب الشحن على لقاح لأكثر من مجموعة واحدة ( lot.). |  |
| 4.5 بطاقاتمراقبةالتبريد ( Cold chain monitor cards) : يجب أن تشمل كل حاوية معزولة للشحن، الأجهزة المناسبة التي تحددهاجهةالتعاقدلمراقبةدرجةالحرارة. |  |
| ( أ ) يجب أن يتم وضع ما لا يقل عن اثنين من بطاقات مراقبة التبريد، بموافقة جهة التعاقد، في كل مستوعب يستخدم في نقل اللقاحات. |  |
| ( ب ) يجب أن يتم وضع ساعة مؤشرات التجميد (Freeze watch indicators) في كل مستوعبنقل،بحسبتوجيهاتجهةالتعاقد. |  |
| * 1. يجب أن تحددالبيانات التالية على كل الحاويات والفواتير(Invoices) : | 5. متطلباتالتأشير والوسم (marking) |
| ( أ ) اسم اللقاح؛ |  |
| ( ب ) تاريخ انتهاء صلاحية اللقاح؛ |  |
| درجة حرارة الحفظ/التخزين المناسبة. ( ج ) |  |
| 5.2 الصناديق الداخلية: يجب أن يتم كتابة/تأشيرالمعلومات المحددة أدناه على الصناديق الداخلية التي تحتوي على قوارير اللقاح أو الأمبولات، وذلك بطريقة واضحة ومقبولة من قبل جهة التعاقد: |  |
| ( أ ) الإسم العلمي والاسم التجاري للقاح -Generic name and trade name of the vaccine؛ |  |
| (ب) اسم الشركةالمصنعة وعنوانها التجاري المسجل؛ |  |
| 1. رقم التسجيل الوطني الخاص بالشركة المصنعة؛ |  |
| (د) رقم التسجيل الوطني الخاص بالشركة المصنعة؛ |  |
| (هـ) التركيبة والتركيز - Composition and concentration؛ |  |
| ( و) عدد القوارير في الصندوق؛ |  |
| (ز) تاريخ انتهاء الصلاحية (الشهر، السنة وذلك بلغة واضحة، وليس باستخدام رمز)؛ |  |
| 1. الارشاداتالخاصةبالتخزين والنقل؛ |  |
| (ط) مكان التصنيع (صنع في \_\_\_\_\_\_) |  |
| 5.3 علب الشحن الخارجي: يجب أن يتم كتابة/تأشير المعلومات الواردة أدناه على حاوية/كرتونة الشحن الخارجي على الجانبين المقابلين لبعضهما البعض، وذلك بأحرف بارزة لا تقل عن 30 مم ارتفاع،وبحبر مقاوم للمياه ( waterproof ink ، وبطريقة نظامية واضحة ومقبولة من قبل جهة التعاقد: |  |
| (أ) الإسم العلمي والاسم التجاري للقاح ( Generic name and trade name)؛ |  |
| (ب) رقم المجموعة أو الدفعة (Lot or batch number)؛ |  |
| (ج) تاريخ انتهاء الصلاحية (الشهر، السنة وذلك بلغة واضحة، وليس باستخدام رمز)؛ |  |
| (د) اسم الشركةالمصنعة وعنوانها التجاري المسجل؛ |  |
| (هـ) رقم التسجيل الوطني الخاص بالشركة المصنعة؛ |  |
| (و) المطار، وجهة(routing) ونقطة الوصول؛ |  |
| (ز) اسم المرسل إليه وعنوانه بالكامل؛ |  |
| (ح) اسم المسؤول لدى المرسل إليه ورقم الهاتف؛ |  |
| (ط) عدد القوارير أو الأمبولات في الكرتونة؛ |  |
| (ي) الوزن الإجمالي لكل كرتونة (بالكيلوغرام)؛ |  |
| (ك) كرتونة # \_\_\_\_ من \_\_\_\_\_؛ |  |
| (ل) الارشاداتالخاصةبالتخزين والحمل؛ |  |
| (م) رقم العقد؛ |  |
| (ن) مكان التصنيع (صنع في \_\_\_\_\_\_). |  |
| 6.1 يجب على جميع اللقاحات: | 6. مراقبةجودةالسلع |
| (أ) أنتلبي متطلبات التشريعات والأنظمة الخاصةبتصنيع اللقاحات في بلد المنشأ؛ |  |
| (ب) أنتلبي مقاييس السلامة والجودة والفعالية المعترف بها دولياً؛ |  |
| (ج) أنتطابق جميع المواصفات والوثائق ذات الصلة الواردةفيوثائقالمناقصة؛ |  |
| (د) أن تكون مناسبة لأغراض الإستخدام (fit for purpose) المحددة بوضوح من قبل جهة التعاقد والموجهة الى مقدمي العطاءات في وثيقة العطاء؛ |  |
| (هـ) أن تكون خالية من عيوب في التصنيع والمواد (defects in workmanship and materials )؛ |  |
| (و) أن تكون معتمدة بشهادة السلطة المختصة في بلد الشركة المصنعة وفقاً لقرار جمعية الصحة العالمية رقم28 -65 (2) (World Health Assembly - WHA)، المعتمدة بشهادة منظمة الصحة العالمية |  |
| 6.2 يتوجبعلىالمجهزأنيقدمالمستنداتالتاليةإلىجهةالتعاقد معكلشحنة |  |
| (أ) شهادة منظمة الصحة العالمية المتعلقة بنتائج اختبارات مراقبة الجودة؛ |  |
| (ب) منهجية الفحص لأي أو لجميع الاختبارات اذا طلب الامر؛ |  |
| (ج) وثائق ثبوتية لأساس احتساب تاريخ انتهاء الصلاحية وغيرها من البيانات المتعلقة بإستقرار اللقاحات بشكلها التجاري النهائي (the commercial final package )، وذلك عند الطلب. |  |
| 6.3 التفتيش/المعاينة والفحص/الإختبار قبل الشحن: سيطلب من المجهز تسهيل وصول المشتري أو من يمثله لفحص المنتج كما هو معد للشحن في المصنع و/أو المستودع في وقت يتفق عليه الطرفان، وذلك قبل شحن المنتج. |  |
| (أ) يجوز للمشتري فحص وأخذ(أو التفويض بأخذ) عينة عن المنتج. |  |
| (ب) يجوز للمشتري أن يطلب إجراء اختبارات مستقلة يعتبرها ضرورية للتأكد من أن (الأدوية واللقاحات) مطابقة للمتطلبات المحددة سابقاً. يحق للمشتري أن يختار المختبر الذي يراه مناسباً ومجهزاً بالمعدات اللازمة ومؤهلاً لإجراء اختبار الرقابة على جودة المنتجات البيولوجية.[ |  |

|  |
| --- |
| **القسم السابع. الشروط العامة للعقد** |
| **ملاحظات حول الشروط العامة للعقد** |
| تُقرأ الشروط العامة للعقد في هذا القسم بالترابطمع الشروط الخاصة للعقد الواردة في القسم الثامن كما والوثائق الأخرى الواردة في اتفاقية العقد، وتُشكِل مع هذه الوثائق وثيقة متكاملةتحدد كافة حقوق وواجباتطرفي العقد. |
| يجبالمحافظةعلىالشروطالعامةللعقدمندونأيتغييرأوتعديل. ويتمإدراجأيتعديل أو تمديد أو إلغاء أو إضافة خاصة بكل عقد في القسم الثامن (الشروط الخاصة للعقد)وذلكمنقبلجهةالتعاقدفقط. |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **قائمةالمحتويات** | | |
| **72** | **التعريفات** | **1** |
| **74** | **تطبيقات** | **2** |
| **74** | **بلدالمنشأ** | **3** |
| **74** | **المقاييس1** | **4** |
| **74** | **استعمالوثائقومعلوماتالعقد؛المعاينةوالتدقيق** | **5** |
| **75** | **شهادات (الأدويةواللقاحات) وفقاًلأنظمةالجمهوريةالعراقية** | **6** |
| **75** | **حقوقالملكيةالصناعيةأوبراءاتالاختراع** | **7** |
| **76** | **ضمانحسنالأداء** | **8** |
| **76** | **المعاينةوالإختبارات** | **9** |
| **77** | **التعبئةوالتوضيب** | **10** |
| **78** | **التسليموالمستندات** | **11** |
| **81** | **التأمين** | **12** |
| **81** | **النقل** | **13** |
| **81** | **الدفعات** | **14** |
| **84** | **الأسعار** | **15** |
| **84** | **أوامرالتعديل** | **16** |
| **85** | **تعديلالعقد** | **17** |
| **85** | **التنازل** | **18** |
| **86** | **تأخيرالمجهّزفيالتنفيذ** | **19** |
| **86** | **الغراماتالتأخيرية (والمخفضةحسبنسبالإنجاز)** | **20** |
| **87** | **سحبالعمل منقبلصاحبالعمل** | **21** |
| **88** | **سحبالعملبسببالإفلاس** | **22** |
| **89** | **الظروفالقاهرة** | **23** |
| **89** | **أنهاءالعقدمنقبلصاحبالعمل** | **24** |
| **90** | **تسويةالنزاعات** | **25** |
| **91** | **الحدمنالمسؤولية** | **26** |
| **91** | **لغةالعقد** | **27** |
| **91** | **القانونالحاكم** | **28** |
| **91** | **الإشعارات (مذكراتالتبليغ)** | **29** |
| **92** | **الضرائبوالرسوم** | **30** |
| **92** | **الاسقتطاعاتوالامتيازاتالمرتبطةبالمبالغالمُطالببها** | **31** |

|  |  |
| --- | --- |
| الشروط العامة للعقد | |
| إن الكلمات والمصطلحات المستعملة في هذا العقد، والمدرجة أدناه سيكون لها المعاني التالية: | 1. التعريفات |
| 1. تعني كلمة "عقد" إتفاق مبرم بين جهة التعاقد والمجهّز، كما هو مسجل في مستند العقد الموقع من كافة الأطراف بما فيه جميع المرفقات والملاحق وكافة الوثائق المرتبطة والمشار اليها هنا. |  |
| 1. "قيمة العقد" أو"سعر العقد" تعني المبلغ المستحق للمجهّز بموجب العقد لقاء قيامه بكافة واجباته التعاقدية بشكل كامل وصحيح. |  |
| (ج) "يوم" يعنييوما تقويميا |  |
| (د) "تاريخ نفاذ العقد" يعني التاريخ حين يصبح العقد نافذاً عملاً بالفقرة 6.2 من الشروط العامة للعقد. |  |
| (هـ) "المستخدم النهائي" يعني المؤسسة حيث سيتم استخدام (الأدوية واللقاحات)، كما هو محدد في قائمة متطلبات التعاقد. (وهو إحدى الجهات المستفيدة). |  |
| (و) "ش.ع.ع." تعني الشروط العامة للعقد المحددة في هذا القسم. |  |
| (ح) "المشتري" ويعني جهة التعاقد التي تشتري الأدوية (بما فيها المستحضرات الصيدلانية)، كما هي **محددة في الشروط الخاصة للعقد**. |  |
| (ط) "شهادات التسجيل" تعني شهادات التسجيل أو سواها من الوثائق البديلة المطلوبة، والتي تؤكد أن الأدوية (بما فيها المستحضرات الصيدلانية)المقدمة بموجب العقد هي مسجلة للاستعمال في العراق بما يتوافق مع القوانين النافذة وذات الصلة. |  |
| (ي) "ش.خ.ع." تعني الشروط الخاصة للعقد. |  |
| (ك) "الخدمات" وتعني الخدمات الإضافية المطلوبة للتعاقد على الأدوية (بما فيها المستحضرات الصيدلانية)، كالنقل والتأمين، وسواها من الخدماتالثانوية |  |
| (ل) "الموقع" يعني المكان أو الاماكن العائدة لجهة التعاقد (الجهة المستفيدة) وفق قائمة متطلبات التعاقد. |  |
| (م) "المجهز" تعني الفرد أو الشركة التي تقوم بتقديم الأدوية (بما فيها المستحضرات الصيدلانية) والخدمات بموجب هذا العقد وفق ما هو محدد في **الشروطالخاصةللعقد**. |  |
| (ن) الفساد والاحتيال:  يحدد المشتري الفساد والاحتيالبحسب القوانين النافذة في العراق. لأغراض هذه المادة، سيسترشد المشتري أيضاً بتعريفات المصطلحات بحسب التالي: |  |
| **(1)** "ممارسة فاسدة" (corrupt practice) تعني عرض أو تقديم أو استلام أو استدراج أي شيء ذي قيمة، سواء بشكل مباشر أو غير مباشر، وذلك بهدف التأثير بشكلغيرسليمعلىأفعالأي جهة أخرى؛ |  |
| **(2)** "ممارسة احتيالية" (fraudulent practice) تعنيأي فعل أو إغفال (ومن ضمنها التشويه أو سوء التمثيل)يؤدي عن درايةٍ أو بتهور، الى خداع أو محاولة خداع جهة ما، سواء للحصول على منفعة ماديةأو منفعةأخرى أو للتملص من التزام ما؛ |  |
| **(3)** ممارسة تواطؤية" (collusive practice) تعني أية خطة أو ترتيب بين طرفين أو أكثر، وذلك لغايةٍ غير سليمة، مثال التأثير بشكل غير سليم على أفعال جهة أخرى. |  |
| (4) "ممارسات قهرية" (coercive practice) تعني إلحاق الضرر أو إيذاء أو التهديد بإلحاق الضرر أو الإيذاء، بشكل مباشر أو غير مباشر، أي جهة أو ممتلكات تلك الجهة،وذلكبهدفالتأثيربشكلغيرسليمعلىأفعال جهة ما. |  |
| (5) "ممارسة الإعاقة" (obstructive practice) وتعني ما يلي : |  |
| (أأ)الإتلاف المتعمّد أو التزوير أو التغيير في الوثائق والأدلة أوحجبها عن التحقيقأو الإدلاء بشهادة زور إلى المحققين، وذلك لإعاقة أية إجراءات بشكل واضح، يجريها المشتري للتحقيق في إدعاءات ممارسات الفساد أو الإحتيال أو القهر أو التواطؤ وفق القوانين العراقية النافذة؛ و/أو تهديد أو مضايقة أو ترهيب أي جهة، وذلك لمنعها من كشف معرفتها بأمور تتعلق بالتحقيق أو لمنعها من متابعة أو مواصلة إجراءات التحقيق، أو |  |
| (بب)الممارسات التي تهدف الى إعاقة أو عرقلة المشتري بشكل واضح فيممارسة حقه في المعاينة والتدقيق بحسب القوانين العراقية النافذة وبموجب الفقرة 5.4. |  |
| 2.1 تعتمد الشروط والأحكام الواردة في الشروط العامة للعقد إلا إذا جرى إبطال أي شرط بموجب أحكام أخرى. | 2. تطبيقات |
| 3.1 لأغراض هذه المادة، يقصد "بالمنشأ" المكان الذي يصنع منه الأدوية (بما فيها المستحضرات الصيدلانية) أو اللقاحات نمت أو أنتجت فيه أو المكان أو الذي قُدِّمت فيه الخدمات. يُقصد بالأدوية (بما فيها المستحضرات الصيدلانية) أو اللقاحات المصنعة، هي الأدوية (بما فيها المستحضرات الصيدلانية) أو التي تصبح منتجاً مميّزاً معترف به تجارياً ويختلف أساسياً (في الخصائص الأساسية أو الغرض أو الاستخدام) عن مكوناته، وذلك عبر التصنيع أو المعالجة أو عمليات التجميع الوازنة أو الجوهرية (أو عمليات دمج المكونات). | 3.بلد المنشأ |
| 3.2 يتوجب التمييز بين بلد منشأ الأدوية بما فيها (المستحضرات الصيدلانية) او اللقاحات وبين جنسية المجهّز. |  |
| 4.1 يجب أن تتطابق الأدوية بما فيها (المستحضرات الصيدلانية )او اللقاحات التي تم تقديمها بموجب هذا العقد مع المقاييس المحددة في المواصفات الفنيّة، وفي حال عدم وجود مقاييس معتمدة للسلع، فيجب أن تطابق السلع المقدمة مقاييس السلطات المختصة (authoritative standards) المتناسبة مع بلد المنشأ. كما ويجب اعتماد أحدث نسخة من هذه المقاييس صادرة عن المؤسسة المعنيّة. | 4. المقاييس |
| 5.1 لا يجوز للمجهّز، من دون موافقة المشتري التحريرية والمسبقة، الكشف عن العقد أو عن أية أحكام مرتبطة به أو عن أية مواصفات فنية أو خطة أو مخطط أو نموذج أو عينة أو معلومة مرتبطة بالعقد، والتي سبق وزوده بها المشتري، وذلك لأي طرف/شخص آخر غير العاملين لدى المجهّز لتنفيذ العقد. إن الافصاح عن المعلومات لأي من العاملين لدى المجهز، يجب أن يخضع لأحكام السرية نفسها وأن يكون بالقدرالضروريفقط لأغراض تنفيذ العقد. | 5. استعمال وثائق ومعلومات العقد ؛ المعاينة والتدقيق |
| 5.2 لا يجوز للمجهز دون الموافقة المسبقة والتحريرية للمشتري، استعمال أية وثيقة أو معلومة مذكورة في الفقرة 5.1 من الشروط العامة للعقد إلا لأغراض تنفيذ العقد. |  |
| 5.3 تبقى أية وثيقة محددة في الفقرة 5.1 من الشروط العامة للعقد (باستثناء العقد نفسه)، مُلكية المشتري ويجب أن يعيد المجهّز جميع هذه الوثائق مع أي نسخ عنها الى المشتري بعد انتهائه من تنفيذ العقد، وبناءً على طلب المشتري. |  |
| 5.4 على المجهز السماح للمشتريعبر السلطات المختصة بمراقبة ومعاينة مكاتبه وملفاته و/أو حساباته وسجلاته ، كما وعليه تقديم هذه الحسابات والسجلات للتدقيق من قبل مدققين مكلفين، وذلك وفق القوانين العراقية النافذة .  يُلفت انتباه المجهّز الى المادة 23 من الشروط العامة للعقد، والتي تحدد من جملة أمور، أن الممارسات التي تهدف الى إعاقة أو عرقلة المشتري أو الجهات المختصة بشكل واضح في ممارسة حقها في المعاينة والتدقيق بموجب هذه المادة، تعتبر من الممارسات المحظورة التي تعرض المجهز الى أنهاء العقد وإلى تعليق مشاركته في مناقصات أُخرى أو إدراج إسمه على القائمة السوداء وفق القوانين العراقية النافذة وذات الصلة. |  |
| 6.1 إذا كان ذلك مطلوباً وفق القوانين النافذة، يتوجب على المجهز تسجيل (الأدوية) المقدمة بموجب العقد، وذلك لإستخدامها في العراق. وعلى المشتري أن يتعاون مع المجهّز لتسهيل عملية تسجيل (الأدوية) لإستخدامها في العراق. | 6. شهادات (الأدوية واللقاحات) وفقاً لأنظمة الجمهورية العراقية |
| 6.2 إلا إذا حددت **الشروط الخاصة للعقد** خلاف ذلك، سوف يصبح العقد نافذاً في التاريخ (تاريخ نفاذ العقد) الذي يتسلّم فيه المجهّز إشعاراً تحريرياً من الجهة المختصة صاحبة الصلاحية في العراق بأن الأدوية قد تم تسجيلها للاستخدام في العراق. |  |
| 7.1يتوجب على المجهز أن يخلي المشتري من أية مسؤوليةوأن يحميه من أية أضرار ناتجة عنأية شكاوى أو مطالباتأو نزاعات من قبل أي طرف ثالث وذلك لمخالفة أو تعدي على براءات الاختراع أو العلامات التجارية او حقوق التصميم الصناعي والناتجة عن استعمال السلع او أي جزء منها في العراق. | 7. حقوقالملكيةالصناعية أو براءات الاختراع - Patent Rights |
| 8.1(ضمن المدة المحددة لتوقيع العقد (أو 29 يوماً بضمنها مدة الانذار او في حال وجود إعتراضات حول إجراءات التعاقد) ، يتوجب على مقدم العطاء الفائز (المجهز) أن يقدم إلى المشتري ضماناً لحسن تنفيذ العقد، بقيمة تعادل 5% من قيمة العقد. تعفى الشركات العامة للدولة والقطاع العام من موجب تقديم ضمان حسن الأداء إذا كانت الأحكام والتعليمات النافذة وذات الصلة في جمهورية العراق تمنح هذه الاستثناءات. | **8- ضمان حسن الاداء** |
| 8.2 تدفع مبالغ ضمان حسن الأداء الى المشتري كتعويض عن أية خسارة ناتجة عن إخفاق المجهّز في إكمال واجباته التعاقدية. |  |
| 8.3 يجب أن يكون ضمان حسن الأداء بالعملة أو العملات المحددة في العقد أو بأية عملة أخرى واسعة التداول ومقبولة من المشتري وتكون ضمن قائمة العملات التي يُصدر البنك المركزي العراقي أسعار صرفها الى الدينار العراقي. يجب أن يكون الضمان غير مشروط ويدفع عند الطلب؛ يجب أن يكون ضمان حسن الأداء خطاب ضمان مصرفي صادر عن مصرف معتمد في العراق وفق تعليمات البنك المركزي في العراق. إذا صدر خطاب الضمان عن مصرف موجود خارج العراق، فيجب أن يتم تصديق وتوقيع هذا الضمان من مصرف مؤسسة مالية مرادفة ومعتمدة في العراق لجعل هذا الضمان قابلاً للتنفيذ (back-to-back counter guarantee)؛ |  |
| 8.4 يقوم المشتري بإعادة ضمان حسن التنفيذ إلى المجهّز بعد تنفيذ التزاماته التعاقدية وانتهاء فترة الضمان وصدور شهادة الاستلام وتصفية حساباته النهائية . |  |
| 9.1 للمشتريأومنيمثله الحقفيمعاينةو/أو اختبار (الأدوية واللقاحات)،للتأكدمنمطابقتها لمواصفات العقد، يجب أن تحدد **الشروط الخاصة للعقد** والمواصفات الفنية نوع المعاينات والاختبارات المطلوبة من المشتري ومكان إجرائها. وعلى المشتري إشعار المجهّز تحريرياً، بإسم ممثله المنتدب لهذه الغاية، وذلك في وقت كافٍ. | 9. المعاينة والإختبارات |
| 9.2 تكون هذه المادة وفق ما هو محدد في **الشروط الخاصة للعقد**. |  |
| 9.3 إن أحكام المادة (8) من الشروط العامة للعقد لا تعفي المجهز بأي شكل كان من مسؤولياته المرتبطة بضمان العيوب أو أيٍ من التزاماته التعاقدية الأخرى. |  |
| 10.1يجب أن يكون تغليف (الأدوية واللقاحات) وتوضيبها مناسبين وكافيينلضمان عدم إتلافها أو إلحاق أي ضرر بها طوال فترة النقل والشحن الىنقطة الوصول النهائية،بحسبماهومحددفيالعقد. يجب أن تكونموادالتوضيب (التغليف الخارجي) كافيةلمقاومة (وإلى أقصى الحدود)،المعاملةالقاسيةأثناءالتحميل/التفريغ(النفاض)خلالالعبور،والتعرض لدرجات حرارة شديدةالإرتفاع/الإنخفاض، والأملاحوالأمطار/الرطوبةأثناءالتحميل/التفريغ خلال العبور وأثناء التخزين فيالأماكنالمفتوحة. بالإضافة الى ذلك، يجب أن يتم تصميم حجم ووزن الحاويات/الصناديقمعالأخذ بنظر الاعتبار أن تكون نقطة الوصول النهائي للسلع نائيةوأنتفتقركافةأماكنالتحميل/التفريغخلالكافةنقاطالعبور/النقل للمعدات الثقيلة للتعامل مع البضائع،وذلك وفق الحالة. | 10. التعبئة والتوضيب |
| 10.2 إن مواد التوضيب (التغليف الخارجي) والعلامات/التأشير والملصقات والمستندات في داخل وخارج الغلافات، يجب أن تتطابق بشكل صارم مع المتطلبات الخاصة المنصوص عنها صراحة في العقد، بما فيها أية متطلبات إضافية إذا وجدت، والمحددة في **الشروط الخاصة للعقد** أو في المواصفات الفنية أو في أية تعليمات لاحقة صادرة عن المشتري. |  |
| 11.1 يقوم المجهز بتسليم السلع وفق الشروط الواردة في قائمة متطلبات التعاقد. تحدد **الشروط الخاصة للعقد** التفاصيل المرتبطة بمستندات ووثائق الشحن وغيرها من المستندات الواجب تقديمها من المجهّز**.** | **11- التسليم والمستندات** |
| **للسلع المقدمة من خارج العراق:**  عند الشحن، يبادر المجهز الى إشعار شركة تأمين الشحن والمشتري تحريرياً بكافة تفاصيل عملية الشحن بما فيها رقم العقد وتفاصيل السلع والكميّة وتاريخ ومكان الشحن ووسيلة النقل والوقت المتوقع لوصول الشحنة الى نقطة الوصول النهائي. في الحالات التي ترسل فيها السلع عبر الشحن الجوي، على المجهّز ان يعلم المشتري اقله قبل ثمانِ وأربعون (48) ساعة من موعد ارسال السلع، وذلك بالاضافة الى اسم شركة النقل ورقم الرحلة والوقت المتوقع للوصول ورقم أو بيان الشحنة (waybill number.). كما وسيبادر المجهز إلى إرسال المستندات التالية الى المشتري بواسطة الفاكس ومن ثمّ بالبريد السريع، ويرسل نسخة عن هذه المستندات الى شركة تأمين الشحن: |  |
| (1) ثلاث (3) نسخ أصلية مع نسختين إضافيتين (2) من الفواتير التي يبيّن فيها إسم المشتري [أدخل اسم المشتري بدقة وذلك للأغراض الكمركية] ورقم العقد ووصف السلع والكميّة وأسعار الوحدات والقيمة الإجمالية. يجب أن يتم توقيع الفواتير أو طلبات الدفع الأصلية وتختم بختم/طابع الشركة؛ أصل واحد واثنان (2) نسخ عن مستند الشحن القابل للتفاوض والمنقح (negotiable, clean, on-board through bill of lading)، مؤشّر عليه "تكاليف الشحن مدفوعة سلفاً"، ويبيّن إسم المشتري [أدخل اسم المشتري بدقة وذلك للأغراض الكمركية]، واسم جهة التبليغ وفق العقد، وأن الشحن سيتمّ وصولاً حتى نقطة الوصول النهائي بحسب قائمة المتطلبات مع نسختين (2) عن مستند الشحن غير قابل للتفاوض، أو ثلاث (3) نسخ عن سجل الشحن عبر السكك الحديدية (railway consignment note)، أو سجل الشحن عبر الطرقات (road consignment note)، أو سجل شحن عبر شاحنات النقل البري، أو بوليصة الشحن الجوي (air waybill)، أو مستند الشحن بوسائط نقل متعددة (multimodal transport)، مؤشر عليها "تكاليف الشحن مدفوعة سلفاً" وأن الشحن سيتمّ وصولاً حتى نقطة الوصول النهائي بحسب قائمة المتطلبات؛ |  |
| (2) أربع (4) نسخ عن مستند قائمة التوضيب (packing list) التي تحدد محتويات كل رزمة؛ |  |
| (3) نسخة واحدة عن شهادة أو بوليصة التأمين تبين أن المشتري هو المستفيد؛ |  |
| (4) أصل واحد عن شهادة الضمانة المصنعية من المصنّع أو المجهز، على أن تشمل كافة البنود موضوع العقد؛ |  |
| (5) أصل واحد و عدد ... من النسخ من المجهز لشهادات المنشأ لكافة البنود مع قائمة التداول التجاري ذات الصلة، والمصدقة من قبل البعثات الدبلوماسية العراقية المختصة والموجودة في بلد المنشأ، إلا إذا كان بلد المنشأ بلداً عربياً عضواً في السوق العربية المشتركة، فعندها تُصَدَّق شهادة المنشأ فقط من قبل السلطات الرسمية المختصة في بلد المنشأ؛ |  |
| (6) أصل واحد وستة (6) نسخ عن شهادة الفحص المخبري والمعاينة المقدمة للمجهّز من وكالة المعاينة المكلّفة بذلك (في الحالات التي تكون فيها المعاينة مطلوبة) |  |
| (7) أي مستند تعاقد آخر معين ومطلوب لأغراض الاستلام/ أو الدفع. |  |
| **للسلع المقدمة من داخل العراق:** |  |
| عند توصيل السلع أو قبله، يتعين على المجهّز إشعار المشتري تحريرياً بذلك وتقديم المستندات التالية له: |  |
| (1) نسختان (2) أصليتان مع نسختين إضافيتين من الفواتير التي يبيّن فيها إسم المشتري ورقم العقد ووصف السلع والكميّة وأسعار الوحدات والقيمة الإجمالية. يجب أن يتم توقيع الفواتير أو طلبات الدفع الأصلية وتختم بختم/طابع الشركة؛ |  |
| (2) نسختان (2) أصليتان عن مذكرة التسليم (Delivery note)، أو سجل الشحن عبر السكك الحديدية (railway consignment note)، أو سجل الشحن عبر الطرقات (road consignment note)، أو سجل شحن عبر شاحنات النقل البري، أو بوليصة الشحن الجوي (air waybill)، أو مستند الشحن بوسائط نقل متعددة (multimodal transport)، وتبيّن إسم المشتري [أدخل اسم المشتري بدقة]، ومؤشر عليها أن الشحن سيتمّ وصولاً حتى نقطة الوصول النهائي بحسب ما ورد في العقد؛ |  |
| (3) نسخة واحدة عن شهادة أو بوليصة التأمين تبين أن المشتري هو المستفيد؛ |  |
| (4) أربع (4) نسخ عن مستند قائمة التوضيب (packing list) التي تحدد محتويات كل رزمة؛ |  |
| (5) أصل واحد عن شهادة ضمان المصنعية او العيوب من المصنّع أو المجهز، على أن تشمل كافة البنود موضوع العقد؛ |  |
| (6) أصل واحد من المجهز عن شهادات المنشأ لكافة البنود مع قائمة التداول التجاري ذات الصلة، والمصدقة من قبل البعثات الدبلوماسية العراقية المختصة والموجودة في بلد المنشأ، إلا إذا كان بلد المنشأ بلداً عربياً عضواً في السوق العربية المشتركة، فعندها تُصَدَّق شهادة المنشأ فقط من قبل السلطات الرسمية المختصة في بلد المنشأ؛ |  |
| (7) أصل واحد وستة (6) نسخ عن شهادة المعاينة المقدمة للمجهّز من وكالة المعاينة المكلّفة بذلك (في الحالات التي تكون فيها المعاينة مطلوبة) ؛ |  |
| (8) أي مستند تعاقد آخر معين ومطلوب لأغراض الاستلام/ أو الدفع. |  |
| **ملاحظة**: إذا كانت المستندات التي يقدمها المجهّز غير مطابقة للعقد، فعندها ستتم المدفوعات المستحقة بعد إصدار شهادة الاستلام وفق المادة 9 أعلاه من ش.خ.ع. و ش.ع.ع.. |  |
| 11.2 لأغراض هذا العقد، يجري تفسير أي عبارة تجارية أو مصطلح (EXW، CIF، CIP، DDP، الخ...) والمستخدمة لوصف واجبات الأطراف المعنية استناداً الى آخر إصدار من إصدارات الإنكوترمز INCOTERMS® الذي نشرتها غرفة التجارة الدولية في باريس. |  |
| 11.3 تمّ تحديد المستندات المطلوب من المجهّز تقديمها في **الشروط الخاصة للعقد.** |  |
| 12.1 ما لم ينص على خلاف ذلك في الشروط الخاصة بالعقد، يتم اجراء التأمين الشامل على الادوية او اللقاحات الموردة بموجب العقد بعملة سهلة التحويل لدولة مؤهلة . يكون التأمين ضد الضياع او التلف الناتج عن التصنيع او الشراء او النقل او التخزين او التسليم .  يتعين الحصول على الغطاء التأميني الكامل للسلع، وذلك بعملة مقبولة وواسعة التداول من ضمن قائمة العملات التي يُصدر البنك المركزي العراقي أسعار صرفها الى الدينار العراقي. يتوجب أن يشمل الغطاء التأميني، جميع السلع المطلوب تقديمها بموجب العقد، ويكون شاملاً للخسائر أو الأضرار المتصلة بالتصنيع أو الشراء والنقل/الشحن والتخزين والتوصيل/التسليم. عندما يحدد المشتري تسليم السلع على أساسCIF أو CIP، فعندها يتوجب على المجهّز أن يتأكد من تأمين السلع بمبلغ يعادل %110 بالمئة من قيمة السلع (CIF أو CIP) على أن يشمل الغطاء التأميني السلع من "المستودع الى المستودع" ويشمل "جميع المخاطر" بما فيها مخاطر الحرب والإضرابات.  12.2عندما يحدد المشتري توصيل السلع على أساسCIF أو CIP، فعندها يتوجب على المجهّز أن يتأكد من الحصول على تأمين البضائع أثناء الشحن (cargo insurance) وتسديد كلفة هذا التأمين، وأن يسمي المشتري كمستفيد، وفي الحالات التي يكون فيها التوصيل على أساس FOB أو FCA، فعندها تقع مسؤولية تأمين الشحن على عاتق المشتري. | 12. التأمين |
| 13.1 ما لم ينص على خلاف ذلك في الشروط الخاصة بالعقد فأن مسؤولية تنظيم نقل الادوية او اللقاحات يتم بموجب القواعد المحددة في الانكوترم .  عندما يُطلب من المجهّز بموجب العقد، توصيل السلع على اساس FOB ، فعندها تكون مسؤولية نقل السلع وحتى تحميلها ووضعها على ظهر المركب/السفينة في مرفأ الشحن/المغادرة (ضمناً)، على عاتق المجهز وعلى نفقته وتكون مشمولةً في سعر العقد.  عندما يُطلب من المجهّز، بموجب العقد، توصيل السلع على اساس FCA، فعندها تكون مسؤولية ترتيب عملية نقل السلع وتوصيلها الى شركة النقلفي المكان الذي يحدده المشتري أو في أي مكان آخر متفق عليه، على عاتق المجهز وعلى نفقته وتكون مشمولةً في سعر العقد. | **13- النقل** |
| 14.1 إن طريقة وشروط تسديد الدفعات المستحقة للمجهّز بموجب العقد، هي كالتالي: | 14. الدفعات |
| في حال كان المجهز جهة عامة (شركة دولة وقطاع عام)، فيمكن عندها للمشتري أن يرفع قيمة الدفعة المقدمة حسب التعليمات النافذة. { |  |
| **أ‌. الدفعات للسلع المقدمة من خارج العراق:**  المدفوعات بالعملات الأجنبية يجب أن تتم بالعملة التالية:***[أدخل عملة العقد]*** ووفق ما يلي: |  |
| (1) **عند الشحن**: يسدد المشتري الى المجهز [ثمانون (80) ] % (لا تنطبق )من قيمة السلع موضوع الشحن، بواسطة اعتماد مستندي مثبت وغير قابل للنقض يجري فتحه لصالح المجهز في مصرف في بلد موطنه. يتم الدفع وفق الاعتماد المستندي بعد ابراز المستندات والوثائق المحددة في المادة 11 من الشروط العامة للعقد؛  سيتحمل المشتري تكاليف فتح الإعتماد المستندي وتكاليف تعديله لأسباب تتعلق بالمشتري أو يتسبب بها نتيجة خطئه أو تقصيره. ويتحمل المجهز تكاليف تثبيت الإعتماد المستندي وتكاليف تعديله |  |
| (2) **عند الاستلام (القبول)**: يسدد المشتري الى المجهز [عشرون (20)] % (لا تنطبق) من قيمة العقد الإجمالية خلال *[ثلاثين (30) يوماً]* من تاريخ استلام السلع، بعد تقديم طلب دفع (يبيّن اسم المشتري ورقم العقد ووصف الدفعة والمبلغ الاجمالي، موقعاً وفق الأصول كنسخة أصلية ومختوماً بختم/طابع الشركة) بالإضافة الى شهادة الاستلام الصادرة عن المشتري. |  |
| يسدد المشتري الى المجهز قسم الدفعات بالعملة المتفق عليها ببنود العقد خلال *[ثلاثين (30) يوماً]* من تاريخ تقديم طلب دفع (يبيّن اسم المشتري ورقم العقد ووصف الدفعة والمبلغ الاجمالي، موقعاً وفق الأصول كنسخة أصلية ومختوماً بختم/طابع الشركة) بالإضافة الى شهادة الاستلام الصادرة عن المشتري. |  |
| **ب‌. الدفعات للسلع المقدمة من داخل العراق:** |  |
| يجب أن تتم الدفعات للسلع والخدمات المقدمة من داخل العراق بالدينار العراقي ووفق ما يلي: |  |
| (1) **الدفعة المقدمة**: يسدد المشتري الى المجهز [أدخل النسبة حسب التعليمات) للمصانع المحليّة ] % من قيمة العقد الإجمالية، وذلك بعد تقديم طلب دفع (يبيّن اسم المشتري ورقم العقد ووصف الدفعة والمبلغ الاجمالي، موقعاً وفق الأصول كنسخة أصلية ومختوماً بختم/طابع الشركة) بالإضافة الى ضمان الدفعة المقدمة وفق المستند المرفق بالقسم الثامن. \\ |  |
| (2) عند الاستلام(القبول): يسدد المشتري الى المجهز [أدخل النسبة حسب التعليمات)] % من قيمة العقد الإجمالية وذلك بعد تقديم طلب دفع (يبيّن اسم المشتري ورقم العقد ووصف الدفعة والمبلغ الاجمالي، موقعاً وفق الأصول كنسخة أصلية ومختوماً بختم/طابع الشركة) بالإضافة الى شهادة الاستلام الصادرة عن المشتري. |  |
| {يرجى أخذ العلم أنه يمكن تعديل النسب المحددة أعلاه لكي تتوافق مع متطلبات التعاقد الخاصة أو مع المقاييس التجارية المعتمدة.} |  |
| 14.2 يجب أن يقدم المجهّز طلب الدفع الى المشتري تحريرياً، على أن يكون كل طلب مرفقاً بفاتورة تصف (الأدوية واللقاحات) والخدمات المقدمة، كما هو مناسب، بالاضافة الى المستندات المطلوبة بموجب المادة (11) من الشروط العامة للعقد، وبعد اتمام كافة الموجبات المحددة في العقد. |  |
| 14.3 يجب أن يصرف المشتري الدفعات في أقرب وقت ممكن وحسب سياقات العمل المتبعة في وزارة الصحة ووفق شروط إعلان المناقصة، وتحدِّد**الشروط الخاصة للعقد** الاجراءات الواجب اتباعها في حال تخلّف المشتري عندفع المبالغ المستحقة.  وفق الحالة، يتوجب أن يكون ضمان الدفعة المقدمة، ضماناً غير مشروط ، يدفع عند أول طلب بالدفع، على أن يكون صادراً عن أحد المصارف المعتمدة في العراق بموجب نشرة رسمية صادرة عن البنك المركزي العراقي. وإذا صدر الضمان عن مصرف موجود خارج العراق، فيجب أن يكون لهذا المصرف مؤسسة/مصرف مالية مرادفة ومعتمدة في العراق لجعل هذا الضمان قابلاً للتنفيذ. |  |
| في حال تقديم خطاب ضمان مصرفي، فيجب أن يقدم وفق الصيغة المعتمدة من قبل المصارف. |  |
| 14.4 سوف تتم الدفعات بالعملة او بالعملات المحددة في الشروط الخاصة للعقد. |  |
| 14.5سيتم فتح اعتمادمستنديغيرقابلللنقضأو للتحويل وغير مثبت (irrevocable, non-transferrable and unconfirmed) من قبل المشتري، وذلك وفق القوانين العراقية النافذة وذات الصلة. وفي حال طلب المجهّز، بشكل خاص، أن يكون الإعتماد مثبتاً، فعندها سيتحمل المجهز التكاليف الإضافية لتثبيت الإعتماد. كما وسيتحمل المجهز تكاليف تمديد نفاذ الإعتماد أو تعديله في حال لم يكن سبب هذا التمديد أو التعديل عائداً الى المشتري. غير أنه في حال كان تعديل الإعتماد ضرورياً لجعله مطابقاً لمتطلبات العقد، فعندها تقع كلفة التعديل على عاتق المشتري. |  |
| 15.1 لا يجوز تغيير الأسعار المحددة من قبل المجهّز في عطائه لقاء (الأدوية واللقاحات) والخدمات المقدمة بموجب هذا العقد؛ وبالتالي يجب أن تبقى الأسعار ثابتة لا تتغير طوال فترة تنفيذ العقد. | 15. الأسعار |
| 15.2 يتوجب على المجهز ان يكفل ويتعهد بأن السلع المقدمة بموجب العقد، جديدة وغير مستخدمة ومن أحدث الطراز وتتضمن أحدث التطورات (او التطورات الحالية) في التصميم والمواد، ما لم يحدد العقد خلاف ذلك.  ويتوجب على المجهز ان يكفل ويتعهد أيضا بأن السلع المقدمة بموجب العقد، لن تتضمن عيوبا (يمكن ان تظهر حدث اثناء الاستعمال الاعتيادي للسلع في الظروف السائدة في العراق) ناتجة عن التصميم او عيوبا ناتجة عن المواد المستعملة او عن المصنعية (باستثناء الحالات التي يحدد فيها المشتري التصاميم او المواد مطلوبة في المواصفات الفنية) او عيوبا بسبب اي فعل يقوم به المجهز او اي اهمال منه. |  |
| 15.3 يكون هذا الضمان نافذا للمدة من اثنتين: (1)  ] ادخل رقم[  شهرا من تاريخ استلام السلع او اي جزء منها وفق الحالة، في الموقع النهائي المحدد في العقد وقبولها من قبل المشتري، او (2)  ]ادخل رقم (6+\*) [  شهرا من تاريخ المباشرة بالشحن من مكان التحميل من بلد المنشأ.  ملاحظة: يجب ان تحدد القيمة " "  بالأشهر بناء على دراسة للسوق. وبشكل عام تكون 12 شهرا. X |  |
| 15.4 على المشتري أن يرسل أشعارا تحريريا بأية مطالبة قد تنشأ بنتيجة هذا الضمان وذلك بالسرعة الممكنة. |  |
| 15.5 لدى استلام المجهز اشعار المشتري، عليه خلال  [ادخل عدد الايام, من المفضل ان تكون 15 يومأ]  وبالسرعة المعقولة، ان يصلح العيوب او يستبدل السلع المعيوبة او اجزاءها، وذلك من دون اية كلفة اضافة على المشتري، باستثناء، ووفق الحالة، التكاليف التالية: كلفة التوصيل داخل العراق والى نقطة الوصول النهائي، للسلع او القطع التي تم اصلاحها او استبدالها، من المصنع  ) Ex – factory(  او في صالة العرض  ) Ex – showroom(  او في المشغل  ) Ex-works) |  |
| 15.6 إذا أخفق المجهز بعد اشعاره تحريريا، بمعالجة العيوب خلال المهلة المحددة لذلك في الشروط الخاصة للعقد، فعندها يحق للمشتري  اتخاذ التدابير اللازمة لمعالجة الموضوع وفق الحاجة، وذلك على مسؤولية ونفقة المجهز ومن دون الاجحاف بأية حقوق او تعويضات اخرى تترتب للمشتري بموجب العقد. |  |
| 15.7 ادخل " لا ينطبق " او للمعدات / الاجهزة الطبية الحساسة والاساسية، أدخل التالي: "]15.7 " \* % سنويا  [ادخل مثلا 95% أو 98%]  خلال فترة ضمان العيوب. (UPTIME warranty)  وفي حال تخطت فترات الاعطال  (Downtime)  خلال عقد الصيانة السنوية ، ما نسبته ( 100- \* ) ، فيتوجب عندها تمديد فترة هذا العقد ما قيمته ضعف فترات الاعطال "] |  |
| 16.1 لا يجوز إدراج أية تعديلات على العقد إلا للأسباب المحددة أدناه من (أ) إلى (هـ). في هذه الحالات، يجب أن يقتصر التعديل على الحد الأدنى الممكن، ويطبّق عندها للأسباب التالية: | 16. أوامر التعديل |
| (أ) في حال كان عدم تعديل العقد قد يؤدي إلى أضرار أساسية، اقتصادياً وفنياً؛ |  |
| (ب) في حال لم يتم تعديل العقد، ستكون (الأدوية واللقاحات) دون فائدة بعد اكمال التنفيذ؛ |  |
| (ج) في حال كان التعديل سيؤدي إلى تحقيق وفرٍ في قيمة العقد؛ |  |
| (د) في حال لم يؤد التعديل الى تغييرات جذرية على نطاق التعاقد المحدد سابقاً؛ |  |
| (هـ) في حال كان التعديل سيؤدي إلى الإسراع في إكمال التنفيذ من دون أن ينتج عنه تدنّي في المواصفات الفنية او نطاق التعاقد؛ |  |
| يجوز للمشتري وبحسب القوانين العراقية النافذة، ومن خلال أمر تحريري موجّه الى المجهّز بموجب المادة 31 من الشروط العامة للعقد، أن يدخل تعديلات على النطاق العام للعقد لأحد أو لمجموع الأمور التالية |  |
| 1. على المواصفات الفنيّة، عندما تكون (الأدوية واللقاحات) المطلوب تقديمها في العقد مصنّعة خصيصاً للمشتري؛ |  |
| 1. على طريقة الشحن أو التوضيب؛ |  |
| 1. على مكان التوصيل؛ و/أو |  |
| (د) على الخدمات الواجب تقديمها من المجهّز. |  |
| 16.2 إذا أدى أي تعديل الى زيادة أو انقاص في قيمة العقد أو في الوقت اللازم لتنفيذ العقد، أو إلى التأثير على أي من موجبات المجهّز التعاقدية، فيجب عندها إدراج تسوية عادلة على قيمة العقد أوعلى جدول التنفيذ أو على الاثنين معاً، على أن يتم تعديل العقد على هذا الأساس. |  |
| يتوجب على المجهز تأكيد أي اعتراض على أي تعديل/تسوية مما سبق، خلال مهلة خمسة عشر (15) يوماً من تاريخ استلام المجهّز لأمر التعديل. |  |
| 17.1 وفقاً للمادة (17) من الشروط العامة للعقد، لا يجوز تعديل أو تغيير أي من احكام العقد إلا من خلال تعديل تحريري يوقعه الطرفين. | 17. تعديل العقد |
| 18.1 لا يحق للمجهز أن يتنازل عن الإلتزامات المالية للعقد أو جزء منه لأي طرف آخر وفق التشريعات النافذة. | 18. التنازل |
| 19.1 يتوجب على المجهّز تقديم (الأدوية واللقاحات) وتنفيذ الخدمات وفق الجدول الزمني للتنفيذ الذي حدده المشتري في قائمة متطلبات التعاقد. | 19. تأخير المجهّز في التنفيذ |
| 19.2 في أي وقت خلال تنفيذ العقد، إذا واجه المجهّز او أي من المتعاقدين الثانويين معه ظروفاً تعرقل (تعيق) تقديم (الأدوية واللقاحات) وتنفيذ الخدمات المطلوبة وفق الجدول الزمني، فيتعين على المجهّز وفور وقوع هذه الظروف، إشعار المشتري تحريرياً بواقع التأخير، وبفترة التأخير المتوقعة وبسببه أو أسبابه. بعد استلام المشتري إشعار المجهّز بالتأخير، وبالسرعة المعقولة، يتعين عليه إجراء تقييم للوضع، وبناءً عليه يجوز للمشتري، ووفق تقديره، أن يمدد مدة التنفيذ- مع أو من دون تطبيق الغرامات التأخيرية- على أن يوافق الطرفان على تمديد مدة التنفيذ هذه بتوقيعهما على تعديل للعقد بهذا الخصوص. |  |
| 19.3 باستثناء ما تنص عليه المادة (23) من الشروط العامة للعقد، فإن تأخير المجهّز في تنفيذ التزاماته في تقديم (الأدوية واللقاحات) ، يوجب فرض غرامات تأخيرية عليهبموجب المادة (22) من الشروط العامة للعقد، إلا إذا تم الإتفاق على تمديد مدة التنفيذ عملاً بالفقرة 21.2 من الشروط العامة للعقد من دون تطبيق أية غرامات تأخيرية |  |
| 20.1 بأستثناء البنود المنصوص عليها في المادة (22) من الشروط العامة للعقد، إذا أخفق المجهّز بتقديم أي من أو كل الادوية او اللقاحات في المدة (المدد) المحددة في العقد لذلك، يحق للمشتري، ومن دون الاجحاف بأية حقوق أو تعويضات أخرى تترتب له بموجب العقد، إستقطاع الغرامات التأخيرية مساو للنسبة المحددة في الشروط الخاصة للعقد لسعر التسليم للادوية او اللقاحات المتأخرة عن كل اسبوع تأخير او جزء منه حتى يتم تسليمها او تنفيذها الفعلي وفي حال الوصول إلى الحد الاعلى يحق للمشتري فسخ العقد كما محدد في الشروط الخاصة و وفق التعليمات والضوابط الصادرة من وزارة التخطيط واي تشريعات نافذة  لأغراض المادة (24) من الشروط العامة للعقد، إذا أخفق المجهّز بتقديم أي من أو كل السلع أو الخدمات في المدة (المدد) المحددة في العقد لذلك، يحق للمشتري،ومن دون الاجحاف بأية حقوق أو تعويضات أخرى تترتب له بموجب العقد،إستقطاعالغراماتالتأخيرية من قيمة العقدو/أو تحصيلها وذلك وفق المعادلة التالية:  الغرامة التأخيرية لليوم الواحد=(قيمة العقد الكلية ÷ مدة العقد الكلية(بالأيام) ×10%-25%) [  كما يمكن تخفيض الغرامة التاخيرية وفقا للمعادلة ادناه:-  الغرامة التأخيرية المخفضة لليوم الواحد=(قيمةالأعمال المتأخرة ÷ مدة العقد(بالأيام) ×10%-25%) [  يجري تطبيق المعادلة أعلاه على قيمةالأعمالالمتأخرة، (أي مجموع أسعار السلع التي تم التأخير في تقديمها او الخدمات الغير منفذة)، وذلك حتى التسليم الفعلي او تنفيذ الخدمات، ووصولاً إلى الحد الأقصى المسموح به للغرامات، وعند الوصول الى الحد الأقصى المسموح به للغرامات ، يحق للمشتري سحب العمل وفق المادة (23) من الشروط العامة للعقد. | 20. الغرامات التأخيرية |
| 21.1 يستطيع المشتري،من دون الاجحاف بأية حقوق أو تعويضات أخرى تترتب له عند الإخلالبالعقد،سحب العمل من خلال أنذار تحريري لمدة (15) خمسة عشر يوماً بالإخلال موجه إلى المجهز، وذلك وفق القوانين العراقية النافذة والتي تشمل تحميله فرق البدلين وفي الحالات التالية: | 21. سحب العمل من قبل صاحب العمل |
| 1. إذا فشل المجهّز بتقديم أي من أو كامل (الأدوية واللقاحات) خلال المدة المحددة لذلك في العقد، أو أي تمديد لهذه المدةوفق المادة (21) من الشروط العامة للعقد؛ |  |
| 1. إذا لم تستوفِ (الأدوية واللقاحات) المواصفات الفنيّة المحددة في العقد أوأخفق في أستبدالها خلال ثلاثين يوماً من تسلمه أشعارأ تحريرياً من المشتري ؛ |  |
| (ج) إذا أخفق المجهّز بتقديم أي تسجيل أو أي شهادة أخرى تتعلق ب(الأدوية واللقاحات) المطلوبة فيالمدة المحددة لذلك في الشروط الخاصة للعقد؛ |  |
| (د) إذا تبيّن للمشتري بحسب القوانين العراقية النافذة، بأن المجهّز قد تورط بممارسات الاحتيال أو الفساد الأداري أو التواطؤ أو القهر أو الإعاقة وفق المادة 1.1 من الشروط العامة للعقد، وذلك في تنافسه على العقد أو في تنفيذه ؛ وعندها يجوز للمشتري وبعد (15) يوماً من أنذار المجهّز سحب العمل من المجهز على هذا الأساس؛ وتطبّق عندها أحكام المادة (22) كما لو كان سحب العمل قد تمّ بموجب الفقرة (22.1). |  |
| (هـ) في حال تم التثبت من اشتراك أي من العاملين لدى المجهّز أثناء تقديم السلع، بممارسة الاحتيال أو الفساد أو التواطؤ أو القهر أو الإعاقة وفق المادة (1.1) من الشروط العامة للعقد، فعندها يتوجب فصل/طرد هذا العامل؛ أو |  |
| (و) إذا أخفق المجهّز بتأدية أي من واجباته التعاقدية الأخرى. |  |
| (ي) أذا تنازل المجهز كلا أو جزءاً الى مجهز آخر أو تعاقد من الباطن مع مجهز آخر . |  |
| 1. أذا أحال أجزاء من المواد المجهزة الى مجهز آخر دون موافقة المشتري المسبقة ، |  |
| 21.2 عندما يقوم المشتري بسحب العمل وفق المادة (22.1) من الشروط العامة للعقد، فيجوز للمشتري التعاقد على تجهيز الادوية واللقاحات المشابه لتلك التي أخفق المجهّز في تقديمها، وذلك وفقاً للأحكام والوسائل التي يراها المشتري مناسبة، وعلى أن يكون المجهّز ملتزماً أمام المشتري بأية تكاليف إضافية التي قد تنتج عن شراء هذه (الأدوية واللقاحات) |  |
| يستطيع المشتري وفي أي وقت وبعد توجيه أنذار تحريري الى المجهز. لمدة (15) خمسة عشر يوماً أن يسحب العمل دون الرجوع الى المحكمةفي الحالات التالية : | 22. سحب العمل بسبب الإفلاس |
| أ- أذا أصبح المجهز مفلساً او معسراً أو تعرض لتصفية موجوداته أو تقدم بطلب لأشهار أفلاسه أو أعساره . |  |
| ب- أذا صدر قرار من المحكمة المختصة بوضع أموال المجهز في يد أمين التفليسة. |  |
| ج- أذا عقد المجهز صلحاً يقيه الأفلاس أو تنازل عن حقوق لصالح دائنه . |  |
| د- أذا وافق المجهز على تنفيذ التزامه التعاقدي تحت أشراف هيئة مراقبة مؤلفة من دائنيه . |  |
| هـ - أذا وقع الحجز على أموال المجهز من محكمة ذات أختصاص وكان من شأن هذا الحجز أن يؤدي الى عجز المجهز عن الأيفاء بالتزاماته التعاقدية . |  |
| وفي هذه الحالة، يتمّ سحب العمل من دون أي تعويض للمجهّز، ومن دون الاجحاف بأية حقوق أو تعويضات تترتب للمشتري بموجب العقد أو ستترتب له لاحقاً. |  |
| 23.1 مع التقيّد بأحكام المواد (12) و (21) و(22) من الشروط العامة للعقد، فإن تأخير المجهز في التنفيذأو فشله في تنفيذأي من التزاماته بموجب العقد نتيجة حدوث ظرف من الظروف القاهرة، لنيؤدّي أو يكون سبباً فيأيةمطالبةبغرامات تأخيرية أو في مصادرة ضمان حسن الأداء أو في أنهاء العقد، وذلكبالقدر الذي يتأثر هذا الأداء بهذا الظرف. | 23. الظروف القاهرة |
| 23.2 لأغراض هذه المادة، يعني مصطلح "الظروف القاهرة" أي حدث خارج عن ارادة الطرفين والغير متوقع، تشمل الظروف القاهرة على سبيل المثال لا الحصر ما يلي الحروب أو الثورات أو الحرائق أو الفيضانات أو انتشار الأوبئة أو الحظر الصحي او الحظر على الشحن. |  |
| 23.3 علىالمجهزانيعلمالمشتريخطياًفورحدوثالقوةالقاهرةواسبابهاوعلىالمجهزبعدهاانيحاولالايفاءبألتزامتهبحدودمايسمحبهالظرفالجديداوانيبحثعنبدائلاخرىلاستكمالالعملالااذاطلبمنهالمشتريخطياًخلافذلك . |  |
| 24.1 يحق للمشتريأنهاء العقد كلياً او جزئياً،وفي أي وقت وفي الحالات التالية ، | 24.أنهاء العقد من قبل صاحب العمل (for convenience) |
| أ- تحقيقاً للمصلحة العامة . |  |
| ب- في حالة أستحالة تنفيذ العقد لأي سبب أو أسباب يتفق عليها على أنها خارجة عن أرادة الطرفين وأدت الى أستحالة التجهيز . |  |
| بعد ارسال اشعاراًتحريريآ الى المجهز بضرورة انهاء العقد . |  |
| 24.2 في ما يتعلّق ب(الأدوية واللقاحات) المتبقية، فيجوز للمشتري أن يختار : |  |
| (أ) شراء أي جزء منها مع التسليم وفق شروط وأسعار العقد؛ |  |
| (ب) إلغاء ما تبقى منها والدفع للمجهّز مبلغاً يُتّفق عليه لقاء (الأدوية واللقاحات) التي تم تجهيزها جزئيا. |  |
| 24.3 إذا تم أنهاء العقد وفق ما سبق، فإن حقوق وواجبات والتزامات الطرفين، بما فيها المبالغ المستحقة للمجهّز، تخضع جميعها للإجراءات المحددة في المادة (26). |  |
| 25.1 إذا حصل نزاع أو خلاف من أي نوع كان بين المشتري والمجهز يرتبط أو ينتج عن هذا العقد، سيسعى الطرفان إلى بذل أقصى الجهود لحل هذا النزاع أو الخلاف ودياً وذلك عبر التشاور فيما بينهما. | 25. تسوية النزاعات |
| 25.2 إذا فشل الطرفان في حل هذا الخلاف أو النزاع بالتشاور خلال 30 يوماً، فيمكن لأيٍ من الطرفين أن يرسل إشعاراً الى الطرف الأخر يعلمه فيه برغبته اللجوء الى التحكيم وفق هذا العقد، ويحدّد فيه الخلاف موضوع التحكيم، ولا يمكن اللجوء الى التحكيم في هذا الشأن ما لم يتم توجيه الإشعار وفق ما نصت عليه هذه المادة. |  |
| 25.2.1 **إن** أي خلاف أو نزاع تم بموجبه الإشعار بالنية للجوء إلى التحكيم وفق إجراءات التحكيم المنوّه عنها في هذه المادة، سوف يتم تسويته عبر التحكيم**.** يمكن اللجوء الى التحكيم قبل أو بعد تقديم (الأدوية واللقاحات) موضوع العقد**. وإذا لم يتم الإتفاق على التحكيم يتم تطبيق القانون العراقي لفض النزاعات.** |  |
| 25.2.2 تُعتمد أحكام الإجراءات المحددة في **الشروط الخاصة للعقد** في إجراءات التحكيم. |  |
| 25.3 بصرف النظر عن إجراءات التحكيم المنصوص عنها في هذه المادة: |  |
| أ. يستمر الطرفان في تنفيذ التزاماتهم بموجب العقد الا اذا اتفقا على غير ذلك؛و |  |
| ب. على المشتري ان يدفع للمجهز أية مستحقات مالية له. |  |
| 26.1 باستثناء حالات الإهمالالجرمي (criminal negligence)أو سوء السلوك المتعمّد، أو في حال وجود أي خرق بموجب المادة (7) ، | 26. الحد من المسؤولية - |
| (أ) لا يعتبر المجهّز ملتزمأتجاه المشتري، سواء بموجب العقد أو حسب القانون أو خلافه، عن أيةخسارةأو أضرار غير مباشرة أو ناتجةأوخسارة في الإستخدام أو خسارة في الإنتاج أوخسارةفيالأرباح أو فيفوائد التكاليف؛لا علاقة لهذا الاستثناء بواجبات المجهز تسديد الغرامات التأخيرية الى المشتري وفق العقد؛ و |  |
| (ب) لا يجوز ان يتخطى إجمالي أو سقف التزامالمجهز(بموجبالعقدأوبموجبالقانونأوبخلافذلك) تجاه المشتري قيمة العقد كاملة. |  |
| 27.1 يجب أن تكتب كافة وثائق العقد وجميع المراسلات والإتصالات المرتبطة بالعقد والمتبادلة بين الأطراف بلغةالعقد. هذا ويجري تفسير العقد استناداً الى هذه اللغة. | 27. لغة العقد |
| 28.1 يحتكم هذا العقد ويفسر وفق القوانينالعراقية النافذةوذاتالصلةوتحت ولاية النظام القضائي العراقي. | 28. القانون الحاكم |
| 29.1 إن أي إشعار (تبليغ) موجّه من أحد الأطراف إلى الآخر في شأنهذا العقد، يجب أن يكون تحريرياً أو عبر الكابل ("عبر الكابل " تشمل المراسلات عبر البريد الالكتروني، التلكس، أو الفاكس، على أن تتبع بتأكيد تحريري) ومرسلاً إلى عنوان الطرف الآخر **المحدد في شروط العقد الخاصة**. | **29.** الإشعارات (مذكرات التبليغ) |
| 29.2 يُعتبر الإشعار أو مذكرة التبليغ نافذة من تاريخ تسليمها أو بدءاً من أي تاريخ لاحق تحدده هذه المذكرة. |  |
| 30.1 عندما يقوم المجهّز بتقديم سلع من الخارج، فسيتحمل عندها كامل المسؤولية عن جميع الضرائب والرسوم ورسومالتراخيص، وغيرها من الرسوم والجبايات المطلوب تسديدها خارج العراق وحسب التشريعات النافذة. | 30. الضرائب والرسوم |
| 30.2 عندما يقوم المجهّز بتقديم سلع من داخل العراق، فسيتحمل عندها كامل المسؤولية عن جميع الضرائب والرسوم ورسومالتراخيص، وغيرها من الرسوم والجبايات المطلوب تسديدها حتىتسليم(الأدوية واللقاحات)أوالخدماتالىالمشتري. |  |
| 31,1 عندما يتم تقديم مطالبةأومطالبات من جمهورية العراق الى المجهّز لتسديد مبالغ مالية ناتجة عن أو بموجب العقد، يجوز للمشتري اقتطاع وأيضاٌ الإحتفاظ بأي مبلغ أو مبالغ ،بشكل كامل أو جزئي، من خطاب الضمان (اذا كان موجوداً) الذي أودعه المجهّز للأغراض المذكورة سابقا، كما ويحتفظ بحقه بإمتياز إحتجاز المبلغ النقدي أوالضمان، لحين تسوية هذه المطالبة.  أما في حال كان الضمان المصرفي غير كافٍ لتغطية المبلغ او المبالغ المطالب بها، أو في حال عدم وجود خطاب ضمان مقدم من المجهّز، فعندها يجوز للمشتري إقتطاع والإحتفاظ (كما يتمتع بالامتياز لاحتجاز المبلغ او المبالغ المذكورة اعلاه)، وبقدر قيمة هذه المبالغ المطالب بها، أي مبلغ أو مبالغ مستحقة أو ستستحق للمجهّز في أي وقت لاحق بموجب هذا العقد أو وفق أي عقد آخر( إن وجد، وفي حال عدم وجوده اتخاذ الإجراءات القانونية بصدده) فيما بين المجهز والمشتري أو فيما بين المجهّز وجمهورية العراق، وذلك الى حين تسوية هكذا مطالبة ومن دون أي حق للمجهز بالمطالبة بأية فوائد أو أضرار ناتجة عما سبق ومهما كانت طبيعتها وعلى هذا الأساس أو أي أساس آخر متعلق بأي مجموع مبلغ مستقطع أو محتجز بموجب هذه المادة، على أن يتم إشعار المجهّز بذلك بالشكل المناسب. | 31. الاسقتطاعات والامتيازات المرتبطة بالمبالغ المُطالب بها |

|  |  |
| --- | --- |
| القسم الثامن: الشروط الخاصة للعقد | |
| أنالشروطالخاصةللعقد التالية تُكمل أو تُعدِّل الشروط العامة للعقد. في حال كان هناك تضارب بين الإثنين، تسود الأحكام الواردة في الشروط الخاصة. تعتمد مواد الشروط الخاصة نفس أرقام مواد الشروط العامة لضمان الوضوح وتظهر بين قوسين. | |
| }تم تقديم ملاحظاتإلى جهة التعاقد حول كيفية استكمال الشروط الخاصة للعقد بحسب الحاجة**وذلكبالخط المائل والخلفية الرمادية. تم تقديم هذه الأحكامالعينية لغرض توضيح الأحكام التي يتوجب على المشتري إعدادها بشكل خاص لكل مناقصة. {** | |
| إسم المشتري:[أدخل: **إسمالمشتري (وزارة / دائرة)**[ | ش.ع.ع. 1.1 (ح) |
| إسم المجهّز:[أدخل: **إسمالمجهّز].** | ش.ع.ع. 1.1 (م) |
| 5.3 اضافة الى ما ورد في التعليمات الى مقدمي العطاءات يتم اضافة ما يلي :  - تزويد الطرف الثاني بالكتب الرسمية التي لها علاقة بتنفيذ العقد دون ان يكون الطرف الاول مسؤول عن نتيجة تلك المخاطبات.  **-** يتم اعتماد النسخة الاصلية للعقد والموقعة من الطرفين والمحفوظة لدى المشتري كونها النسخة المعمول بها في حال الاختلاف.  **-** تقدم القوائم التجارية الاصلية الى قسم الاستيراد قبل شحن الارسالية عن كل شحنة وبخلافه سوف يقوم الطرف الاول بفرض غرامة استيرادية حسب نص المادة ش.ع.ع22  استمرار مسؤولية المكتب العلمي حتى بعد انتهاء تخويله من الشركات الاجنبية التي خولته ما لم يكن التخويل اللاحق قد عالج التزامات الشركة الاجنبية السابقة وآثارها | ش.ع.ع 5 |
| - على المجهز تزويد الطرف الأول بشهادة التحليل الصادرة من مختبرات الشركة المصنعة مختومة بختمهم مع كل شحنة .  - على الطرف الثاني القيام بتسجيل المستحضرات المنتجه من قبله لدى قسم التسجيل في وزارة الصحة للمواد الغير مسجلة وإعادة تسجيل للمواد المسجلة سابقا والتي تحتاج الى إعادة تسجيل وتقديم المستمسكات التي تثبت ذلك الى قسم التسجيل  - في حال كون المادة غير مسجلة وتمت الإحالة عليها بناء على قرار لجنة السياسات الدوائية فيتوجب على المجهز:  - يجب على البائع تسجيل شركته ومواده في وزارة الصحة العراقية .  - يجب على البائع تسجيل شركته خلال شهر واحد من تاريح الإحالة في وزارة الصحة العراقية على ان لا تتجاوز مدة ستة اشهر لاكمال التسجيل وبخلافه يتوقف المشتري عن التعامل مع البائع  - في حال كون المادة غير مسجلة فلن يتم تسديد أي مستحقات للشركة لهذا العقد ما لم يتم تاييد ما يثبت تقديم وثائق تسجيل المادة او إعادة تسجيلها الى قسم التسجيل . | ش.ع.ع.6  ش.ع.ع.6.1 |
| تاريخ نفاذ العقد:[أدخل:**تاريختوقيعالعقد**   1. إذا تم تسجيل (الأدوية واللقاحات) بتاريخ توقيع العقد، أو 2. إذا كان تسجيل (الأدوية واللقاحات) غير مطلوب بحسب القوانين النافذة.   فيحالعدمالانطباق يجب إلغاء المقطع وإدراج: "**لاينطبق**"**].**  يعتبر العقد نافذا من تاريخ توقيع العقد من قبل الطرفين | ش.ع.ع. 6.2 |
| كفالة حسن الاداء:  أ- تقدم التامينات النهائية على شكل خطاب ضمان حسن التنفيذ للعقد بنسبة (5%) من مبلغ العقد بعد التبليغ بكتاب الاحالة وقبل توقيع العقد ,ولايلغى الضمان الا باشعار من قبل كيماديا**.**  ب- يجوز للشركات الاجنبية تقديم التامينات النهائية خلال (21يوم) من تاريخ توقيع العقد بعد موافقة اللجنة المركزية للمراجعة ومصادقة الاحالة في جهة التعاقد  ج-لاتطلق التامينات النهائية الا بعد صدور شهادة القبول النهائي وتصفية الحسابات ويجوز اطلاق اجزاء من مبلغ خطاب ضمان حسن التنفيذ بعد التسليم النهائي لتلك الاجزاء وصدور شهادة القبول لها بما يؤيد كونها مؤهلة للاستخدام **.**  مع مراعاة الضوابط الخاصة بالتامينات النهائية.  **د**-ضمان حسن الاداء يجب ان يصدرالضمان المصرفي من قبل مصرف عراقي حكومي او مصرف عراقي اهلي ، ولا يجوز لتلك المصارف الحكوميه والمعتمدة اصدار كفالة مصرفية لشركة اجنبية الابعد تقديم كفالة مقابلة صادرة من مصرف اجنبي(Back to Back) ذي تصنيف صادر من احدى مؤسسات التصنيف الدولية ((Moody's standard and poor وغيرها او لقاء تأمينات نقدية بما لايقل عن مبلغ الضمان ودون توسط المصرف العراقي للتجارة وان يكون الضمان باللغتين العربية والانكليزية وتكون اللغة العربية هي المعول عليها.  **ه**- ضمان حسن الاداء يصدر بامر الشركة المتعاقد معها او من تخوله اصوليا لاصدار الضمان وبموجب تخويل رسمي -ومصدق يقدم الى المصرف ويدرج على متن الضمان او كتاب مرفق يصدر من المصرف المصدر لها.  **و-**يقترن تقديم الضمان بكتاب صحة صدور (سري وشخصي) يرسل الى كيماديا من قبل المصرف المصدر للضمان ويكون الضمان غير مشروط ولصالح كيماديا ولكيماديا حق تمديده او مصادرته حال مطالبتها بذلك دون اعتراض المراسلين او المجهزين ومع اول مطالبه خطيه لها.  **زـ**- على الشركات والمكاتب العلمية مراعاة التالي عند اصدار ضمان حسن الاداء:   1. تصدر خطابات الضمان باسم الشركة الموقعة للعقد 2. التأكد من وجود رقم العقد في سند خطاب الضمان. 3. ضرورة ذكر الفقرة التالية في سند خطاب الضمان (تخضع وتفسر هذه الكفالة في كافة الامور وفقا لقوانين جمهورية العراق). 4. ان يكون خطاب الضمان مغطى ماليا من قبل المصرف. 5. لا يتم استلام اي خطاب ضمان مالم يكن مصحوبا بكتاب رسمي صادر من المصرف المصدر للضمان وبتوقيع المدير المفوض للمصرف اومن ينوب عنه. 6. يكون باللغة العربية فقط او بالللغتين العربية والانكليزية على ان تكون اللغة العربية هي المعول عليها في نشوء اي نزاع. 7. ان يكون نافذ لمدة سنة من تاريخ الاصدار. 8. ان لايكون مشروطا اومباشرا.   **9-**(في حالة عدم موافقة المجهز على اجراء التعديلات او التمديدات على خطابات الضمان او نكول المجهز يتم مصادرة مبلغ الضمان وأيداعه في حساب شركتنا)  **10**- يتم استلام خطابات الضمان الصادرة من المصارف المعتمدة بموجب نشرة تصدر من البنك المركزي العراقي.  لا يتم قبول خطابات الضمان كافة الا بعد قبولها من البنك المركزي العراقي وادخالها المنصة الالكترونية وتأييد البنك المركزي العراقي لنا بذلك  11- يجب ان يكون خطاب الضمان بعملة العقد.  12- ممكن تقديم التامينات النهائية (كفالة حسن الاداء ) على شكل وصل قبض يدفع مباشرة الى خزينة جهة التعاقد ( كيماديا )  13- العقود التي مبلغها 25 الف دولار او اقل او ما يعادلها بالدينار العراقي استنادآ الى سعر صرف وزارة المالية تعفى وحسب سنة التخصيص من خطاب ضمان مقدم من الشركة او المكتب العلمي المجاز من نقابة الصيادلة او الشركة المجهزة او المسوقة او الوكيل التجاري . | ش.ع.ع. 8 |
| يتم اعتماد صيغة خطاب الضمان الوارد في الفقرة (أ) من الشروط العامة للعقد الفقرة(8.3). | ش.ع.ع.8.3 |
|  |  |
| اضافة الى ما ورد في 9.1 من الشروط العامة للعقد يتم اضافة ما يلي:  - لا يعتبر استلام المواد اقراراً بمطابقتها للمواصفات والشروط الفنية ويعول على نتائج الفحوصات المختبرية الصادرة من مختبرات الصحة العامة العراقية (المركز الوطني للرقابة والبحوث الدوائية,مختبر الصحة المركزي العام).وبعد صدور قرار الفحص والقبول من قبل **لجنة الاطلاق المركزية** المشكلة لذلك وليس فقط نتيجة تحليل المختبر.  - ارسال نماذج الى المركز الوطني للرقابة والبحوث الدوائية للتقييم والفحص ويعول على نتائج المختبر.  - تقدم مادة قياسية للتحليل (حسب دستور الادوية البريطاني ,دستور الادوية الامريكي ,دستور الادوية الاوربي) ليست معملية مع شهادة وطريقة التحليل يجب ان ترسل مع الطلب الى المركز الوطني للرقابة والبحوث الدوائية.  - اي مادة او كمية تفشل في التحليل حسب تاكيد مركز الرقابة الوطنية والبحوث الدوائية التابع لنا يجب ان تعوض من قبل المجهز. | ش.ع.ع. 9.1 |
| "9.2.1:  (أ) إن المعاينة والاختبارات المحددة هي لحساب او لصالح المشتري. في حال كان اختبار السلع ومعاينتها مطلوباً قبل ارسالها، فلا يجوز شحن السلع إلا إذا جرت معاينتها بشكل مقبول وتم إصدار تقرير مراقبةالجودة المتعلق بهذه السلع. | ش.ع.ع. 9.2 |
| (ب) يجوز للمجهّز أن يقوم باختبار جودة مستقل على مجموعة معيّنة من السلع جاهزة للشحن، على أن يتحمل المجهز تكاليف هذه الاختبارات. |  |
| (ج) عند وصول السلع إلى نقطة الوصول النهائي، على ممثل المشتري أن يقوم بمعاينة السلع أو قسم منها للتأكد من مطابقتها لشروط العقد، ولإعلام المشتري بأن السلع قد وصلت بحالة تبدو جيدة. سوف يصدر المشتري إلى المجهّز شهادة استلام متعلقة بالسلع (أو بقسم منها). يجب إصدار شهادة الاستلام خلال "**خمسة عشر (15) يوم**" من تاريخ دخول المادة المجهزة الى مكان التجهيز المحدد من قبل الطرف الاول. |  |
| 9.2.2 في حال اعتراض المجهز على نتائج الفحوص التي تجريها المختبرات المشار اليها في الفقرة ش.ع.ع 9.1 فيعاد الفحص في المختبر المركزي للصحة العامة وتكون نتائج الفحص عندئذ قطعية . |  |
| اضافة الى ما ورد في الشروط العامة يتم اضافة **:**  - المواد الطبية يجب ان تشحن في شكل ربطات مغطاة بالنايلون وموضوعة على قواعد خشبية.  **-** يطبع على العبوة الخارجية (الباليت او الكارتون الكبير) الرمز الوطني ورقم الطلب والكمية, ويطبع على العبوة الداخلية واصغر شكل صيدلاني (امبول او قنينة او شريط) وبصورة جيدة علامة تبين وزارة الصحة/ العراق (MOH-Iraq),اسم المستفيد, وعمر المادة (تاريخ الصنع والنفاذ) ويطبع رقم الوجبة (Batch No.) على كافة العبوات الخارجية والداخلية واصغر شكل صيدلاني.  **-** من اجل تسهيل نفاض وخزن الشحنات يجب ان تكون الربطات بالابعاد التالية:   * الطول 1200ملم   - العرض 1000 ملم  - الارتفاع 1000 ملم وبضمنه ارتفاع قاعدة الربطة  - الوزن لكل باليت يجب ان لايزيد عن 800 كيلو غرام  - شحن البضاعة بواسطة وسائل مبردة ولكافة وسائط النقل ومراحله ويشمل شحن البضاعة من بلد المنشأ ولحين وصولها الى مخازن المشتري وسوف يكون البائع مسؤولا عن تعويض أي مادة تفشل في التحليل بسبب كون درجة الحرارة غير ملائمة . | ش.ع.ع. 10.2 |
| **{بنود نموذجية تنطبق على (أحكام CIF/CIP/DDP):**  - للسلع المقدمة من خارج العراق:  **عند الشحن،** يبادرالمجهزالىإشعارشركةتأمين الشحن **ماعدا (DDP)والمشتري تحريرياً بكافة تفاصيل عملية الشحن بما فيها رقم العقد وتفاصيل السلع والكميّة وتاريخ ومكان الشحن ووسيلة النقل والوقت المتوقع لوصول الشحنة الى نقطة الوصول النهائي. في الحالات التي ترسل فيها السلع عبر الشحن الجوي، على المجهّز ان يعلم المشتري اقله قبل ثمانِ وأربعون (48) ساعة من موعد ارسال السلع، وذلك بالاضافة الى اسم شركة النقل ورقم الرحلة والوقت المتوقع للوصول ورقم أو بيان الشحنة (**waybill number**.). كما وسيبادر المجهز إلى إرسال المستندات التالية الى المشتري بواسطة الفاكس ومن ثمّ بالبريد السريع، ويرسل نسخة عن هذه المستندات الى شركة تأمين الشحن ماعدا (DDP):**   1. **ثلاث (3) نسخ أصلية مع نسختين إضافيتين (2)** من الفواتير التي **يبيّن فيها إسم المشتريوزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية /قسم الاخراج الكمركي ورقم العقد ووصف السلع والكميّة وأسعار الوحدات والقيمة الإجمالية. يجب أن يتم توقيع الفواتير أو طلبات الدفع الأصلية وتختم بختم/طابع الشركة؛** 2. **أصل واحد واثنان (2) نسخ عن مستند الشحنالقابل للتفاوض والمنقح (negotiable, clean, on-board through bill of lading)، مؤشّر عليه "تكاليف الشحن مدفوعة سلفاً"، ويبيّن إسم المشتري وزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية /قسم الاخراج الكمركي ، واسم جهة التبليغ وفق العقد، وأن الشحن سيتمّ وصولاً حتى نقطة الوصول النهائي بحسب قائمة المتطلبات مع نسختين (2) عن مستند الشحن غيرقابلللتفاوض، أو ثلاث (3) نسخ عن سجلالشحن عبر السككالحديدية (railway consignment note)،أوسجلالشحنعبرالطرقات (road consignment note)،أوسجل شحن عبرشاحنات النقل البري، أو بوليصة الشحن الجوي (air waybill)،أومستندالشحنبوسائطنقلمتعددة (multimodal transport)، مؤشر عليها "تكاليف الشحن مدفوعة سلفاً" وأن الشحن سيتمّ وصولاً حتى نقطة الوصول النهائي بحسب قائمة المتطلبات؛** 3. أربع (4) نسخ عن مستند قائمة التوضيب (packing list) التي تحدد محتويات كل رزمة؛ 4. نسخة واحدة عن شهادة أو بوليصة التأمين تبين أن المشتري هو المستفيد في حالة CIP ,CIF؛ 5. أصل واحد عن شهادة الضمانة المصنعية من المصنّع أو المجهز، على أن تشمل كافة البنود موضوع العقد؛ 6. أصل واحد و(6) ستة نسخ من المجهز لشهاداتالمنشألكافة البنود مع قائمة التداول التجاري ذات الصلة، والمصدقة من قبل البعثات الدبلوماسية العراقية المختصة والموجودةفيبلدالمنشأ، إلا إذاكانبلدالمنشأبلداًعربياً عضواً في السوق العربية المشتركة، فعندها تُصَدَّق شهادة المنشأ فقط من قبل السلطاتالرسمية المختصة فيبلدالمنشأ؛ 7. أصل واحد وستة (6) نسخ عن شهادة الفحص المختبري والمعاينة المقدمة للمجهّز من وكالة المعاينة المكلّفة بذلك (في الحالات التي تكون فيها المعاينة مطلوبة)؛ 8. أي مستند تعاقدآخر معين ومطلوب لأغراض الاستلام/ أو الدفع.   **للسلع المقدمة من داخل العراق:**  عند توصيل السلع أو قبله، يتعين على المجهّز إشعار المشتري تحريرياً بذلك وتقديم المستندات التالية له:   1. **نسختان (2) أصليتان مع نسختين إضافيتين** من الفواتير التي **يبيّن فيها إسم المشتريورقم العقد ووصف السلع والكميّة وأسعار الوحدات والقيمة الإجمالية. يجب أن يتم توقيع الفواتير أو طلبات الدفع الأصلية وتختم بختم/طابع الشركة؛** 2. نسختان(2) أصليتانعنمذكرة التسليم (Delivery note)، **أو سجل الشحن عبر السكك الحديدية (railway consignment note)، أو سجل الشحن عبر الطرقات (road consignment note)، أو سجل شحن عبر شاحنات النقل البري، أو بوليصة الشحن الجوي (air waybill)، أو مستند الشحن بوسائط نقل متعددة (multimodal transport)، وتبيّن إسم المشتري وزارة الصحة/ الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية ، ومؤشر عليها أن الشحن سيتمّ وصولاً حتى نقطة الوصول النهائي بحسب ما ورد في العقد؛** 3. نسخة واحدة عن شهادة أو بوليصة التأمين تبين أن المشتري هو المستفيد؛ 4. أربع (4) نسخ عن مستند قائمة التوضيب (packing list) التي تحدد محتويات كل رزمة؛ 5. أصل واحد عن شهادة ضمان المصنعية او العيوب من المصنّع أو المجهز، على أن تشمل كافة البنود موضوع العقد؛ 6. أصل واحد من المجهز عن شهاداتالمنشألكافة البنود مع قائمة التداول التجاري ذات الصلة، والمصدقة من قبل البعثات الدبلوماسية العراقية المختصة والموجودةفيبلدالمنشأ، إلا إذاكانبلدالمنشأبلداًعربياً عضواً في السوق العربية المشتركة، فعندها تُصَدَّق شهادة المنشأ فقط من قبل السلطاتالرسمية المختصة فيبلدالمنشأ؛ 7. أصل واحد وستة (6) نسخ عن شهادة المعاينة المقدمة للمجهّز من وكالة المعاينة المكلّفة بذلك (في الحالات التي تكون فيها المعاينة مطلوبة)؛ 8. أي مستند تعاقد آخر معين ومطلوب لأغراض الاستلام/ أو الدفع.   ملاحظة: إذا كانت المستندات التي يقدمها المجهّز غير مطابقة للعقد، فعندها ستتم المدفوعات المستحقة بعد إصدار شهادة الاستلام وفق المادة ش ع ع 9 مع فرض غرامة عقدية المنصوص عليها في بند الغرامات | ش.ع.ع 11.1 و11.3 |
| بالاضافة الى ما ورد اعلاه يتم اضافة ما يلي:  - كافة الشحنات يجب ان ترفق بقوائم الشحن التجارية وقوائم التعبئة وشهادة المنشأ الاصلية المصدقة  - يجب على المجهز تقديم مستندات الشحن قبل وصول الارسالية بمدة لا تقل عن 15 يوم ويتحمل مسؤولية اي نقص يظهر في الشحنة او اي تاخير ينتج بسبب عدم توفر مستندات الشحن  - يكون التسليم باسرع وقت **ممكن وضمن فترة صلاحية الاعتماد وجدولة الشحن تكون حسب احتياج(طلب) كيماديا.**  **-** \* استلام المواد المتفق على تجهيزها عند وصولها الى مخازن وزارة الصحة /مخازن كيماديا والتامين عليها CIP ولايتحلل من هذا الالتزام ولحين تنظيم محضر نفاض اصولي في مكان التسليم المتفق عليه.  - يجب تجهيز العقد باعداد محدودة للوجبات وكمية كل وجبة يجب ان تذكر في قائمة الشحن مع تاريخ الصنع والنفاذ**.**  شهادةالمنشأ  هيوثيقةتعدمنقبلالشركةالمنتجةاوالمصنعةللبضاعةوتصدقمنغرفةالتجارةبلدالمنشااوايةجهةمخولةقانونالاثباتحقيقةمنشاالسلعةوتكونالسلعةمنانتاجاوصنعبلدواحداوانيكونقداشتركفيانتاجهااكثرمنبلدوفيهذهالحالةيتماعتمادالبلدالذيجرتفيهاخرعمليةتحويلجوهريعلىالسلعة ( التجميع ) وتدرجفيالشهادةالمعلوماتالضروريةعنالبضاعة (نوعالبضاعة , الشركةالمنتجة,مكانالانتاج , الشركةالمصدرة ,الجهةالمستفيدة , واسطةالشحن ) وذلكلحمايةالمستهلكمنالغشالتجاريوالتقليد  مع مراعاة ماورد في الفقرة(ا) اعلاه يجوز اعتماد شهادة المنشأ الصادرة من بلد الشحن ( بلد التصدير ) مصدقة من الجهات العراقية المختصة في بلد الشحن ( بلد التصدير ) مع الاشارة الى منشأ المواد المستوردة والتي يجب ان تكون دقيقة من حيث المواصفات الفنية الخاصة بالمواد او المعدات المراد تصديرها الى العراق شرط وجود تعهد مصدق اصوليا من الشركة الشاحنة ( المصدرة ) والمجهزة للمواد الاستيرادية يتضمن تحملها كافة المسؤوليات المالية والقانونية المتعلقة بمدى صحة المعلومات المذكورة في شهادات المنشأ الاصلية المرسلة من الجهات المصنعة او المنتجة الى المجهز في دولة الشحن الاخيرة |  |
| " 15.1 يجب أن تكون السلع مصنعة حديثاً، وأن تحمل تاريخ الصنع وتاريخ انتهاء الصلاحية. وعلى المجهّز ان يكفل ويتعهد بما يلي:   * + - * + بأن كافة السلع المقدمة بموجب هذا العقد وما لم يحدد العقد خلاف ذلك، وبتاريخ وصولها إلى مخازن كيماديا لديها فترة نفاذ متبقيةلا تقلّ عنخمسةأسداس(5/6)فترة الصلاحية الأساسية (shelf life)، وذلك للسلع ذات فترة الصلاحية التي تفوق السنتين؛ وفي الحالة السنتين يكونقد مر على تصنيعها ثلاثة (3) أشهر كحد أقصى.وبعكسه تفرض غرامة مالية وحسب النسب المنصوص عليها في الفقرة ش.ع.ع 22         + بأن لكافة السلع ووفق الحالة، "فائض في الكمية" (overages)، وذلك ضمن النطاق المحدد في المواصفات الفنيّة؛ و         + بأن السلع ليست عُرضةً للسحب من التداول أو الاسترداد (recall) منالسلطاتالناظمة المختصة وذلك لكونها غير مقبولة الجودة أو بسبب وجود عوارض سلبية نتيجة استخدام الدواء؛ و   بأن السلع تحقق بالكاملالمواصفاتالفنيّة والشروط المحددة في العقد.  15.2 وفق الضمانة المحددة أعلاه، يحق للمشتري الاعتراض على أيٍ من السلع موضوع العقد على ان يتم تقييد ذلك من تاريخ صدور نتائج التقييم الى اجراء معاملة صرف المستحقات عند عدم وجود اعتراض خلال هذه الفترة.  على المجهّز ولدى استلامه اشعاراً تحريرياً بالاعتراض من المشتري، أن يقوم وبالسرعة الممكنة باستبدال السلع المتضمنة عيوباً مصنعية، ومن دون أن يرتب ذلك أية كلفة إضافية على المشتري. هذا ويكون المجهّز مسؤولاً عن إزالة وإخلاء السلع المتضمنة عيوباً مصنعية ويتحمل كافة المخاطر وعلى نفقته الخاصة، وذلك فور تسلم السلع البديلة.  15.3 لا ينطبق :)في حال النزاع أو الخلاف فيم بين المجهّز والمشتري، فعندها يتم اجراء تحاليل إضافية على العينات التي يحتفظ بها المُصنّع، وذلك في مختبر مستقل ومحايد يتفق عليه المجهّز والمشتري. في حال أكدت التحاليل هذه وجود عيوب في السلع، فيتحمل عندها المجهز كلفة التحاليل بالإضافة الى كلفة الاستبدال والتخلّص من السلع المتضمنة عيوباً. أما في حال اكدت التحاليل على جودة السلع، فيتحمل عندها المشتري كلفة هذه التحاليل)  15.4 إذا فشل المجهز في استبدال السلع المتضمنة عيوباً ضمن المهلة المحددة لذلك (أي كما منصوص بالعقد)، بعد استلامه إشعار المشتري بتأكيد وجود عيوب في السلع وفق المادة 15.2 أعلاه، فعندها يجوز للمشتري اتخاذ الخطوات اللازمة والضرورية، بما فيها إخلاء السلع من الموقع والتخلص منها، وذلك على مسؤولية ونفقة المجهّز، وذلك من دون الاجحاف بأية حقوق أو تعويضات أخرى تترتب للمشتري بموجب العقد. يحق للمشتري أيضاَ أن يطالب بتكاليف تخزين/حفظ السلع المتضمنة عيوباً وللمدة التي تلي الإشعار المنوه عنه أعلاه، وأن يستقطع هذه التكاليف من أية مدفوعات مستحقة للمجهّز بموجب العقد.  15.5 سحب السلع من التداول / استرداد السلع (recalls): في حال تم سحب/استرداد أي من السلع من التداول، يتوجب على المجهّز أن يقدم إشعاراً بذلك إلى المشتريخلال أربعة عشر (14) يوماً، مرفقاً بكافة تفاصيل واسباب السحب /الاسترداد؛ يتوجب على المجهز أن يستبدل السلع موضوع السحب/الاسترداد، فوراً وعلى نفقته الخاصة، بسلع أخرى تطابق المواصفات الفنية بشكل تام، وان يقوم بالترتيبات اللازمة لجمع هذه السلع المتضمنة عيوباً أو إتلافها. إذا فشل المجهّز بالقيام بمتوجبات السحب/الاسترداد بالسرعة المطلوبة، فعندها سيقوم المشتري باتخاذ التدابير اللازمة لسحب/لاسترداد السلع على نفقة المجهّز.  - في حالة فشل المادة في التحليل الذي يجريه المركز الوطني للرقابة والبحوث الدوائية او اي جهه مختصة يتم اضافة مبلغ المصاريف الادارية بما يعادل نسبة 20% من المبلغ الكلي للمادة الفاشلة مع فرض غرامة تاخيرية في حال عدم شحن المادة التعويضية من قبل البائع خلال المدة المتفق عليها في العقد وبالنسبة المتفق عليها  -\* يقوم المجهز بتعويض الكميات المنتهية المفعول غير المصروفة في مخازن وزارة الصحة ومخازن كيماديابنسبة 100%من الكمية الكلية للمادة المنتهية المفعول.  **-** يجب على البائع تعويض المواد الفاشلة بالتحليل والمنتهية المفعول لأسباب فنية تعود الى المجهز وبنسبة 100% مع 20% مصاريف إدارية من كامل الكمية الفاشلة أو المنتهية المفعول وتفرض غرامة تأخيرية في حال عدم شحن الكمية التعويضية بنفس المدة **والنسبة المتفق عليها في العقد**.  -الزام المجهز بتحمل مبالغ اتلاف الادوية الفاشلة بالفحص.  **- يجب على البائع تعويض المواد المنتهية المفعول خلال مدة يتم تحديدها بأيعاز من الطرف الاول(المشتري /كيماديا).**  **- يجب على البائع تعويض للمواد الفاشلة بالتحليل خلال مدة التجهيز وبالنسبة المنصوص عليها في العقد من تاريخ التبليغ بذلك .**  - على الطرف الثاني ضمان العيوب الخفية التي تظهر في البيع واي فشل يظهر في المادة بمدة توازي عمر المادة بالنسبة للمواد الخاضعة للعمر وللمواد التي ليس فيها عمر زمني تضمن تلك العيوب لمدة خمس سنوات على ان يبدأ احتساب تلك المدد من تاريخ ظهور نتائج الفحوصات لها.  - تفرض نسبة الغرامة التأخيرية في حالة ان الشركة لم تشحن مادة التعويض خلال نفس النسبة والمدة المنصوص عليها في العقد على ان تبدأ من تاريخ تبليغه بذلك . و بالنسبة المنصوص عليها في بند الغرامات المتفق عليها وفي حال عدم قيام الشركة بالتعويض خلال المدة انفا يحق لكيماديا شراء المادة من مصدر اخر وعلى نفقة المتعاقد مع تحميله فرق السعر ومصادرة كافة التامينات ولها الحق باللجوء إلى المحاكم المختصة لأستحصال حقوقها  - يكون البائع مسؤولا عن تعويض المشتري عن أي نقص او عيب قد يظهر بالمواد بعد توزيعها او استخدام البضاعة في المستشفيات وبعد التدقيق الضروري والتحليل اذا كان العيب من الناحية التصنيعية.  **-** يجب على البائع تعويض المواد المتضررة **و** الفاشلة في التحليل و المواد المفقودة والمواد الناقصة والمواد غير المطابقة للمواصفات المطلوبة وضمن فترة التسليم المذكورة في العقد. على ان يبدأ احتسابها من تاريخ تبليغ الشركة بالفشل او النقص أو الفقدان مع مراعاة ان تكون تلك المدة ضمن مدة تنفيذ العقد أما الشحنات الأخرى فيجب أن تشحن بنفس جدولة الشحن من تأريخ شحن الكمية التعويضية وبخلافه تفرض غرامة تاخيرية بالنسبة المنصوص عليها في بند الغرامات المتفق عليها وفي حال عدم قيام الشركة بالتعويض خلال المدة انفا يحق لكيماديا شراء المادة من مصدر اخر وعلى نفقة المتعاقد مع تحميله فرق السعرواالمصاريف الأدارية ومصادرة كافة التامينات ولها الحق باللجوء إلى المحاكم المختصة لأستحصال حقوقها.  **- \*** على المجهز ختم عبارة) فاشل غير صالح للاستعمال MOH- Kim)) (على الكمية الفاشلة او غير المطابقة للمواصفات في مخازن وزارة الصحة ومخازن كيماديا وعلى حساب المجهز.  - فيما اذا فشلت مادة في التحليل او انتهت المفعول ولم تستجيب الشركة للتعويض خلال السقف الزمني المتفق عليه مع المجهز بالنسبة للمواد الاجنبية و30 يوم بالنسبة للمواد المحلية بعد ارسال كتاب انذار يتضمن التعويض وسحب المادة الفاشلة او المنتهية المفعول فان كيماديا لها الحق باتلاف المادة الفاشلة او المنتهية المفعول واسقاط حق الشركة باستعادة المادة اوقيمتها. | ش.ع.ع. 15 |
| ان طريقة وشروط تسديد الدفعات المستحقة للمجهّز بموجب العقد، هي كالتالي:  فيحالكانالمجهزجهةعامة (شركة دولة وقطاع عام)،**لا تنطبق**فيمكنعندهاللمشتريأنيرفعقيمةالدفعةالمقدمةالىx% منقيمةالعقد وحسب التعليمات النافذة. {   1. **الدفعاتللسلعالمقدمةمنخارج العراق:**   المدفوعات بالعملات الأجنبية يجب أن تتم بالعملة التالية: الدولار الامريكي والدينار العراقي في حالات الاستثناء الخاص ووفق ما يلي:   1. الدفعة المقدمة:(لا تطبق)**القسم الثامن** 2. **عند الشحن:**يسدد المشتري الى المجهز حسب نسب الدفع المثبتة في شروط العقد من قيمة السلع موضوع الشحن، بواسطة اعتماد مستندي غير قابل للنقض يجري فتحه لصالح المجهزفيمصرففيبلدموطنه. يتمالدفعوفقالاعتمادالمستنديبعدابرازالمستنداتوالوثائقالمحددة في المادة 11 من الشروط العامة للعقد؛   **سيتحمل**المشتري تكاليف فتح الإعتماد المستندي وتكاليف تعديله لأسباب تتعلق بالمشتري أو يتسبب بها نتيجة خطئه أو تقصيره. ويتحمل المجهز تكاليف تثبيت الإعتماد المستندي وتكاليف تعديله.  **(3)يكون شرط الدفع** : 40 % عند تقديم مستندات الشحن الى المصرف  20 % عند وصول المواد للمخازن ونفاضها .  40 % بعد الفحص والقبول واطلاق الصرف.  يسدد المشتري الى المجهز قسم الدفعات بالعملة المتفق عليها ببنود العقد **خلال [ثلاثين (30) يوماً**]**من تاريخ تقديم طلب دفع (يبيّن اسم المشتري ورقم العقد ووصف الدفعة والمبلغ الاجمالي، موقعاً وفق الأصول كنسخة أصلية ومختوماً بختم/طابع الشركة) بالإضافة الى شهادة الاستلام الصادرة عن المشتري.**  **-**على المجهز تقديم شهادة صحية عند اصدار الاعتماد المستندي تؤكد سلامة الطواقم والبضائع من فيروس كورونا من الدول القادمة منها عند طلب فتح الاعتماد المستندي   1. **الدفعاتللسلع المقدمة من داخل العراق:**   يجب أن تتم الدفعات للسلع والخدمات المقدمة من داخل العراق بالدينار العراقي يتم دفع مستحقات المجهز وفق الالية ادناه وعند ورود التخصيص المالي :   1. **نسبة 100% بعد الفحص والقبول وبعد ورود التخصيص المالي**   (2) تكون الشروط اعلاه باتفاق الطرفين وحسب طبيعة المادة ومبلغ العقد. | ش.ع.ع. 16.1 |
| **يتم تسديد الدفعة أو الدفعات باقرب وقت ممكن بعد ورود نتائج الفحوصات المختبرية وفق شروط الاعلان** | ش.ع.ع. 16.3 |
| 18.2 بالاضافة الى ما ورد في الشروط العامة للعقد يتم اضافة :  - يجوز لجهة التعاقد زيادة كمية السلع او المواد او الخدمات غير الاستشارية او تعديل مواصفاتها الفنية المتعاقد عليها بما لايزيد عن 20%من مبلغ العقد. | ش.ع.ع.18 |
| 19.1 بالاضافة الى ما ورد في الشروط العامة للعقد يتم اضافة :  - عدم اجراء اي تغيير في العقد من قبل المجهز الا بموافقة الطرفين وبخلافه يعتبر الطرف الثاني مخلا بالتزاماته التعاقدية ويحق لكيماديا اتخاذ الاجراءات القانونية او فرض غرامة عقدية (1-5%)من قيمة العقد اذا كان العقد عبارة عن شحنة واحده وفرض غرامه عقديه (1-10%) من قيمة العقد اذا كان العقد يتضمن اكثر من شحنة | ش.ع.ع.19 |
| [**المتبع في العراق**: "**لا يجوز التنازل عن العقد أو جزء منه**"  **لايحق للطرف الثاني النزول على العقد او تحويله الى شخص اخرمهما كانت الاسباب** | ش.ع.ع. 20.1 |
| 21.2 بالاضافة الى ما ورد في الشروط العامة للعقد تراعى الاسباب الاتية عند تمديد العقد:  **اولا:**- أ- اذا طرأت ايه زيادة او تغيير في الاعمال بالنسبة للمقاولات المختلفة او الكميات المطلوب تجهيزها كماً او نوعاً وكان من شأن ذلك ان يؤثر في تنفيذ المنهاج المتفق عليه بحيث لايمكن اكمالها ضمن المدة المتفق عليها بموجب العقد الاصلي.  ب- اذا كان تأخير تنفيذ العقد يعود لاسباب او اجراءات تعود للجهة المتعاقدة او اي جهة مخولة قانونا او لأي سبب يعود لمتعاقدين اخرين تستخدمهم جهة التعاقد (صاحب العمل).  ج- اذا استجدت بعد التعاقد ظروف استثنائية لايد للمتعاقدين فيها ولم يكن بالوسع توقعها او تفاديها عند التعاقد وترتب عليها تاخير في اكمال الاعمال او تجهيز المواد المطلوبة بموجب العقد.  **ثانيا:-**  يشترط تطبيق احكام هذه المادة بان يتقدم المتعاقد بطلب تحريري الى جهة التعاقد او من تخوله خلال مدة (20) يوما عمل لعقود التجهيز و تبدا من تاريخ نشوء السبب الذي من اجله يطالب بالتمديد مبينا فيه التفاصيل الكاملة والدقيقة عن اي طلب لتمديد المدة ولاتقبل اية طلبات تقدم بعد صدور شهادة الاستلام الاولي المذكورة في شروط العقد. | ش.ع.ع.21 |
| 22.1 الفقرة الخاصة بفرض الغرامات تكون كالاتي:  اولا:غرامات عقدية   1. يحق لكيماديا فرض غرامة عقدية (1-5%)من قيمة العقد اذا كان العقد عبارة عن شحنة واحده وفرض غرامه عقديه (1-10%) من قيمة العقد اذا كان العقد يتضمن اكثر من شحنة في الحالات التالية :   أ-اجراء اي تغيير في العقد من قبل المجهز بدون موافقة الطرف الاول وكما منصوص عليه في الفقرة ش.ع.ع 19.1  ب-في حالة وجود اي نقص بالمستندات والوثائق المطلوب تقديمها من قبل المجهز  ج-في حال مخالفة ما ورد في الفقرة 15.1 الخاصة بعمر المادة  د- في حال مخالفة ما ورد في الفقرة ش.ع.ع 10الخاصة بالتعبئة والتوضيب .  هـ-في حال ارتكاب اي مخالفة من قبل المجهز (الطرف الثاني) تستوجب فرض الغرامة من قبل المشتري (الطرف الاول)  ثانيا:غرامات تاخيرية   1. تسليم المواد وفق جدولة الشحن والتسليم المذكورة في فقرة التسليم والشحن وبخلافه تثبيت استقطاع الغرامة التاخيرية ب25% كحد اعلى في العقود غرامة تاخيرية عن كل يوم تاخير ودون اشعار مسبق ووفق المعادلة التالية:    1. اذا كان العقد شحنة واحدة تكون المعادلة كما يلي :   غرامة اليوم الواحد = مبلغ العقد +- أي تغيير في مبلغ العقد / مدة العقد +- اي تغيير في المدة x25%.   * 1. اذا كان العقد أكثر من شحنة واحدة تكون المعادلة كما يلي : غرامة اليوم الواحد = مبلغ الشحنة /مدة الشحنة x25%   وبعد بلوغ الغرامة التاخيرية حدها الاعلى يصار الى اتخاذ الاجراءات القانونية وحسب نص المادة 10 و3 من تعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم (2) سنة 2014.  ب- يتم استقطاع الغرامة التاخيرية عند انتهاء مدة العقد الاصلية مع اي مدة اضافية او عند استحقاقها في حالة الشحن المجزء  ج- يتم تخفيض مبلغ الغرامة وحسب نسب الانجاز للالتزامات التعاقدية المحددة في العقد وللشحنات التي صدرت فيها قرار بأطلاق صرف وحسب المعادلة التالية(قيمة الالتزامات غير المنفذة /مدة العقد الكلية)X25% = غرامة اليوم الواحد.  - عند اخفاء الشركة التي يتم التعاقد معها معلومات ضرورية يتم كشفها فيما بعد يتم اتخاذ الاجراءات القانونية او فرض غرامة بنسبة لاتقل عن 1% ولاتزيد عن 5% من قيمة العقد اذا كان العقد عبارة عن شحنة واحده و (1-10%) من قيمة العقد اذا كان العقد يتضمن اكثر من شحنة | ش.ع.ع. 22 |
| 23.1 بالاضافة الى ما ورد في هذه الفقرة من الشروط العامة :  في حال عدم استجابة المجهز خلال فترة الانذار الموجه **من خلال البريد الالكتروني المعتمد والمثبت بالعقد** وخلال 15 يوم من تاريخ صدوره ويتم اتخاذ الاجراءات القانونية وحسب نص المادة 10 من تعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم 2 لسنة 2014 فيما يخص مصادرة او الاحتفاظ بالتأمينات القانونية على ان يتم تنفيذ العقد على حسابه استنادا لنص المادة 3 من التعليمات اعلاه ووفق اساليب التنفيذ. | ش.ع.ع. 23 |
| في حال افلاس الشركة يتم الاعتماد الفقرات الواردة على الشروط المذكورة في الفقرة 24 من الشروط العامة للعقد | ش.ع.ع.24 |
| إن آلية وإجراءات تسوية النزاعات هي كما يلي:   1. **للعقودمعمجهّزأجنبي:**   **"أي نزاع أو خلاف أو مطالبة تنشأ عن هذا العقد أو ترتبط به، أو أي إخلال به/خرق له أوأنهاءه أو بطلانه يجب أن يحلّ عن طريق التحكيم بموجب قواعد التحكيم النافذة وذات الصلة والعائدة الى لجنة الأمم المتحدة للقانونالتجاريالدوليUNCITRAL والنافذةفيتاريخه."او اي قواعد تحددها التشريعات النافذة** | ش.ع.ع. 25.2.2 |
| 1. للعقودمعمجهّزعراقي:   "أي نزاع بين المشتري والمجهز العراقي، والذي ينشأ عن أو يتعلق بهذا العقد، يجب أن يحلّ وفق القوانين العراقية النافذة وذات الصلة ويجوز إحالته الى الوساطة أو التحكيم عن طريق التحكيم بموجب قواعد التحكيم العراقية وتحتولايةالنظامالقضائيالعراقي."] |  |
| **-** المحاكم العراقية في بغداد هيالجهة التي تنظر اي نزاع قد ينشأ بين البائع والمشتري والقوانين العراقية هي القوانين الواجبة التطبيق عند حصول خلاف بشأن تطبيق احكام العقد.  **-** أي مبلغ يترتب بذمة الطرف الثاني ناجم عن الإخلال بأي التزام تعاقدي فللطرف الأول الحق بالمطالبة بذلك أمام المحكمة المختصة وكذلك الفسخ اذا تحقق مقتضاه  **-** في حالة عدم التزام مقدم العطاء بتنفيذ العقد وحسب الشروط المتفق عليها سيتم اتخاذ الاجراءات القانونية بحقه**.** | ش.ع.ع. 27.2.2  ش.ع.ع. 27.2  ش.ع.ع. 27.2.1  ش.ع.ع. 27.3 |
| لا تنطبق | ش.ع.ع. 28 |
| [أدخل:**عنوانالمشتري**لأغراضالتبليغ وما إذا كان مقبولاًبواسطة الكابل على أن يتبع ذلك كتاب تحريري ]  [أدخل: **عنوان المجهّز** لاغراضالتبليغ وما إذا كان مقبولاًبواسطة الكابل على أن يتبع ذلك كتاب تحريري] | ش.ع.ع. 29.1 |
| [البريد](mailto:%20البريد) الالكتروني لكيماديا هو (([dg@kimadia.iq](mailto:dg@kimadia.iq))).  [أدخل: **عنوان المجهّز** لاغراضالتبليغ وما إذا كان مقبولاًبواسطة الكابل على أن يتبع ذلك كتاب تحريري]  - يكون المكتب العلمي الممثل للشركات هو المحل المختار للتبليغات القضائية وكذلك المخول المباشر للشركة (كأن يكون مدير تجاري او مدير تسويق...... الخ).  - يعتبر البريد الالكتروني احد الطرق المعتمدة في توجيه الانذار.  -**تعتبر ضوابط تجهيز الادوية والمصول واللقاحات والمستلزمات والاجهزة الطبية والخدمية وتعتبر تعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم (2) لسنة 2014 والضوابط الملحقة بها جزء لايتجزأمن العقد .** | ش.ع.ع. 31.1 |
| **يتم استحصال اي حق ينشأ للطرف الاول بموجب قانون تحصيل الديون الحكومية رقم 56 لسنة 1977**  **- خضوع العقد الى القوانين العراقية بما فيها القوانين المتعلقة بالضريبة رقم 113 لسنة 1982 وتعليمات التحاسب الضريبي للعقود المبرمة بين جهات التعاقد العراقية والاجنبية رقم 2 لسنة 2008 ورسم الطابع رقم 71 لسنة 2012 والرسوم العدلية واجور الاعلان واعادة الاعلان.**  **1-يتم استيفاء مبلغ مقابل طلب استبدال منفذ حدودي بمبلغ قدره (100) مئة الف دينار عراقي.**  **2- يتم استيفاء مبلغ قدره (25)خمس وعشرون الف دينار عراقي عن كل محضر نفاض وتفريغ وتحميل لكل شحنة تصل الى المخزن المعني اصوليا.**  **3- يتم استيفاء مبلغ قدره (10000) عشرة الاف دينار عن وقوف ومبيت الشاحنات الخاصة بنقل الادوية والمستلزمات الطبية الى مخازن وزارة الصحة /كيماديا.**  **4- يتم** استيفاء مبلغ (250) مئتان وخمسون الف دينار عراقي عن كل طلب اعتراض يقدم من قبل المكتب العلمي او الشركة عن أي احالة استيرادية.  **5- تقديم رسم الطابع والبالغ 0.003 من قيمة العقد**  **6- تبويب المشروع على الموازنة الجارية لوزارة الصحة .**  **-كافة** الرسوم المصرفية (فتح ,اصدار الاعتماد واجور التعديل.....الخ) داخل وخارج العراق يتحملها البائع حتى وصول المواد الى مخازن الشركة.  **تتحمل الشركة المجهزة التي يتم الاحالة عليها (الطرف الثاني المتعاقد مع شركتنا ) كافة الرسوم الكمركية** .  **- اجور بيع استمارة وقرص هيئة انتقاء الادوية مقابل (50) خمسون الف دينار للقائمة الشاملة .**  **- اجور بيع استمارة وقرص هيئة انتقاء الادوية مقابل (50) خمسون الف دينار للقائمة الاساسية .**  **-استيفاء اجور نشر الاعلان الاول واعادة الاعلان .**  **- ادراج نظام انترنيت من ضمن عقود تجهيز ادوية الثلاسيما من اجل تنظيم العمل .** | ش.ع.ع. 32 |
| الشروط الخاصة للعقد  المستحضرات الصيدلانية  (أحكام إضافية)  ش.ع.ع. 11.1 و 11.3  للسلع المقدمة من الخارج:   1. **أصل شهادة المستحضرات الصيدلانية** لكل بند من البنود المقدمة، **وكما هو مقترح من منظمة الصحة العالمية (**WHO). 2. **شهادة إختبارات مراقبة الجودة وفق "مخطط منظمة الصحة العالمية لشهادات جودة المستحضرات الصيدلانية المنتقلة الى التجارةالدولية"، والتي تشمل** فحص الكمية (quantitative assays) والتحليل الكيميائي والتعقيم والحد من الجراثيم وغيرها من الاختبارات وفق الحالة (pyrogen content uniformity, microbial limit). 3. **أصل شهادة الوزن الصادرة عن سلطة المرفأ/ السلطة ذات الصلاحية مع ستة (6) نسخ عنها.** | |
| الشروط الخاصة للعقد  اللقاحات  (أحكام إضافية)  ش.ع.ع. 11.1 و 11.3 | |
| للسلع المقدمة من الخارج:   1. **نسخة واحدة من شهادة إصدار المجموعة (Lot Release Certificate) صادرة عن هيئةرقابةوطنية (NCA -National Control Authority)في بلد التصنيع ولكل مجموعة من السلع يجري شحنها.** 2. **شهادة إختبارات مراقبة الجودة وفق "مخطط منظمة الصحة العالمية لشهادات جودة المستحضرات الصيدلانية المنتقلة الى التجارةالدولية"، والتي تشمل** فحص الكمية (quantitative assays) والتحليل الكيميائي والتعقيم والحد من الجراثيم وغيرها من الاختبارات وفق الحالة (pyrogen content uniformity, microbial limit). 3. **أصل شهادة الوزن الصادرة عن سلطة المرفأ/ السلطة ذات الصلاحية مع ستة (6) نسخ عنها**.   للسلع المقدمة من داخل العراق:  **نسخة واحدة من شهادة إصدار المجموعة (Lot Release Certificate) صادرة عن هيئةرقابةوطنية (NCA -National Control Authority)في بلد التصنيع ولكل مجموعة من السلع يجري شحنها.** | |
| ش.ع.ع. 15.1  **[ مواد نموذجية:**  **يحتفظ المشتري بحق طلب الإثباتات حول التوافر البيولوجي (bio-availability) و/أو بيانات التكافؤ الحيوي (bio-equivalence) و/أو** وثائق ثبوتية على أساس احتساب تاريخ انتهاء الصلاحية وغيرها من البيانات المتعلقة بإستقرار السلع بشكلها التجاري النهائي لتأكيد مدة حفظ/تخزين السلع، وذلك عند الطلب.  **في حال حدوث أية آثار سلبية ناتجة عن التلقيح** (AEFI) في العراق، وحيث لا يمكن تشخيص الأسباب بشكل فوري، يتوجب على المشتري فوراً وباعتماد اجراءات هيئة الرقابة الوطنية، ان يتخذ التدابير الضرورية لتوجيه المجهّز للبدء بالتحقيق اللازم حول المسببات فوراً.  إذا كان تمّ التزود باللقاحات عبر إحدى وكالات الأمم المتحدة، فيجب عندها اتخاذ التدابير المعتمدة من قبل منظمة الصحة العالمية WHO في هذه الحالة. ]  **تتحمل الشركة المجهزة التي يتم الاحالة عليها (الطرف الثاني المتعاقد مع شركتنا ) كافة الرسوم الكمركية** . | |
| **القسم التاسع: مستندات العقد** | |
|  | |
| 1. **نموذجاتفاقيةالعقد** | |
| **أُبرمتاتفاقيةالعقدهذه** | |
| **يوم [*ادخل: الرقم[ من [*ادخل: شهر*]، سنة [*ادخل: سنة*]*** | |
| **بين** | |
| 1. **(1) [*ادخل: اسمالمشتري*]، وهي [*ادخل: وصفلنوعالجهةالقانونية، على سبيل المثال، إدارة..... تابعة لوزارة...في الحكومة العراقية ، او شركةعامةمندرجةتحتقوانينالعراق* وعنوان عملها الرئيسي في [*ادخل: عنوانالمشتري*] (الذي يدعى "المشتري" في ما يلي)، و** | |
| 1. **(2) [*ادخل: اسم ال****مجهز***]، وهي شركة مندرجة تحت قوانين *[ادخل: بلدالمجهز]*وعنوانعملهاالرئيسي*[ادخل: عنوانالمجهز]*(الذي يدعى "المجهز" فيمايلي)** | |
| **لمّا كان المشتري قد دعا لمناقصة بخصوص بعض (الأدوية واللقاحات) والخدمات النثرية/العرضية، أي، [*ادخل: وصفموجزللسلعوالخدمات*] وقد وافق على العطاء المقدم من قبل المجهز لتقديم هذه (الأدوية واللقاحات) والخدمات بقيمة [*ادخل: قيمةالعقدبالكلماتوالأرقام*] (الذي يدعى قيمة العقد في ما يلي)** | |
| **وتؤكد هذه الإتفاقية أن الطرفان اتفقا على ما يلي:** | |
| 1. إن معانيالكلماتوالعباراتالواردةفيهذهالاتفاقيةلهانفسالمعانيالتي وردت ازاءها في الشروطالعامة للعقد. | |
| **2. إن** الوثائق المدرجة أدناه **تشكل العقد بين المشتري والمجهز؛ يُ**قرأ و ي**ُ**فسّركلٌ منهاكجزءلا **يتجزأ** من هذا العقد | |
| (أ) اتفاقية العقد هذه | |
| (ب) الشروطالخاصةللعقد | |
| (ج) الشروطالعامةللعقد | |
| (د) المتطلبات الفنية (بما في ذلك المواصفات الفنية) | |
| (هـ) عطاء المجهز وجداول الأسعار الأساسية | |
| (و) قائمة متطلبات التعاقد | |
| (ز) خطابالقبولمنالمشتري | |
| (ح) [*يضاف هنا****: أيةوثائقأخرى****]* | |
| 3. بالإتفاق مع المشتري، يتعهدالمجهزبتقديم (الأدوية واللقاحات) والخدمات ومعالجة اي خلل فيها من النواحي كافة بموجب شروط العقد وذلك مقابل المبالغ التي ستدفع له من قبل المشتري كما هو محددفياتفاقيةالعقد. | |
| 4. يتعهدالمشتري بدفع قيمة العقد او اي مبلغ اخر مستحق أو سيستحق بموجب احكام العقد، الى المجهز مقابلتقديمه (الأدوية واللقاحات) والخدمات ومعالجته اي خلل فيها، وذلك في الاوقات والطرق المحددة في العقد. | |
| لصالح وبالنيابة عن المشتري | |
| التوقيع: | |
| [*ادخل: منصب او أي تعريف اخر*] | |
| بحضور | |
| لصالح وبالنيابة عن المجهز | |
| التوقيع: | |
| [*ادخل: منصب او أي تعريف اخر*] | |
| بحضور | |
| اتفاقية العقد | |
| **بتاريخ في يوم [*ادخل: الرقم[ من [*ادخل: شهر*]، سنة [*ادخل: سنة*]*** | |
| بين | |
| [*ادخل:* ***اسم المشتري***]، "المشتري" | |
| و | |
| [*ادخل:* ***اسم المجهز***]، "المجهز" | |
| **2. الضمان المصرفي لحسن الأداء**  ]يملأ المصرف نموذج الضمان المصرفي هذا وفقاً لشروط العقد ذاتالصلة ويفضل استخدام نموذج البنك المركزي العراقي]  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [ادخل**: اسم المصرف وعنوان الفرع او المكتب المُصدِر]**  **المستفيد: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [**ادخل**: اسم وعنوان المشتري]**  **التاريخ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  ضمان حسن الأداءرقم:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  نفيد بأنه تم إبلاغنا بإتفاقية العقد (يسمى فيما يلي "العقد") الموقّع فيما بينكم وبين [أدخل**: اسم المجهز**] **(**يسمىفيمايلي "المجهز"**)،** بتاريخ **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**]،**لتقديم**[أدخل: وصف السلع] **(يسمى فيما يلي "العقد").**  وعليه،فإننا نعي، حسب شروط العقد، بأن ضمان حسن الأداء مطلوب.  بطلب من المجهز،نحن [أدخل**: اسم المصرف**] نلتزمبشكلغيرقابلللنقضبدفعأيمبلغأومبالغلاتتجاوزبمجملهامبلغ [أدخل:**المبلغبالأرقام]** (\_\_\_\_\_) [أدخل**: المبلغ بالكلمات**)،وذلك فور تسلمنا منكم أول طلب تحريري مصحوبا بإفادة تحريرية تفيد بأن المجهز قد أخل بالتزامه(بالتزاماته) التعاقدية بحسب هذا العقد،وذلك دون الحاجة لأن تثبتوا أو توضحوا أساس أو أسباب طلبكم او المبلغ المحدد لذلك.  تنتهي نفاذية هذا الضمان في مهلة اقصاها اليوم \_\_\_\_\_\_\_\_، من شهر \_\_\_\_\_\_\_\_\_، \_\_\_\_\_\_2؛ وبالتالي،فإنأيطلبللدفعتحتهذاالضمانيجبأننستلمهفيهذاالمصرففيذلكالتاريخأوقبله.  يخضع هذا الضمان للقوانين الموحدة لطلب الضمانات إصدارات غرفة التجارة الدولية رقم 458، عدا المادة الفرعية (2) من المادة الفرعية 20 (أ) التي تم حذفها هنا.  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  ]توقيع (تواقيع)] | |
| **3. الضمانالمصرفيللدفعةالمقدمة**  ]يملأ المصرف نموذج الضمان المصرف هذا ي وفقاً لشروط العقد ذات الصلة ويفضل استخدام نموذج البنك المركزي العراقي]  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [ادخل**: اسم المصرف وعنوان الفرع او المكتب المُصدِر]**  **المستفيد: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ [**ادخل**: اسم وعنوان المشتري]**  **التاريخ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  ضمانالدفعةالمقدمةرقم: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  نفيد بأنه تم إبلاغنا بإتفاقية العقد (يسمى فيما يلي "العقد") الموقّع فيما بينكم وبين [أدخل**: اسم المجهز**] **(**يسمىفيمايلي "المجهز"**)،** بتاريخ **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**]،**لتقديم**[أدخل: وصف السلع] **(يسمى فيما يلي "العقد")**  إنناندرك،بحسبشروطالعقد،أنهيجبتقديمدفعةمقدمة بقيمة [أدخل:**المبلغ بالأرقام]** (\_\_\_\_\_) [أدخل**: المبلغ بالكلمات**)، مقابل ضمان الدفعة المقدمة.  بطلب من المجهز، نحن [أدخل**: اسم المصرف**] نلتزم بشكل غير قابل للنقض بدفع أي مبلغ أو مبالغ لا تتجاوز بمجملها مبلغ [أدخل:**المبلغ بالأرقام]** (\_\_\_\_\_) [أدخل**: المبلغ بالكلمات**)، فور تسلمنا منكم أول طلب تحريري مصحوبا بإفادة تحريرية تفيد بأن المجهز قد أخل بالتزامه(بالتزاماته) تجاه العقد،لأنالمجهز قام باستخدام الدفعة المقدمة لأغراض غير تكاليف تقديم السلع.  يشترطهذاالضمانلدفعأيةمطالبةأودفعةتحتهذاالضمان،ضرورةأنيكونالمجهز قد استلم الدفعة المقدمة المذكورة أعلاه على رقم حسابه \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ في [أدخل**: اسم وعنوان المصرف**].  تنتهي نفاذية هذا الضمان في مهلة اقصاها، بعد استلامنا النسخة (النسخ) من \_\_\_\_\_\_[[1]](#footnote-1)، او في اليوم \_\_\_\_\_\_\_\_، من شهر \_\_\_\_\_\_\_\_\_، \_\_\_\_\_\_2[[2]](#footnote-2)، أيهما أسبق. وبالتالي، فإن أي طلب للدفع تحت هذا الضمان يجب أن نستلمه في هذا المصرف في ذلك التاريخ أو قبله.  يخضع هذا الضمان للقوانين الموحدة لطلب الضمانات، في العراق.  [توقيع] | |

|  |
| --- |
| **(4 )نموذج إشعار بالإحالة** |
| **{ يكتب على ورق متوج بشعار صاحب العمل }** |
| **] ادخل العدد [** |
| **] ادخل التأريخ [** |
| **الى :( أسم المجهز و عنوانه )** |
| **م / أحالة تجهيز ] أدخل رقم وتعريف العقد وعنوانه [** |
| نود ان نعلمكم بحصول الموافقة على عطائكم المؤرخ ] ادخل التأريخ [ لتنفيذ تجهيز ]اسم العقد ورقمه كما محدد في الشروط الخاصة[ وبقيمة العقد المقبولة البالغه ] ادخل المبلغ بالأرقام والكلمات [] ادخل العملة [كما تم تصحيحه وتعديله بحسب التعليمات لمقدمي العطاء وقد تم قبوله . |
| يرجى التفضل بالاطلاع وتزويدنا بضمان حسن الاداء خلال 14 يوماً من تأريخ صدور اشعار الاحالة اعلاه والتبلغ به وبموجب الشروط العامة والخاصة للعقد ونرفق لكم طياً نسخة من اتفاقية العقد مع شروطه العامة والخاصة . |
| مع التقدير . |
| المرافقات |
| استمارة اتفاقية العقد |
| الشروط العامة للعقد |
| الشروط الخاصة للعقد |
| **توقيع المخول:** .................................... |
| **اسم وصفة الموقع:** ................................ |
| **اسم صاحب العمل**................................... |

1. ادخل الوثائق الخاصة بــ"توصيل/تسليم" السلع وفقاً للمصطلحات التجارية الدولية (INCOTERMS) الخاصة والمحددة (راجع الشروط الخاصة للعقد 11) [↑](#footnote-ref-1)
2. أدخلتاريخالتوصيل/التسليم المحدد في جدول التنفيذ الأساسي. علىالمشتري أن يعلم بأنه في حال تمديد مدة تنفيذ العقد، سيحتاج المشتري إلى طلب تمديد هذا الضمان من المصرف. يجب أن يكون هذا الطلب تحريرياًوقبلتاريخانتهاء النفاذية المنصوص عليها في الضمان. عند إعداد هذا الضمان، قد يرى المشتريضرورة إضافة النص التالي إلى النموذج، في نهاية الفقرة ماقبلالأخيرة: "يوافق المصرفعلىتمديدهذاالضمانلمرةواحدةولفترةلاتتعدى [ستة أشهر|سنة واحدة]، ردا على طلب المشتري التحريري لمثل هذا التمديد، على أن يقدم مثل هذا الطلب إلى المصرف قبل إنقضاء فترة نفاذ هذا الضمان." [↑](#footnote-ref-2)