**Объявления о повторной закупке**

**в области науки, научной и (или)**

**научно-технической деятельности**

г.Алматы «11» марта 2025 года

|  |  |
| --- | --- |
| АҚ «А.Н.Сызғанов атындағы Ұлттық ғылыми хирургия орталығы» 4-баптың 2-тармағына сәйкес «Ғылым және технологиялық саясат туралы» Қазақстан Республикасының 2024 жылғы 1 шілдедегі № 103-VIII заңы (бұдан әрі-Заң) ғылыми және (немесе) ғылыми-техникалық жобалар бойынша сатып алуды өткізу туралы хабарлайды.Сондай-ақ «Ғылыми-зерттеу институттары мен жоғары және (немесе) жоғары оқу орнынан кейінгі білім беру ұйымдарының бюджет қаражаты есебінен өткізілетін ғылыми зерттеулер мен ғылыми жұмыстарды орындау үшін қажетті тауарларды, жұмыстарды, көрсетілетін қызметтерді сатып алу қағидаларын бекіту туралы» Қазақстан Республикасы Ғылым және жоғары білім Министрлігінің бұйрығына сәйкес.Ұйымдастырушы (Тапсырыс беруші) – АҚ «А.Н. Сызғанов атындағы ҰҒХО» .Заңды мекенжайы: Қазақстан, Алматы, Желтоқсан көшесі 51.БСН: 990240008204Байланыс телефоны: 87272780444E-mail: 2792240@mail.ru  | АО «Национальный научный центр хирургии имени А.Н. Сызганова» в соответствии с пунктом 2, статьи 4 Закон Республики Казахстан № 103-VIII от от 1 июля 2024 года «О науке и технологической политике» (далее-Закон) объявляет о проведении приобретения по научным и (или) научно-технических проектам. Также в соответствии Приказа Министерства науки и высшего образования Республики Казахстан «Об утверждении Правил приобретения научно-исследовательскими институтами и организациями высшего и (или) послевузовского образования товаров, работ, услуг, необходимых для выполнения научных исследований и научных работ, реализуемых за счет бюджетных средств».Организатор (Заказчик) – АО «ННЦХ им. А.Н. Сызганова». Юридический адрес: Казахстан, Алматы, улица Желтоксан 51.БИН: 990240008204Контактный телефон: 87272780444E-mail: 2792240@mail.ru |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Атауы / Наименование** | **Ед. измерения** | **Кол-во** | **Цена за единицу по лоту** | **Выделенная сумма** |
| **1** | Набор реагентов для генотипирования метаболизма лекарств TaqMan должен быть на 150 реакций и использовать 5´-нуклеазы для амплификации и обнаружения определенных аллелей SNP, полиморфизмов нескольких нуклеотидов (MNP) и вставок/делеций (InDels) в генах, связанных с метаболизмом лекарств. Должен содержать последовательность rs3892097. Концентрация реагента должна быть не менее 20Х; в состав набора входят: не менее 1 пробирка, содержащая 20-кратную смесь предварительно сформулированного анализа (2 зонда и 2 праймера). Температура хранения должна составлять от -15 до -25°C. | набор | 2 | 362 636 | 725 272,00 |
| **2** | Оптические 96-луночные цветные реакционные микро планшеты со штрихкодом. Общий объём лунки должен быть не менее 0,3 мл. Количество лунок: 96. Рабочий объем лунок не менее 0,2 мл. Количество в упаковке: не менее 5 шт. Подходят для ПЦР или ПЦР в режиме реального времени. Для каждой партии планшетов, производитель должен предоставлять сертификат анализа, сообщающий об отсутствии ДНКаз и РНКаз, ингибиторов ПЦР и о соответствии системы контроля качества производства стандарту ISO13485. Цвета планшетов в одной коробке не должны совпадать. Планшеты должны быть оснащены боковым бортиком, доходящим примерно до середины длины пробирок, а также нанесёнными на них индивидуальными уникальными штрих-кодами. На планшеты должны быть нанесены цифры и буквы чёрным контрастным шрифтом, указывающее на местоположение лунки. | набор | 2 | 72 617 | 145 234,00 |
| **3** | **Оптические покрытия для 96-луночных и 384-луночных планшетов для проведения ПЦР с оптической детекцией. В 1 упаковке должно быть не менее 25 штук. Плёнки должны быть упакованы в картонную коробку, открывающуюся и закрывающуюся с торцевой части по типу "сигаретной пачки". Материал исполнения: полиэстер с клеевым и защитным слоем. Пленка должна наноситься путем снятия подложки и плотного прижатия клейкой пленки к верхней части микропланшета. Пленка не должна мешать считыванию образца и не прилипать к перчаткам. С обоих концов плёнки должны быть области, не имеющие клеевого слоя, для удобства их позиционирования над планшетом и приклеивания плёнки, причём данные зоны должны иметь возможность отрыва вручную по перфорированной линии отрыва. Для каждой партии плёнок, производитель должен предоставлять сертификат анализа, в котором указано прохождение теста на адгезию, а также соответствие производства стандартам менеджмента качества r ISO 9001 и ISO 13485.** | набор | 2 | 149 226 | 298 452,00 |
| **4** | Микроцентрифужные пластиковые пробирки с прикрепленными крышками; Пробирки должны иметь максимальный объём не менее 2 мл; Пробирки должны иметь максимальное центробежное ускорение не менее 25000 G.; Пробирки должны быть сертифицированы производителем по чистоте и отсутствию ДНКаз/РНКаз, пирогенов, АТФ, ингибиторов ПЦР, эндотоксинов и ДНК; Пробирки должны быть изготовлены из полипропилена; Пробки должны быть стерильные; Пробирки должны иметь специальную внутреннюю текстура поверхности для предотвращения связывания/абсорбции биомолекул и предотвращающая удержание капель на стенках; Пробирки должны иметь нанесенную градуировку объемов; Пробирки должны быть упакованы по не более 50 пробирок в стерильные полиэтиленовые пакеты; Пробирки должны иметь прозрачный цвет; В упаковке должно быть не менее, чем не менее 5000 штук пробирок; Дата выпуска товара должна быть не ранее, чем 2023 год; Хранение и транспортировка не вскрытого набора должна быть при комнатной температуре в диапазоне (15-25°C) до момента использования; | набор | 1 | 155 850 | 155 850,00 |
| **5** | Набор реагентов для генотипирования метаболизма лекарств TaqMan должен быть на 150 реакций и использовать 5´-нуклеазы для амплификации и обнаружения определенных аллелей SNP, полиморфизмов нескольких нуклеотидов (MNP) и вставок/делеций (InDels) в генах, связанных с метаболизмом лекарств. Должен содержать последовательность rs776746. Концентрация реагента должна быть не менее 20Х; в состав набора входят: не менее 1 пробирка, содержащая 20-кратную смесь предварительно сформулированного анализа (2 зонда и 2 праймера). Температура хранения должна составлять от -15 до -25°C. | набор | 2 | 362 636 | 725 272,00 |
| **6** | Набор реагентов для генотипирования метаболизма лекарств TaqMan должен быть на 150 реакций и использовать 5´-нуклеазы для амплификации и обнаружения определенных аллелей SNP, полиморфизмов нескольких нуклеотидов (MNP) и вставок/делеций (InDels) в генах, связанных с метаболизмом лекарств. Должен содержать последовательность rs2740574. Концентрация реагента должна быть не менее 20Х; в состав набора входят: не менее 1 пробирка, содержащая 20-кратную смесь предварительно сформулированного анализа (2 зонда и 2 праймера). Температура хранения должна составлять от -15 до -25°C. | набор | 1 | 362 636 | 362 636,00 |
| **7** | Мини -набор реагентов и расходных материалов для выделения ДНК из цельной крови. В наборе должна использоваться мембранная технология на основе кремнезема в виде удобных спиновых колонок. исключающая необходимость использования дорогостоящих смол. токсичных фенол-хлороформных экстракции или отнимающего много времени осаждения спиртом. Максимальное количество выделений: не менее 50. Принцип действия: сорбция молекул ДНК на фильтр. Длительность процедуры выделения. после шага лизиса образца: не более 20 минут. Совместимость с антикоагулянтами: ЭДТА. гепарин. цитраты. Очищенная геномная ДНК имеет соотношение A260/280 ≥1.7; Максимальное количество выделяемой ДНК из 200 микролитров свежей крови человека: не менее 10 мкг. Минимальное количество выделяемой ДНК из 200 микролитров свежей крови человека: не менее 2 мкг. Состав набора: буфер для лизиса не менее 24 мл.. раствор протеиназы К не менее 1.2 мл.. буфер для отмывок №1 не менее 10 мл. буфер для отмывок №2 не менее 10 мл; буфер для элюции (10 мМ Трис-Кл. pH 9.0. 0.1 мМ ЭДТА) не менее 30 мл. колонки центрифужные с фильтрами не менее 50 шт.. пробирки центрифужные для сбора образца не менее 50шт.. Раствор РНКазы А не менее 1 мл.. Digestion раствро не менее 11мл.; Хранение и транспортировка не вскрытого набора должна быть при комнатной температуре в диапозоне (15-25 °C); | набор | 2 | 136 842 | 273 684,00 |
| **8** | Мастер-микс TaqMan для генотипирования имеет количество не менее, чем один флакона с не менее чем 1 мл., с концентрацией не менее 2X; Мастер-микс должен быть разработан и совместим со следующими qPCR методами, а именно стандартная скорость реакций, технику-генотипирование SNP, CNV (вариация числа копий). Смесь оптимизирована для генотипирования SNP с использованием зондов TaqMan и содержит AmpliTaq Gold DNA Polymerase UP (Ultra Pure), dNTPs без dUTP, Passive Reference 1 и оптимизированные компоненты смеси. Количество реакций не менее 40, при объёме не менее 50мкл. Должен быть совместим с оборудованием: Applied Biosystems StepOnePlus, Быструю систему ПЦР в реальном времени, QuantStudio 12k Flex, QuantStudio 3, QuantStudio 5, QuantStudio 6 Flex, QuantStudio 7; пассивный эталонный краситель- ROX (Предварительно смешанный); чистоту или класс качества- UP (ультра чистый); Должен поставлятся в концентрации не менее 2X. Смесь оптимизирована для генотипирования SNP с использованием зондов TaqMan и содержит AmpliTaq Gold DNA Polymerase UP (Ultra Pure), dNTPs без dUTP, Passive Reference 1 и оптимизированные компоненты смеси. Количество реакций не менее 40. Хранение при температуре 2-8 °C.; | набор | 4 | 75 836 | 303 344,00 |
| **9** | Набор для ИФА IL-6 Human представляет собой иммуноферментный анализ для количественного определения человеческого IL-6. Генный продукт IL-6 должен представляет собой одноцепочечный белок с молекулярной массой в диапазоне от не менее 21 до не более 28 кДа, в зависимости от клеточного источника. Аналитическая чувствительность не менее 0,92 пг/мл. Диапазон анализа от не менее 1,56- до не более 100 пг/мл. Время для практического использования должна составлять не более 1 час 20 мин. Время до результата не более 3 ч 10 мин. Межанализный CV составляет 5.2%. Внутрианализный CV составляет 3,4%. В состав набора IL-6 человека BMS 213/2 (96 тестов) должны входить: 1 алюминиевый пакет с микролитражкой, покрытой моноклональным антителом к IL-6 человека; не менее 1 флакон (не менее 70 мкл) биотин-конъюгатное моноклональное антитело против человеческого IL-6; не менее 1 флакон (не менее 150 мкл) стрептавидин-HRP; не менее 2 флакона стандартного человеческого IL-6, лиофилизированного, 200 мкг/мл после разведения; не менее 1 флакон для контроля высокого уровня; не менее 1 флакон для контроля низкого уровня; не менее 1 флакон (не менее 5 мл) буферного концентрата для анализа не менее 20x (PBS с не менее 1% Tween™ 20,10% BSA); 1 более (не мнее 50 мл) концентрат промывочного буфера не мнее 20x (PBS с 1%-ным содержанием Tween™ 20); не менее 1 флакон (не менее 15 мл) раствора субстрата (тетраметилбензидин); не менее 1 флакон (не менее 15 мл) Стоп-раствора (не менее 1 мл фосфорной кислоты); не менее 4 клейкие пленки; Транспортировка должна осуществляться только в мокром льде. Температура хранения должна быть от 2°C и до 8°C | набор | 1 | 548 856 | 548 856,00 |

|  |  |
| --- | --- |
| **Бөлінген сома** 3 538 600,00 (үш миллион бес жүз отыз сегіз мың алты жүз) теңге.**Тауарды жеткізу** тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 (бес) күнтізбелік күні ішінде жеткізіледі.**Тауарды жеткізу орны:** АҚ «А.Н.Сызғанов атындағы Ұлттық ғылыми хирургия орталығы», Алматы қаласы, Алмалы ауданы, Желтоқсан көшесі, 62.**Төлем шарттары:** Тараптар жүкқұжатқа қол қойған және ЭШФ ресімдеген күннен бастап күнтізбелік 30 (отыз) күн ішінде.**Ұсыну орны мен соңғы мерзімі:** Алматы қаласы, Алмалы ауданы, Желтоқсан көшесі, 51, 201 кабинет, күні 14.03.2025 ж. уақыты: 10:30 сағат. **Қатысу үшін құжаттар тігілген, нөмірленген түрде, мөрленген конвертте ұсынылады және мөрмен бекітіледі. Конвертте Өнім берушінің, ұйымдастырушының (Тапсырыс берушінің) атауы және заңды мекенжайы жазылуға тиіс.**Медициналық бұйымдардың сәйкестігін растайтын құжаттарға мынадай талаптар қойылады:1) Кодекстің ережелеріне сәйкес және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіппен Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы.2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;3) тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасына әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтынушылық қаптаманың және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкестігі;4) өнім беруші Тапсырыс берушіге жеткізген күнге медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімін:қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп);5) құқық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекет қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);6) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;7) шешімдерді тікелей және (немесе) жанама қабылдауға және (немесе) қабылданатын шешімдерге ықпал етуге құқығы бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының мүшелерімен және өкілдерімен аффилиирленбеген;8) "электрондық үкімет" веб-порталы немесе "салық төлеуші кабинеті"веб-қосымшасы арқылы алынған, мемлекеттік кіріс органдарында есепке алу жүргізілетін берешектің жоқ (бар) екендігі туралы мәліметтер;9) банкроттық не тарату рәсіміне жатпайды.10) фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "рұқсаттар туралы" Заңға сәйкес алынған (жіберілген) электрондық құжат түріндегі көшірмелері; туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда, әлеуетті өнім беруші фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады. "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңмен;11)заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);12) заңды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу)туралы анықтама, жеке куәліктің немесе паспорттың көшірмесі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);13) заңды тұлға жарғысының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмесе, онда акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірме немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірме немесе жарияланған күннен кейін құрылтай шартының көшірмесі ұсынылады);14) баға ұсынысы; 15) ұсынылатын тауардың техникалық ерекшелігін;Тапсырыс беруші күнтізбелік бес күн ішінде қорытындылар хаттамасын қалыптастырады және жеңімпаз анықталған күннен кейін әлеуетті өнім берушіге қол қойылған шартты жібереді. | **Выделенная сумма** 3 538 600,00 (три миллиона пятьсот тридцать восемь тысяч шестьсот) тенге.**Поставка товара:** производиться в течение 5 (пяти) календарных дней по заявке Заказчика. **Место поставки товара:** АО «Национальный научный центр хирургии им. А.Н. Сызганова», г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоксан, 62.**Условия оплаты:** в течение 30 (тридцати) календарных дней с даты подписания Сторонами накладной и оформления ЭСФ.**Место и окончательный срок предоставления** документов г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоксан, 51, кабинет 201, дата 14.03.2025. время: 10:30 часов.**Документы для участия предоставляются в прошитом, пронумерованном виде, в запечатанном конверте и скреплено печатью. На конверте должно прописываться наименование и юридический адрес Поставщика, Организатора (Заказчика).**     Документы, подтверждающие соответствия медицинских изделий предъявляются следующие требования:1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения.2) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;3) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;4) срок годности медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:      не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);      не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);5) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);6) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;7) не аффилирован с членами и представителями заказчика, организатора закупа, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения;8) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";9) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.10) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";11) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);12) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);13) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления);14) ценовое предложение; 15) техническую спецификацию предлагаемого товара; Заказчик в течение пяти календарных дней формирует протокол итогов и после дня определения победителя направляет потенциальному поставщику подписанный договор. |

**Начальник**

**отдела по государственным закупкам Мукажанова Н.М.**