**Объявления**

**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** | Сканирующий спектрофотометр одноканальный должен быть со встроенным пьедесталом должен измерять содержание ДНК, РНК и белков при работе с микро-объемами образцов; Минимальный рабочий объем образца для измерения на спектрофотометре должен быть не более, чем 1 мкл.; Спектрофотометр должен иметь предел обнаружения dsDNA в пьедестале не менее 2 нг/мкл; Спектрофотометр должен иметь предел обнаружения BSA (IgG) в пьедестале не менее 0,06 (0,03) мг/мл; Спектрофотометр должен иметь максимальную концентрацию dsDNA не менее 27 500 нг/мкл; Спектрофотометр должен иметь максимальную концентрацию BSA (IgG) не менее 820 (400) мг/мл; Спектрофотометр должен иметь время измерения не более 8 сек. за образец; Спектрофотометр должен иметь повторяемость измерений не более 0.002А (1.00 мм path) или не более 1% СV; Спектрофотометр должен иметь диапазон волны измерения от не менее чем 190 до не более, чем 850 нм. с точностью ±1 нм.; Спектрофотометр должен иметь фотометрические характеристики диапазон абсорбции при использовании пьедестала от не менее чем 0 до не более, чем 550 А; Спектрофотометр должен иметь фотометрические характеристики точности измерений не более 3% при 0.97 A, 302 нм.; Спектрофотометр должен иметь разрешение (диапозон спектрофотометра) ≤ 1.8 нм (FWHM при Hg 254 нм); Спектрофотометр должен иметь длину оптического пути должна определяться автоматически в диапазоне от не менее, чем 0,03 до не более, чем 1; Спектрофотометр должен быть оснащен ксеноновой лампой в качестве источника света; Спектрофотометра должен быть оснащен CMOS линейным сенсором со встроенными не менее чем 2048 элементами; Спектрофотометр должен иметь ширину не более 200 мм.; Спектрофотометр должен иметь высоту не более 323 мм.; Спектрофотометр должен иметь глубину не более 254 мм.; Спектрофотометр должен иметь вес не более 3,6 кг.; Спектрофотометр должен иметь рабочее напряжение не более 12 В постоянного тока; Спектрофотометр должен иметь энергопотребление при работе в диапазоне не более чем от 12 до 18 Вт, в режиме ожидания не более чем 5 Вт; Спектрофотометр должен иметь заводскую предустановленную операционную систему Android; Спектрофотометр должен иметь процессор Quad Core ARM Cortex-A9; Спектрофотометр должен иметь встроенный цветной сенсорный экран совместимый с работой в перчатках не менее 7 дюймов с высоким разрешением не менее чем 1280 × 800 пикс.; Спектрофотометр должен иметь многоточечный емкостной сенсорный экран; Спектрофотометр должен иметь распознавание жестов, а именно нажатие на одну точку, удержание точки нажатой, провести пальцем в сторону, сделать двумя пальцами щипательное движение; Спектрофотометр должен иметь встроенную память не менее 32 ГБ; Спектрофотометр должен иметь встроенные динамики; Спектрофотометр должен иметь встроенные порты USB-A не менее 3 шт., Ethernet не менее 1 шт, Bluetooth не менее 1 шт и Wi-Fi; Спектрофотометр должен поддерживать подключения принтера, Bluetooth-клавиатуры, мыши и сканера штрих-кодов; Спектрофотометр должен поддерживать следующие приложения Nucleic Acid A260, A260/A280, A260/A230 and Labeled Nucleic Acids; Protein A280 and A205, Protein Pierce 660, Protein Bradford, Protein BCA, Protein Lowry, Labeled Proteins, OD600, Kinetics, UV-Vis, а также кастомные методы; Спектрофотометр должен поддерживать подключение к бесплатному облаку для хранения данных от производителя спектрофотометра; Спектрофотометр должен поддерживать экспорт данных через USB, Wi-Fi и Ethernet на персональный компьютер; Спектрофотометр должен иметь встроенное программное обеспечение для определения примесей в образце и точной концентрации аналита, благодаря сложному программному обеспечению; Спектрофотометр должен иметь встроенные приложения для количественного определения ДНК, РНК и белков, полных спектральных данных и соотношений чистоты (260/280, 260/230); **Сопутствующие документы на медицинскую технику:** Товары должны быть новыми и ранее неиспользованными, при этом поставщик принимает на себя обязательства по предоставлению медицинской техники, произведенной не ранее 2024 года. Поставщик гарантирует, что товары:1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов;2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика;Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать законодательству Республики Казахстан Хранение и транспортировка товара должна соответствовать согласноПриказа МЗ РК от 16.02.2021 года № ҚР ДСМ-19 «Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий**».** Каждый комплект Товара должен быть снабжен комплектом технической и эксплуатационной документации с переводом содержания на государственном, русском и английском языках. Наличие «Государственной регистрации в Республике Казахстан», отсутствие необходимости регистрации медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;Товары, относящиеся к измерительным средствам, должны быть внесены в реестр государственной системы обеспечения единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений. С предоставлением документа «Сертификат об утверждении типа средства измерений» с поверкой на текущий год. **Гарантийное сервисное обслуживание:** Гарантийное сервисное обслуживание на поставляемую медицинскую технику действительно в течение 12 (двенадцати) месяцев после установки и введения в эксплуатацию, стоимость гарантийного сервисного обслуживания в течение данного периода включена в цену договора и включает в себя регламентные и ремонтные работы, а также используемые при этом запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем. При этом гарантийное сервисное обслуживание продлевается на срок соразмерно периоду простоя по причине поломки, ремонта, замены узлов и комплектующих медицинской техники или на указанный период Заказчику Поставщиком предоставляется аналогичная работающая медицинская техника.В случае о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семьдесят два) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.**Сопутствующие услуги:** В стоимость товара входит: производство, процедура таможенной очистки, оценка безопасности и качества, хранение, транспортировка, отгрузка до пункта назначения, подключение, ввод в эксплуатацию, обучение персонала.Поставщик обязан обеспечить сопровождение процесса поставки товара квалифицированными специалистами, имеющими документальное подтверждение для конкретного типа медицинской техники. | штук | 1 | 9 185 341,00 | 9 185 341,00 |

|  |  |
| --- | --- |
| **Бөлінген сома** 9 185 341,00 (тоғыз миллион жүз сексен бес мың үш жүз қырық бір) теңге ҚҚС -мен.**Тауарды жеткізу** тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 20 (жиырма) 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: 10:00 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** 9 185 341,00 (девять миллионов сто восемьдесят пять тысяч триста сорок одна) тенге с учетом НДС.**Поставка товара:** производиться в течение 20 (двадцать) 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: 10:00 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.**