

МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ  
НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

**«ФЕДЕРАЛЬНЫЙ НАУЧНЫЙ ЦЕНТР  
ИССЛЕДОВАНИЙ И РАЗРАБОТКИ  
ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ  
ПРЕПАРАТОВ ИМ. М.П. ЧУМАКОВА  
РАН» (ИНСТИТУТ ПОЛИОМИЕЛИТА)  
(ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»  
(Институт полиомиелита))**

Юридический адрес: улица Кржижановского, дом 29, корпус  
5, этаж 3, помещение I, комната № 6, вн.тер.г.  
Муниципальный округ Котловка, город Москва, 117218  
Тел./факс (495) 841-90-02; (495) 549-67-60; (495) 841-93-21  
E-mail: sue\_polio@chumakovs.su; www.chumakovs.ru  
ОКПО 01895045, ОГРН 1167746624847,  
ИНН/КПП 7751023847/772701001

15.03.23 г. № 15/5

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Поставщикам, заинтересованным в  
поставке Товара

От:  
Федеральное государственное автономное  
научное учреждение «Федеральный  
научный центр исследований и разработки  
иммунобиологических препаратов им.  
М.П. Чумакова РАН» (Институт  
полиомиелита) (ФГАНУ «ФНЦИРИП им.  
М.П. Чумакова РАН» (Институт  
полиомиелита)),  
117218, город Москва, вн.тер.г.  
Муниципальный округ Котловка, улица  
Кржижановского, дом 29, корпус 5, этаж 3,  
помещение I, комната № 6,  
umto@chumakovs.su, (495) 841-01-32

### Запрос о предоставлении коммерческого предложения

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита) планирует проведение процедуры закупки одноразовых медицинских изделий (далее - Товар) в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 N 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц».

Просим предоставить информацию о ценах и условиях поставки на указанный ниже товар:

Таблица № 1

№ п/п	Наименование Товара	Технические характеристики Товара*	Ед. изм.	Кол-во
1	Халат Евростандарт нестерильный, хирургический, р. 52-54	<p>Описание материала: нетканый, воздухопроницаемый, гипоаллергенный, безворсовый материал на основе полипропилена (типа спанбонд). Плотность материала <math>\geq 25</math> г/м<sup>2</sup>. Назначение: для защиты от попадания микроорганизмов, биологических жидкостей и твердых частиц, для одноразового применения. Длина халата = <math>140 \pm 4</math> см. Крой рукава: Рубашечный/реглан, крепится благодаря прошивной нити. Длина рукава <math>\geq 84</math> см. Фиксация рукава: На резинке/трикотажной манжете. Манжеты из 100% полиэстера. Глубина запаха на спине: От 0 (отсутствие запаха) до 20 см. Количество завязок в области талии: Одна или две пары. Картонный фиксатор завязок: Наличие/отсутствие. Фиксация горловины: Завязки/липучка. Дополнительная защита передней полочки: Варианты исполнения: полностью из влагонепроницаемого материала/комбинирование основного материала с влагонепроницаемым материалом. Дополнительная защита рукавов: Варианты исполнения: полностью из влагонепроницаемого материала/комбинирование основного материала с влагонепроницаемым материалом. Водоупорность критической зоны: Не менее 20 см (H<sub>2</sub>O).</p>	Шт.	5 940

		<p>Прочность на разрыв в сухом и влажном состоянии: Не менее 40 кПа.</p> <p>Прочность на растяжение в сухом и влажном состоянии: Не менее 20 Н.</p> <p>Цвет: синий.</p> <p>На каждой упаковке должна быть нанесена информация о технических характеристиках товара, название и адрес (телефон) производителя, номер и дата Регистрационного удостоверения, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, дата выпуска и срок годности. Все надписи на этикетке должны быть на русском языке.</p> <p>Срок годности продукции 3 года с момента выпуска.</p> <p>Наличие действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор) или действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие Евразийского экономического союза, выданного уполномоченным органом референтного государства.</p> <p>Товар должен соответствовать ГОСТР 58551-2019.</p> <p>Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение в соответствии с ГОСТ Р 52239-2004, ГОСТ 32337-2013.</p>		
2	Халат Евростандарт нестерильный, хирургический, р. 48-50	<p>Описание материала: нетканый, воздухопроницаемый, гипоаллергенный, безворсовый материал на основе полипропилена (типа спанбонд).</p> <p>Плотность материала <math>\geq 25</math> г/м<sup>2</sup>.</p> <p>Назначение: для защиты от попадания микроорганизмов, биологических жидкостей и твердых частиц, для одноразового применения.</p> <p>Длина халата = <math>140 \pm 4</math> см.</p> <p>Крой рукава: Рубашечный/реглан, крепится благодаря прошивной нити.</p> <p>Длина рукава <math>\geq 84</math> см.</p> <p>Фиксация рукава: На резинке/трикотажной манжете. Манжеты из 100% полиэстера.</p> <p>Глубина запаха на спине: От 0 (отсутствие запаха) до 20 см.</p> <p>Количество завязок в области талии: Одна или две пары.</p> <p>Картонный фиксатор завязок: Наличие/отсутствие.</p> <p>Фиксация горловины: Завязки/липучка.</p> <p>Дополнительная защита передней полочки: Варианты исполнения: полностью из влагонепроницаемого материала/комбинирование основного материала с влагонепроницаемым материалом.</p> <p>Дополнительная защита рукавов: Варианты исполнения: полностью из влагонепроницаемого материала/комбинирование основного материала с влагонепроницаемым материалом.</p> <p>Водоупорность критической зоны: Не менее 20 см (H<sub>2</sub>O).</p> <p>Прочность на разрыв в сухом и влажном состоянии: Не менее 40 кПа.</p> <p>Прочность на растяжение в сухом и влажном состоянии: Не менее 20 Н.</p> <p>Цвет: синий.</p> <p>На каждой упаковке должна быть нанесена информация о технических характеристиках товара, название и адрес (телефон) производителя, номер и дата Регистрационного удостоверения, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, дата выпуска и срок годности. Все надписи на этикетке должны быть на русском языке.</p> <p>Срок годности продукции 3 года с момента выпуска.</p> <p>Наличие действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор) или действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие Евразийского экономического союза, выданного уполномоченным органом референтного государства.</p>	Шт.	12 420

		Товар должен соответствовать ГОСТР 58551-2019. Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение в соответствии с ГОСТ Р 52239-2004, ГОСТ 32337-2013.		
3	Бахилы одноразовые	Бахилы медицинские одноразовые, прочные. Предназначены для надевания на обувь в помещениях медицинских учреждений. Материал – 100% первичный полиэтилен низкого давления (ПНД) или эквивалент. Толщина бахилы $\geq 20$ микрон, вес одной пары без упаковки $\geq 3$ г. Размер: высота $\geq 14,5$ см, длина $\geq 42$ см. Резинка должна быть двойная, оплетенная, витая, пропаянная по всей длине бахилы. По бокам каждая бахила должна быть пропаяна, для исключения выпадения резинки и расхождения швов. Каждая бахила должна быть отделена от остальных. Исключается поставка бахил, скрепленных между собой в виде ленты. Сварной шов – равномерный по всему контуру, без пробоин. Количество в упаковке: 50 пар. На каждой упаковке должна быть нанесена информация о технических характеристиках товара, название и адрес (телефон) производителя, номер и дата Регистрационного удостоверения, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, дата выпуска и срок годности. Все надписи на этикетке должны быть на русском языке. Срок годности продукции 3 года с момента выпуска. Необходимо наличие сертификата соответствия и наличие регистрационного удостоверения. Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение в соответствии с ГОСТ Р 52239-2004, ГОСТ 32337-2013.	Упак.	432
4	Перчатки нитриловые, неопудренные, нестерильные смотровые, размер М	Единицы измерения: Пара (2 шт.). Описание: Нестерильное изделие, изготавливаемое из нитрила для использования в качестве защитного барьера на руках медицинского работника во время осмотра/лечения пациента или для других санитарных целей; внутренняя поверхность перчаток неопудрена, и они не содержат антибактериальных веществ/материалов. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер для защиты пациента/персонала от различной контаминации и минимизации риска аллергии на латекс. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осзания и удобства использования, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, устойчивость к проколам, эластичность) и однотипные размеры (т.е., сопоставимость размеров). Это изделие для одноразового использования. <u>Поверхность: Текстурированная.</u> Количество в упаковке: 100 пар. Наличие действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор) или действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие Евразийского экономического союза, выданного уполномоченным органом референтного государства. Товар должен соответствовать ГОСТ Р 52239-2004, ГОСТ 32337-2013. Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение в соответствии с ГОСТ Р 52239-2004, ГОСТ 32337-2013.	Упак.	121
5	Перчатки нитриловые, неопудренные, нестерильные смотровые, размер L	Единицы измерения: Пара (2 шт.). Описание: Нестерильное изделие, изготавливаемое из нитрила для использования в качестве защитного барьера на руках медицинского работника во время осмотра/лечения пациента или для других санитарных целей; внутренняя поверхность перчаток неопудрена, и они не содержат антибактериальных веществ/материалов. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер для защиты пациента/персонала от различной контаминации и минимизации риска аллергии на	Упак.	54

		<p>латекс. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осзания и удобства использования, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, устойчивость к проколам, эластичность) и однотипные размеры (т.е., сопоставимость размеров). Это изделие для одноразового использования.</p> <p><u>Поверхность: Текстурированная.</u> Количество в упаковке: 100 пар.</p> <p>Наличие действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор) или действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие Евразийского экономического союза, выданного уполномоченным органом референтного государства.</p> <p>Товар должен соответствовать ГОСТ Р 52239-2004, ГОСТ 32337-2013.</p> <p>Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение в соответствии с ГОСТ Р 52239-2004, ГОСТ 32337-2013.</p>		
6	Перчатки нитриловые, неопудренные, нестирильные смотровые, размер S	<p>Единицы измерения: Пара (2 шт.).</p> <p>Описание: Нестерильное изделие, изготавливаемое из нитрила для использования в качестве защитного барьера на руках медицинского работника во время осмотра/лечения пациента или для других санитарных целей; внутренняя поверхность перчаток неопудрена, и они не содержат антибактериальных веществ/материалов. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер для защиты пациента/персонала от различной контаминации и минимизации риска аллергии на латекс. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осзания и удобства использования, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, устойчивость к проколам, эластичность) и однотипные размеры (т.е., сопоставимость размеров). Это изделие для одноразового использования.</p> <p><u>Поверхность: Текстурированная.</u> Количество в упаковке: 100 пар.</p> <p>Наличие действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор) или действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие Евразийского экономического союза, выданного уполномоченным органом референтного государства.</p> <p>Товар должен соответствовать ГОСТ Р 52239-2004, ГОСТ 32337-2013.</p> <p>Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение в соответствии с ГОСТ Р 52239-2004, ГОСТ 32337-2013.</p>	Упак.	182

### 1. Требования к качеству и безопасности поставляемого Товара:

1.1. Товар должен соответствовать требованиям Решения Комиссии Таможенного союза от 16.08.2011 г. № 769 «О принятии технического регламента Таможенного союза «О безопасности упаковки» (вместе с "ТР ТС 005/2011. Технический регламент Таможенного союза. О безопасности упаковки")». Подтверждение соответствия Товара требованиям ТР ТС 005/2011 носит обязательный характер и осуществляется в форме декларирования соответствия. Декларация о соответствии представляется вместе с Товаром.

1.3. Соответствовать иным требованиям законодательства Российской Федерации для данного вида Товара.

1.4. Товар должен поставляться с соблюдением требований к их транспортировке, погрузке-разгрузке и хранению.

1.5. Товар должен поставляться в полном соответствии с требованиями, указанными в Таблице № 1 настоящего Технического задания.

## **2. Условия поставки Товара**

2.1. Поставка Товара должна быть выполнена качественно и в срок, с соблюдением всех требований документации на поставляемый Товар, а также с соблюдением требований техники безопасности, санитарно-технических норм, технических регламентов и других нормативных правовых актов (документов), предусмотренных законодательством Российской Федерации.

2.2. Товар поставляется в соответствии с товарной маркировкой завода-производителя и в заводской упаковке, в комплекте с сопроводительной документацией на Товар, если требованиями законодательства Российской Федерации предусмотрена сертификация поставляемого Товара, на такой Товар предоставляется сертификат соответствия/декларация о соответствии, а также иные документы, в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

2.3. Упаковка должна предохранять Товар от порчи во время транспортировки, погрузки, разгрузки и хранения.

2.4. Товар должен быть поставлен на условиях DDP на склад Заказчика согласно ИНКОТЕРМС 2020.

2.5. Вместе с Товаром Поставщик передает также заверенное надлежащим образом действующее регистрационное удостоверение на медицинское изделие, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор) или действующее регистрационное удостоверение на медицинское изделие Евразийского экономического союза, выданное уполномоченным органом референтного государства.

**Срок поставки Товара:** в течение 30 (тридцати) календарных дней со дня следующего за днем заключения Договора. Поставка Товара осуществляется в полном объеме, единой партией, частичная поставка Товара не допускается.

**Место поставки Товара:** 108819, г. Москва, поселение Московский, поселок Института полиомиелита, владение 8, корпус 1.

**Предполагаемые сроки проведения процедуры закупки:** апрель-май 2023 г.

### **Требования к качеству и безопасности товаров:**

Предлагаемый к поставке товар должен соответствовать требованиям и нормам, установленным нормативными документами, действующими в Российской Федерации.

### **Порядок поставки и приемки Товара**

Поставка Товара должна быть выполнена качественно и в срок, с соблюдением всех требований документации на поставляемый Товар, а также с соблюдением требований техники безопасности, санитарно-технических норм, технических регламентов и нормативных правовых документов, предусмотренных законодательством Российской Федерации.

Товар поставляется в соответствии с товарной маркировкой завода-производителя и в заводской упаковке, на упаковке должна быть нанесена ясно читаемая маркировка с указанием номера серии (партии), позволяющая идентифицировать Товар, в комплекте с сопроводительной документацией, а также иные документы, в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

Упаковка должна предохранять Товар от порчи во время транспортировки, погрузки, разгрузки и хранения.

**Порядок оплаты:** в течение не более 7 (семи) рабочих дней после даты подписания Заказчиком документа о приемке Товара, аванс не предусмотрен.

### **В стоимость товара включается:**

В стоимость Товара включены: приобретение/изготовление Товара Поставщиком; тара, упаковка Товара; доставка Товара в адрес Заказчика; погрузочно-разгрузочные работы; исполнение гарантийных обязательств; расходы по страхованию, налоги, пошлины, сборы и иные обязательные платежи, иные затраты, связанные с поставкой, приобретением/изготовлением Поставщиком Товара.

### **Требования к сроку и объему предоставления гарантий:**

На Товар Поставщик устанавливает гарантийный срок 12 (двенадцать) месяцев, но не

менее чем гарантийный срок, установленный заводом-производителем. Днем начала гарантийного срока поставленного Товара является день получения Товара и подписания Сторонами товарной накладной. Поставщик по требованию Заказчика обязан заменить товар ненадлежащего качества в течение срока, согласованного с Заказчиком. Расходы, связанные с обратной транспортировкой некачественного Товара, несёт Поставщик.

**Особенности:** Процедура закупки будет проводиться в соответствии с требованиями Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Закон).

Ответ должен содержать срок действия предлагаемой цены и расчет цены товара, срок поставки Товара. В частности, из содержания предложения должны однозначно определяться цена единицы товара, описание товара, включая технические характеристики, и общая цена договора на условиях, указанных в настоящем запросе.

Ответы должны быть поданы с «16» марта 2023 г. по «21» марта 2023 г. включительно по адресу: [umto@chumakovs.su](mailto:umto@chumakovs.su). Ответ должен иметь реквизиты Поставщика, печать и подпись.

*Проведение данной процедуры сбора информации не влечет за собой возникновения каких-либо обязательств заказчика.*

Первый заместитель  
генерального директора

  
А.Ю. Афонин