

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))**

Адрес места нахождения: улица Кржижановского, дом 29,  
корпус 5, помещение I, комната № 6, город Москва, 117218

Почтовый адрес: поселение Московский, посёлок Института  
полиомиелита, домовладение 8, корпус 1, город Москва, 108819

Тел./факс (495) 841-90-02; (495) 549-67-60

E-mail: sue\_polio@chumakovs.su; www.chumakovs.ru

ОКПО 01895045, ОГРН 1167746624847,

ИНН/КПП 7751023847/772701001

29.11.2024

№ 2913

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 реагентов для научных исследований (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

№	Наименование	Характеристики	Ед. изм.	Кол-во
1	Седьмой международный стандарт ВОЗ на вакцину против бешенства, 16/204, NIBSC или эквивалент.	Международный стандарт на антирабическую вакцину используется при стандартизации антирабической вакцины в тестах на активность, на эффективность у мышей и в исследованиях in vitro на содержание гликопротеинов. 7-й международный стандарт должен быть получен из клеток Vero. Содержит человеческий альбумин в качестве стабилизатора. Отсутствие РНК: вирус гепатита В (HBsAg), анти-ВИЧ, вирус гепатита С (HCV). Для использования в тестах на эффективность у мышей доза должна составлять: не менее 8,9 МЕ/ампула (при разведении в 1 мл дистиллированной воды). Для использования в иммуноферментном анализе на содержание гликопротеинов доза должна составлять: не менее 2,5 МЕ/ампула (5,0 МЕ/мл, если содержимое разведено в 0,5 мл дистиллированной воды). Для определения содержания гликопротеинов в сыворотке крови, используемой при ППР, доза	Шт.	5

		<p>должна составлять: не менее 2,9 МЕ/ампула (5,8 МЕ/мл, если содержимое разведено в 0,5 мл дистиллированной воды).</p> <p>Препарат должен быть расфасован в ампулы и подвергнут сублимационной сушке. Каждая ампула содержит сублимированный остаток не менее 0,5 мл аликвоты коммерческой вакцины против бешенства, содержащей инактивированный вирус Питмана Мура, выращенный в клетках Vero.</p>		
2	<p>Третий международный стандарт ВОЗ на антирабический иммуноглобулин 19/244, NIBSC или эквивалент</p>	<p>Международный стандарт используется для калибровки и гармонизации серологических анализов, выявляющих нейтрализующие антитела против вируса бешенства с помощью теста на ингибирование очага (RFFIT) и на нейтрализацию вируса флуоресцентными антителами (FAVN). Третий международный стандарт ВОЗ содержит человеческий антирабический иммуноглобулин (HRIG)</p> <p>Отсутствие РНК: вирус гепатита В (HBsAg), анти-ВИЧ, вирус гепатита С (HCV).</p> <p>Для использования в анализе быстрого ингибирования фокусов флуоресценции (RFFIT), доза должна составлять не менее 164 МЕ/ампула.</p> <p>Для определения связывающих антител с помощью иммуноферментного анализа крови, доза должна составлять не менее 128 МЕ/ампула.</p> <p>Вес сухого наполнения в ампуле составляет не менее 0,46%</p> <p>Каждая ампула содержит сублимированный эквивалент не менее 0,5 мл лекарственной субстанции человеческого антирабического иммуноглобулина (HRIG). Материал должен быть изготовлен с использованием единиц plasma, собранных у вакцинированных доноров.</p>	Шт.	3
3	<p>Первый международный стандарт ВОЗ инактивированная полиовакцина Сабина (sIPV) 17/160, NIBSC или эквивалент</p>	<p>Международный стандарт используется для определения антигенного содержания вируса sIPV с помощью анализов in vitro.</p> <p>Препарат представляет собой жидкую трехвалентную смесь инактивированных формальдегидом одновалентных пулов вируса полиовируса Сабина 1, 2 и 3 типов.</p> <p>В ампуле не менее 100 ЕД/мл для полиовируса 1-го типа.</p> <p>В ампуле не менее 100 ЕД/мл для полиовируса 2-го типа.</p> <p>В ампуле не менее 100 ЕД/мл для полиовируса 3-го типа.</p> <p>Где, ЕД/мл - Единица D-антигена Сабина на миллилитр.</p> <p>В каждой ампуле содержится: не менее 0,5 мл инактивированной полиовакцины Сабина.</p>	Шт.	5



4	Международный стандарт для инактивированной полиомиелитной вакцины (IPV) 12/104, NIBSC или эквивалент.	<p>Международный стандарт подходит для определения антигенного содержания вируса sIPV с помощью анализов in vitro.</p> <p>Препарат представляет собой жидкую трехвалентную смесь инактивированных формальдегидом моновалентных пулов полиовируса типа 1 Махони (Mahoney), полиовируса типа 2 (MEF) и полиовируса типа 3 Саукетт (Saukett).</p> <p>Отсутствие сывороточного альбумина. Этот стандарт предназначен для использования с инактивированной полиомиелитной вакцины, изготовленной из диких штаммов вируса полиомиелита, изготовленной из штаммов Сабина.</p> <p>В ампуле не менее 277 единиц антигена D на мл для антигена типа 1.</p> <p>В ампуле не менее 65 единиц антигена D на мл для антигена типа 2.</p> <p>В ампуле не менее 248 единиц антигена D на мл для антигена типа 3.</p> <p>Стандарт используется для калибровки лабораторных референтных реагентов, которые будут использоваться в анализах in vitro для определения антигенного содержания инактивированных полиовирусных вакцин.</p> <p>Материал поставляется в своем окончательном формате и не должен быть дополнительно разбавлен.</p>	Шт.	5
---	--	---	-----	---

**Срок поставки Товара:** \_\_\_ (\_\_\_\_\_) календарных дней со дня, следующего за днем заключения Договора. *Срок поставки Товара необходимо указать в коммерческом предложении.*

**Место поставки Товара:** 108819, г. Москва, поселение Московский, поселок Института полиомиелита, дом 8, корпус 1, ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита).

**Предполагаемые сроки проведения процедуры закупки:** декабрь 2024 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:** не более 7 (семи) рабочих дней с даты приемки Товара и 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, уплата таможенных и иных пошлин, налоги, сборы, другие обязательные платежи и 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. 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 «29» ноября 2024 г. по «04» декабря 2024 г. включительно по адресу: [umto@chumakovs.ru](mailto:umto@chumakovs.ru). Ответ должен иметь реквизиты Поставщика, печать и подпись.

*Рекомендуем в теме письма указать номер запроса коммерческих предложений.*

*В коммерческом предложении обязательно должны быть реквизиты: номер и дата.*

*Проведение данной процедуры сбора информации не влечёт за собой возникновения каких-либо обязательств Заказчика.*

*При наличии технических ошибок и неточностей при описании Товара просим сообщить Заказчику.*

*Если основные условия исполнения Договора отличаются от предложенных – просим сообщить Заказчику в Коммерческом предложении.*

Начальник управления материально-технического обеспечения ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»  
(Институт полиомиелита) (по Доверенности от 09.01.2024 г. № 9)

  
Т.В. Чемерис