

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 юридического лица: Улица Кржижановского, дом 29,
корпус 5, этаж 3, помещение 1, комната № 6, вн.тер.г. муниципальный
округ Котловка, город Москва, 117218

Почтовый адрес: посёлок Института Полиомиелита, дом 8, корпус 1,
вн.тер.г. муниципальный округ Филимонковский,
город Москва, 108819

Тел./факс (495) 841-90-02; (495) 549-67-60
E-mail: sne.roiio@chumakovs.ru; www.chumakovs.ru
ОКПО 01895045, ОГРН 1167746624847,
ИНН/КПП 775102384/772701001

09.04.2026

№ 09/12

Запрос о предоставлении коммерческих предложений

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита) планирует проведение закупки реагентов для научных исследований (далее – Товар) в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» и Положением о закупке Федерального государственного автономного научного учреждения «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), утвержденным 27.05.2022 № 8, Протоколом от 16.09.2022 № 10, Протоколом от 30.03.2023 № 2, Протоколом от 27.06.2024 № 4, Протоколом от 18.09.2024 № 5, Протоколом от 20.12.2024 № 6, Протоколом от 28.03.2025 № 2, Протоколом от 26.06.2025 № 3, Протоколом от 26.06.2026 № 3 (далее – Положение о закупке).

Предполагаемые сроки проведения закупки: июль - август 2026 года.

Поставщикам (Исполнителям, Подрядчикам),
заинтересованным в поставке товара (выполнении
работ, оказании услуг)

Просим предоставить информацию о стоимости Товара/выполнении Работ/оказании Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг) указанного/указанных в Таблице № 1.

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)	Ед. изм.	Ко л-во	Код ОКПД2	Предоставление национального режима (установление запрета/ограничений/преимуществ) ¹
1	2'-С-метилцитидин Представляет собой нуклеозидный ингибитор полимеразы NS5B вируса гепатита С. Чистота (ВЭЖХ): не менее 99,90%. Молекулярная масса: 257,24 г/моль. Идентификация методом протонного ядерного магнитного резонанса: должна соответствовать структуре. Идентификация методом жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием: должна соответствовать структуре. Мишень: вирус гепатита С. Направление действия: противовирусное. ЕС ₅₀ в клетках репликона дикого типа: 1,85 мкмоль/л. Растворимость in vitro: - в диметилсульфоксиде требуется ультразвуковая обработка: не менее 100 мг/мл; - в воде: не менее 50 мг/мл. Растворимость in vivo: - в фосфатно-солевом буфере, прозрачный раствор: не менее 50 мг/мл; - в системе 10% диметилсульфоксид, 40% полиэтиленгликоль 300, 5% полисорбат 80, 45% физиологический раствор, прозрачный раствор: не менее 2,5 мг/мл. Внешний вид: твердое вещество. Фасовка: не менее 25 мг.	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

¹ Национальный режим предоставляется в соответствии со статьей 3.1-4 Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Федеральный закон № 223-ФЗ) и постановлением Правительства РФ от 23.12.2024 № 1875 «О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Постановление № 1875).

2	Поликлональные козы антигела к IgG (H+L) альфаки, конъюгированные НРР	Представляет собой лиофилизированный препарат поликлональных вторичных козых антигел к иммуноглобулину G альфаки, специфичных к тяжёлым и лёгким цепям IgG, конъюгированных с пероксидазой хрена. Формат антигел: цельная молекула IgG. Конъюгат: пероксидаза хрена, очищенная из корня хрена. Концентрация антигел (после восстановления): не менее 0,8 мг/мл. Специфичность: антигела должны реагировать с целевой молекулой IgG альфаки и IgG реактивности должна быть направлена к Fc-области иммуноглобулина. Антигела не рекомендованы для детекции VHH-антигел. Антигела к неиммуноглобулиновым сывороточным белкам не должны выделяться. Возможна перекрёстная реактивность с иммуноглобулинами других видов. Очистка: иммуноаффинная хроматография с использованием антигенов, иммобилизованных на агарозных гранулах. Буферный состав стабилизатор: бычий сывороточный альбумин 15 мг/мл, свободный от IgG и протеаз. Консервант: отсутствует; применение азида натрия в качестве консерванта не допускается, поскольку консервант существенно ингибирует ферментативную активность пероксидазы хрена. Рабочие разведения: - для иммуногистохимии и иммуноцитохимии в диапазоне: не уже 1:500-1:5 000; - для иммуноферментного анализа и Вестерн-блоттинга с хромогенными субстратами в диапазоне: не уже 1:5 000 - 1:100 000; - для Вестерн-блоттинга с хемилюминесцентными субстратами в диапазоне: не уже 1:10 000 - 1:200 000. Назначение: вторичные антигела для иммунодетекции IgG альфаки и IgG ламы в иммуногистохимии, иммуноцитохимии, иммуноферментном анализе и вестерн-блоттинге. Лиофилизированный препарат восстанавливается дистиллированной водой объёмом: не менее 1,0 мл. Стабильность после восстановления в виде неразведённого раствора при 2-8 °С: не менее 6 недель. Фасовка: не менее 1 мл.	шт	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Моноклональные мышинные антигела к белку gp64 бакуловируса, клон AcV5	Представляет собой препарат моноклональных мышинных антигел класса IgG2b каппа, к клон: AcV5. Хозяин: мышь. Клональность: моноклональные антигела. Изотип: IgG2b каппа. Иммуноген: внеклеточный неокислорождённый вирус AcNPV (Autographa californica nuclear polyhedrosis virus, источник белка gp64). Специфичность: антигела предназначены для детекции оболочечного белка gp64 бакуловируса происхождения AcNPV.	шт	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

4	Поликлональные кроличьи антитела к IgG козы, тяжелые и легкие цепи, конъюгированные	Концентрация антител: не менее 200 мкг/мл. Буферный состав: фосфатно-солевой буфер с содержанием азиды натрия не более 0,1% и желатина 0,1%. Молекулярная масса целевого белка gr64 в диапазоне: не шире 64 - 67 кДа. Применение: Вестерн-блоттинг и иммунопреципитация. Функциональная характеристика: антитела должны выявлять рекомбинантный gr64 АсNPV методом Вестерн-блоттинга. Внешний вид: жидкость. Фасовка: не менее 200 мкг/мл.		
	Представляет собой препарат вторичных кроличьих поликлональных антител класса IgG к иммуноглобулину G козы, специфичных к тяжелым и легким цепям молекулы иммуноглобулина, ковалентно конъюгированных с пероксидазой хрена для ферментативной хемилюминесцентной и колориметрической детекции. Хозяин: кролик. Выловая мишень: коза. Целевой изотип: IgG. Специфичность: тяжелые и легкие цепи иммуноглобулина G козы. Клональность: поликлональные антитела. Конъюгат: пероксидаза хрена. Очистка: аффинная очистка; антитела должны быть получены из моноспецифической антисыворотки методом иммуноаффинной хроматографии с использованием твердофазной адсорбцией для удаления нежелательной перекрестной реактивности. Концентрация белка: не менее 2 мг/мл. Применение: Вестерн-блоттинг, иммуноферментный анализ, хемилюминесцентная детекция белков и антигенов при использовании первичных козьих антител. Рабочее разведение: - для иммуноферментного анализа в диапазоне: не шире от 1:50000 до 1:100000; - для вестерн-блоттинга в диапазоне: не шире от 1:5000 до 1:20000. Требования к аналитической валидации: пригодность для выявления очищенного иммуноглобулина G козы в иммуноферментном анализе; пригодность для выявления цельных белков в лизатах клеток методом вестерн-блоттинга при восстановительных условиях; совместимость с субстратами пероксидазы хрена, включая TMB и ECL-системы. Буфер хранения: раствор должен содержать бычий сывороточный альбумин 1%, хлорид натрия 0,88%, фосфат калия 0,424%, сульфат гептамина 0,01% в качестве консерванта. Внешний вид: жидкость. Фасовка: не менее 1 мл.	шт	1	20.59.52. 194
				Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

5	Поликлональные кроличьи антитела к белку VP1 норовируса Представляет собой препарат неконъюгированных поликлональных кроличьих антител класса IgG к белку VP1 норовируса. Хозяин: кролик. Клональность: поликлональные антитела. Изотип: IgG. Иммуноген: синтетический пептид белка VP1 норовируса штамма Hu/GIP.4/Sydney/NSW0514/2012/AU. Видовая/таксономическая реактивность: норовирус. Специфичность: антитела получены к VP1 норовируса GIP.4. Перекрёстная реактивность с VP1 норовируса GIP.17: отсутствует. Очистка: антиген-аффинная хроматография. Конъюгация: отсутствует. Концентрация: не менее 0,72 мг/мл. Буферный состав: фосфатно-солевой буфер с добавлением глицерина 20%. Консервант: ProClin 300: не более 0,025%. Применение: Вестерн-блоттинг. Разведение для Вестерн-блоттинга в диапазоне: не шире 1:1000 - 1:10000. Внешний вид: жидкость. Фасовка: не менее 100 мкл.	шт	2	20,59,52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
6	Моноклональные мышинные антитела к неструктурному белку NS3 вируса клещевого энцефалита Представляет собой препарат моноклональных мышинных антител, специфичных к неструктурному белку NS3 вируса клещевого энцефалита. Антигенная специфичность: неструктурный белок NS3 вируса клещевого энцефалита. Клон: 18B2. Изотип: иммуноглобулин G1. Хозяин: мышь. Способ получения: продуцирование мышинными гибридомными клеточными линиями in vivo. Метод очистки: аффинная хроматография на белке А. Препарат должен быть очищен от основных белковых примесей культурального и биологического происхождения методом селективного связывания иммуноглобулинов с белком А. Функциональное назначение: использование в качестве специфического иммунореактанта для выявления, связывания и аналитического исследования антигенных детерминант неструктурного белка NS3 вируса клещевого энцефалита. Область применения: иммунохимические исследования, разработка и оптимизация диагностических тест-систем, контроль специфичности иммунологических реакций, исследование белков вируса клещевого энцефалита. Фасовка: не менее 2 мл.	шт	5	20,59,52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

7	Моноклональные мышиные антитела к неструктурному белку NS5 вируса клещевого энцефалита	Представляет собой препарат моноклональных мышиных антител, специфичных к неструктурному белку NS5 вируса клещевого энцефалита. Антигенная специфичность: неструктурный белок NS5 вируса клещевого энцефалита. Клон: 23G2. Изотип: иммуноглобулин G1. Хозяин: мышь. Способ получения: продуцирование мышиными гибридомными клеточными линиями in vivo. Метод очистки: аффинная хроматография на белке А. Препарат должен быть очищен методом аффинного выделения иммуноглобулинов с использованием белка А, обеспечивающего селективное связывание Fc-фрагмента иммуноглобулинов класса G. Функциональное назначение: применение в качестве специфического иммунореагента для выявления и исследования неструктурного белка NS5 вируса клещевого энцефалита. Область применения: иммунохимический анализ, исследование антигенной структуры вируса клещевого энцефалита, разработка лабораторных диагностических систем, подбор пар антител и контроль иммунореактивности вирусных антигенов. Требование к специфичности: антитела должны быть направлены против NS5-антигена вируса клещевого энцефалита и относиться к заявленному клону 23G2. Фасовка: не менее 2 мл.	шт	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
8	Смесь мышиных моноклональных антител к вирусу полиомиелита	Представляет собой смесь первичных мышиных моноклональных антител к вирусу полиомиелита в форме асцитической жидкости. Биологический источник: мышь. Тип антител: первичные антитела. Клональность: моноклональные антитела. Клоны: 583-G8-G2-A4, 591-B1-H7-D1, 613-F1-B5-E5. Изотип: IgG. Видовая реактивность: человек. Реактивность к антигену: полиовирус 1, 2 и 3 типов. Метод применения: иммунофлуоресценция. Разведение для непрямого иммунофлуоресцентного анализа в диапазоне: не шире от 1:400 до 1:400. pH буфера для разведения в диапазоне: не шире от 7,5-8,0. Внешний вид: асцитическая жидкость. Фасовка: не менее 100 мкл.	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
9	Поликлональные козы антитела к IgG (H+L) кролика, конъюгированные с HRP	Представляет собой готовый к применению препарат вторичных поликлональных антител к иммуноглобулинам G кролика, конъюгированных с пероксидазой хрена (HRP). Антитела должны быть получены в организме козы и очищены методом иммуноаффинной хроматографии с использованием иммобилизованных антигенов. Специфичность: связывание с тяжёлыми и лёгкими цепями всех подклассов иммуноглобулинов G кролика. Тип антител: вторичные поликлональные антитела.	шт	6	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

					Конъюгат: пероксидаз хрена (HRP). Концентрация: не менее 1 мг/мл. Рабочее разведение для методов вестерн-блоттинга, дот-блоттинга и иммуноферментного анализа: не менее 1:2500. Область применения: Вестерн-блоттинг, иммуноферментный анализ, дот-блоттинг. Функциональная характеристика: антитела должны обеспечивать детекцию кроличьих первичных антител посредством связывания с тяжёлыми и лёгкими цепями иммуноглобулинов G кролика с последующей ферментативной визуализацией сигнала. Допускается наличие ограниченной видоизменяемой и антигензависимой перекрёстной реактивности в отдельных экспериментальных системах. Внешний вид: раствор. Фасовка: не менее 300 мкл.	(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
10	Мышьные Моноклональные антитела к вирусу жёлтой лихорадки	Представляют собой мышьные моноклональные антитела к вирусу жёлтой лихорадки в форме аспитной жидкости. Клон: 2D12.A. Клональность: моноклональные антитела. Биологический источник: мышь. Изотип: IgG2a. Видовая реактивность: человек. Иммуноген: штамм 17D вируса жёлтой лихорадки. Применение: нейтрализация, реакции торможения гематтлотинации. Рабочее разведение для нейтрализации штамма Asibi вируса жёлтой лихорадки в диапазоне: не шире 1:1000-1:3000. Рабочее разведение для реакции торможения гематтлотинации в диапазоне: не шире 1:3000-1:6000. Специфичность: реагирует с белком оболочки дикого штамма Asibi и вакцинных штаммов вируса жёлтой лихорадки; не нейтрализует штамм Asibi; перекрёстная реактивность с другими флавивирусами не продемонстрирована. Внешний вид: аспитная жидкость. Фасовка: не менее 100 мкл.	шт	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
11	Моноклональные мышинные антитела к вирусу гепатита E, клон 5F3	Представляют собой моноклональные мышинные антитела к вирусу гепатита E, клон 5F3. Хозяин: мышь. Изотип: IgG2b. Клональность: моноклональные антитела. Клон: 5F3. Очистка: аффинная очистка с использованием белка A. Специфичность: должны распознавать капсидный белок вируса гепатита E генотипа 3; не должны реагировать с капсидным белком вируса гепатита E крысы. Концентрация: не менее 1 мг/мл. Применение: иммуноферментный анализ, иммуноцитохимия и иммунофлуоресценция, вестерн-блоттинг.	шт	4	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Разведение: - для иммуноферментного анализа в диапазоне: не шире от 1:1000 до 1:10000; - для иммуноцитохимии и иммунофлуоресценции в диапазоне: не шире от 1:20 до 1:50; - для вестерн-блоттинга в диапазоне: не шире от 1:500 до 1:2000. Состав буфера хранения: фосфатно-солевой буфер, pH 7,2-7,4, азид натрия 0,1% в качестве консерванта. Внешний вид: жидкость. Фасовка: не менее 100 мкг.					
12	SCR7 пирозин	Чистота (ВЭЖХ): не менее 98%. Молекулярная масса: 332,38 г/моль. Растворимость в диметилсульфоксиде при концентрации: не менее 10 мг/мл. Содержание воды: не более 2,0 моль. Назначение: ингибитор ДНК-лигазы IV; ингибитор неомологичного соединения концов ДНК при CRISPR/Cas9-опосредованном редактировании генома. Биохимическое действие: повышает эффективность CRISPR-Cas9-опосредованного редактирования генома; эффект зависит от типа клеток и экспериментального контекста. Происхождение вещества: продукт спонтанной циклизации SCR7. Внешний вид: порошок. Фасовка: не менее 5 мг.	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)	
13	Раствор пирата натрия для демаскировки антигенов	Представляет собой 10-кратный концентрированный раствор пирата натрия, предназначенный для теплоиндуцированной демаскировки эпителий перед иммуногистохимическим окрашиванием формалином фиксированных парафиновых срезов тканей. Рабочий раствор после разведения деионизированной водой должен представлять собой раствор пирата натрия pH 6,0 и с концентрацией: не менее 10 мМ. Назначение: восстановление антигенности белков, модифицированных при формалиновой фиксации тканей, перед проведением иммуногистохимического анализа. Концентрат должен разводиться деионизированной водой до 1-кратного рабочего раствора в соотношении 1:10. Совместимые методы нагрева: микроволновая печь, водяная баня. Область применения: иммуногистохимическое окрашивание формалином фиксированных парафиновых срезов тканей. Внешний вид: раствор. Фасовка: не менее 1000 мл.	шт	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)	
14	Буферная смесь трис(гидроксиэтил)аминометана и трис(гидроксиэтил)амин	Представляет собой предварительно смешанную кристаллическую буферную смесь оснований трис(гидроксиэтил)аминометана и гидрохлорида трис(гидроксиэтил)аминометана для приготовления буфера с заданным pH. Средняя молекулярная масса: 150,6 г/моль. Форма: кристаллический порошок.	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875	

инометана гидрохлорида	Пригодность: культура клеток млекопитающих. pH 0,1 моль/л раствора при 25 °С: 7,50. Рабочий диапазон pH: не шире 7,0 - 9,0. Растворимость в воде (раствор прозрачный, бесцветный): 0,66 г/мл. Содержание примесей: - ДНКазы: не обнаружена; - РНКазы: не обнаружена; - протеаза: не обнаружена; - ник-активность: не обнаружена; - эндотоксины: не обнаружена; - общее количество аэробных микроорганизмов: не более 0,1 ЕУ/мл; - Аzo поглощение УФ-излучения: не более 100 КОЕ/г; - вода по Карлу Фишеру: не более 0,05; - тяжёлые металлы в пересчёте на Pb: не более 5 ppm. Назначение: производство диагностических анализов, приготовление 0,1 моль/л раствора без дополнительной корректировки pH. Внешний вид: кристаллический порошок. Расовка: не менее 100 г.		(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
15 Рекомбинантные моноклональные кроличьи антитела к белку оболочки вируса жёлтой лихорадки (штамм 17D)	Представляет собой рекомбинантные моноклональные кроличьи антитела к белку оболочки (Е protein) вируса жёлтой лихорадки, штамм 17D, некониютированные. Видовая реактивность: вирус. Хозяин: кролик. Изотип: IgG. Экспрессионная система: клетки НЕК293. Клональность: моноклональные рекомбинантные антитела. Клон: NL2409. Иммуноген: рекомбинантный фрагмент белка оболочки вируса жёлтой лихорадки штамма 17D. Концентрация: не менее 1 мг/мл. Очистка: аффинная очистка с использованием белка А. Буфер хранения: фосфатно-солевой буфер PBS. Консервант: отсутствует. Применение: WB (Вестерн-блот). Рабочее разведение для WB в диапазоне: не шире 1:500 - 1:3000. Белок-мишень должен представлять собой поверхностный вирусный гликопротеин, участвующий в связывании вирусной частицы с рецепторами клетки-хозяина и обеспечивающий проникновение вируса посредством мембранного слияния. Белок оболочки вируса жёлтой лихорадки должен являться основным антигенным компонентом прионды для исследований механизмов вирусной инфекции, анализа экспрессии белков флавириусов, иммуноблоттинга вирусных лизатов и оценки иммунного ответа к вирусу	шт 1 20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		жёлтой лихорадки. Антитела должны распознавать белок оболочки вакцинного штамма 17D вируса жёлтой лихорадки. Внешний вид: жидкость. Фасовка: не менее 100 мкл.				
16	Поликлональные кроличьи антитела к белку оболочки вируса жёлтой лихорадки	Представляет собой поликлональные кроличьи антитела к белку оболочки (E protein) вируса жёлтой лихорадки (штамм 17D), неконъюгированные. Видовая реактивность: вирус. Хозяин: кролик. Изотип: IgG. Клональность: поликлональные антитела. Иммуноген: рекомбинантный белок, содержащий аминокислотную последовательность центральной области белка оболочки вируса жёлтой лихорадки штамма 17D. Концентрация: не менее 1,25 мг/мл. Очистка: аффинная хроматография по антигену. Буфер хранения: фосфатно-солевой буфер PBS, pH 7, содержащий 20% глицерина. Применение: WB (Вестерн-блот). Рабочее разведение для WB в диапазоне: не шире 1:500 - 1:3000. Белок-мишень должен представлять собой поверхностный вирусный гликопротеин, слияние при проникновении вируса в клетку. Белок оболочки вируса жёлтой лихорадки должен являться основным структурным и иммунодоминантным антигеном вируса, участвующим в индукции вируснейтрализующих антител и формировании противовирусного иммунного ответа. Антитела должны быть пригодны для исследований флавириусов, иммуноблоттинга вирусных белков, анализа экспрессии вирусных антигенов, изучения иммунного ответа к вирусу жёлтой лихорадки, а также для фундаментальных исследований в области вирусологии, иммунологии и вакцинологии. Вирус жёлтой лихорадки должен относиться к роду <i>Flavivirus</i> семейства <i>Flaviviridae</i> и содержать одноцепочечную РНК положительной полярности. Белок оболочки должен взаимодействовать с иммунной системой хозяина. Внешний вид: жидкость. Фасовка: не менее 100 мкл.	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
17	Атароза с низкой температурой плавления для электрофореза нуклеиновых кислот	Представляет собой высокоочищенную атарозу с низкой температурой плавления, предназначенную для разделения и выделения фрагментов ДНК и РНК методом геле-электрофореза. Химическая природа: полисахарид. Применение: электрофорез нуклеиновых кислот, выделение и очистка фрагментов ДНК и РНК после электрофореза, блоттинг, манипуляции с фрагментами нуклеиновых кислот в геле, культивирование клеток и тканей, вирусные плаце-анализы, белковый электрофорез, реакция Оухтерлони, радиальная иммунодиффузия.	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Диапазон разделяемых фрагментов: не уже 100 - 30000 пар оснований. Температура плавления: не более 65,5 °С. Температура гелеобразования (1,5% раствор) в диапазоне: не шире 24,0 - 30,0 °С. Раствор должен сохранять текучесть при 37 °С и быстро образовывать гель при температуре ниже 25 °С. Прочность геля (1%): не менее 200 г/см. Электроосмос (ЕЕО): не более 0,15 -Мг. Содержание сульфатов: не более 0,10%. Массовая доля влаги: не более 10,0%. ДНКазы и РНКазы не должны обнаруживаться. Агароза должна обеспечивать высокую механическую прочность геля, снижение ломкости и возможность эффективного выделения фрагментов нуклеиновых кислот без их выделения ДНК и РНК после электрофоретического разделения. Совместимость: агарозные гели. Форма выпуска: порошок. Внешний вид: мелкодисперсный однородный порошок. Фасовка: не менее 100 г.				
18	Бычий сывороточный альбумин, фракция V, раствор для клеточной культуры	Представляет собой стерильный раствор бычьего сывороточного альбумина фракции V в фосфатно-солевом буфере, предназначенный для применения в клеточных культурах и молекулярно-биологических исследованиях. Концентрация альбумина: не менее 7,5 г/100 мл. Основа раствора: фосфатно-солевой буфер PBS. Значение pH в диапазоне: не шире 6,0 - 8,0. Применение: культивирование клеток млекопитающих, приготовление питательных сред, стабилизация белков и ферментов, блокирование неспецифического связывания в иммунологических методах, приготовление буферных растворов и разведение биомолекул. Продукт должен быть пригоден для работы с клетками млекопитающих. Белок должен представлять собой сывороточный альбумин фракции V, полученный из сыворотки крови крупного рогатого скота. Раствор должен обеспечивать стабилизацию биологически активных молекул и снижение неспецифической адсорбции на поверхностях лабораторной посуды. Форма выпуска: жидкость. Внешний вид: прозрачный раствор светло-жёлтого цвета. Фасовка: не менее 100 мл.	шт	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
19	Аммоний тиоцианат	Чистота (Аргентометрическое титрование): не менее 98,5%. Молекулярная масса: 76,12 г/моль. Температура плавления в диапазоне: не шире 152 - 154 °С. Плотность: 1,15 г/см³. Растворимость в воде при 20 °С: не менее 76,1 г/л. Водородный показатель 5% водного раствора при 25 °С в диапазоне: не шире 4,5 - 6,0.	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

		Содержание нерастворимых веществ: не более 0,005%. Содержание хлоридов: не более 0,005%. Содержание сульфатов: не более 0,005%. Содержание тяжёлых металлов (в пересчёте на свинец): не более 0,0005%. Содержание железа: не более 0,0003%. Остаток после прокаливания в пересчёте на сульфат: не более 0,025%. Содержание веществ, расходуемых йод: не более 0,004 мэкв/г. Назначение: аналитическая химия, лабораторные исследования, приготовление реактивов и буферных растворов. Внешний вид: белый кристаллический порошок без запаха. Фасовка: не менее 1 кг.			(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
20	β-Циклодекстрин	Чистота (ВЭЖХ): не менее 95,00%. Молекулярная масса: 1134,98 г/моль. Растворимость в 1 мл воды: не менее 10 мг. Идентификация: инфракрасный спектр должен соответствовать стандартному спектральному профилю. Удельное вращение при $c = 1\%$ в воде, 20 °С, в пересчёте на безводное вещество в диапазоне: не шире от +160,00° до +166,00°. Содержание воды (титрование по Карлу Фишеру): не более 14,00%. Назначение и область применения: циклодекстриновый реагент для лабораторных, химико-аналитических и биохимических исследований, применимый для комплексобразования с органическими молекулами. Фасовка: не менее 100 г.	шт 1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
21	Галидесивир	Чистота (жидкостная хроматография с масс-спектрометрическим детектированием): не менее 99,29%. Молекулярная масса: 265,27 г/моль. Идентификация методом протонного ядерного магнитного резонанса: должна соответствовать структуре. Идентификация методом жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием: должна соответствовать структуре. Представляет собой аналог аденозина и противовирусный агент прямого действия, нарушающий активность вирусной РНК-зависимой РНК-полимеразы. Мишени: филовирусы, синтез ДНК и РНК, SARS-CoV. Активен in vitro против РНК-вирусных патогенов, включая филовирусы, MERS-CoV, SARS-CoV и SARS-CoV-2; ингибирует отдельные РНК-вирусы с отрицательной полярностью генома с EC_{50} в диапазоне: не уже от 3 до 68 мкмоль/л. Механизм действия: клеточные киназы фосфорилируют соединение до трифосфата, вирусные РНК-полимеразы включают монофосфатный нуклеотид в растущую цепь РНК, что вызывает преждевременное прекращение цепи.	шт 1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Активность in vitro: ингибирует инфекцию клеток Vero вирусом желтой лихорадки; EC ₅₀ в тесту поглощения нейтрального красного: 8,3 мкг/мл, 24,5 мкмоль/л. Растворимость in vitro в воде (требуется ультразвуковая обработка): не менее 100 мг/мл. Внешний вид: твердое вещество. Фасовка: не менее 1 мг.					
22	Высокоточная ДНК-полимераза для ПЦР	Представляет собой высокоточную термостабильную ДНК-полимеразу для проведения высокоспецифичной полимеразной цепной реакции (ПЦР) с низкой частотой ошибок при амплификации ДНК. Должен обладать точностью амплификации: - по сравнению с классической Taq-ДНК-полимеразой: не менее чем в 52 раза выше; - по Полимераза должна обладать корректирующей 3'→5' экзонуклеазной активностью. Концентрация фермента в диапазоне: не шире 1,8 - 2,2 ЕД/мкл. Активность фермента: одна единица активности должна катализировать включение 10 нмоль дезоксирибонуклеотидов в полинуклеотидную цепь при 74 °С за: не менее 30 минут. Hot Start модификация: отсутствует. Скорость амплификации высокая, с длительностью элонгации в диапазоне: не шире 15 - 30 секунд/кб. Максимальная длина амплифицируемых фрагментов: не менее 20 kb. Производительность при работе с GC-богатыми матрицами: высокая. Полимераза должна обеспечивать устойчивую амплификацию сложных и GC-богатых матриц, высокую эффективность реакции при наличии ингибиторов ПЦР. Реакционный формат: отдельные компоненты. Состав одной упаковки: - ДНК-полимераза: не менее 0,5 kU, - 5X буфер HF: не менее 9 мл, - 5X буфер GC: не менее 3 мл, - раствор MgCl ₂ 50 mM: не менее 3 мл, - DMSO: не менее 0,5 мл. Буферы HF и GC при конечной концентрации 1X должны обеспечивать содержание MgCl ₂ : не менее 1,5 mM. Применение: высокоточная ПЦР, стандартная ПЦР, клонирование, подготовка матриц для ПЦР, микрочиповые технологии, амплификация GC-богатых последовательностей. Полимераза должна обеспечивать получение: - специфических продуктов амплификации из геномной ДНК человека длиной: не менее 7,5 kb, - фрагментов из ДНК фага λ длиной: не менее 20 kb.	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)	

		Контроль эндотоксифибонуклеазной активности: не должна обнаруживаться. Полимераза должна обеспечивать высокий выход продуктов ПЦР при минимальном количестве фермента и минимальной необходимости оптимизации условий реакции. Внешний вид: прозрачный бесцветный раствор. Фасовка: не менее 500 ЕД.			
23	Карбенициллин динатриевая соль	шт	2	20,59,52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
24	Борная кислота	шт	5	20,59,52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
25	Липид 1,2-диолеил-3-триметиламмоний-пропан, хлоридная соль	шт	1	20,59,52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
26	Неокрашенный маркер молекулярной массы белков для нативного электрофореза	упак	1	20,59,52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

	Должен быть предназначен для оценки молекулярной массы белков в нативных полиакриламидных гелях и при Вестерн-блот анализе. Формат использования: готовый к нанесению на гель без необходимости нагревания, восстановления дисульфидных связей либо добавления зареаженного буфера. Буфер хранения должен содержать Bis/Tris-HCl pH 7.0, NaCl, глицерин и Лонсо S. Контроль качества: после нанесения 5 мкл и окрашивания Кумасси должны визуализироваться 8 четких основных полос. Интенсивность полос после окрашивания Кумасси не должна отличаться более чем на 20% от эталонной серии. Электрофоретическая подвижность полос должна соответствовать эталонному профилю. Применение: определение молекулярной массы белков, контроль миграции белков в нативных гелях, Вестерн-блот анализ, белковая биохимия, молекулярная биология. Внешний вид: прозрачный окрашенный раствор. Фасовка одной пробирки: не менее 50 мкл. В одной упаковке: не менее 5 пробирок.				
27	Набор реагентов для определения белка методом билинхонинновой кислоты Представляет собой двухкомпонентный набор реагентов на основе билинхонинновой кислоты (БХК) и кристаллогидрата сульфата меди для количественного колориметрического определения концентрации белка в биологических образцах. Принцип метода основан на восстановлении катионов меди в биологических образцах. Принципы пептидными связями белков и остатками аминокислот с последующим образованием окрашенного бигетового комплекса катионов меди с билинхонинновой кислотой. При хелатировании двух молекул БХК катионом меди должен образовываться водорастворимый комплекс фиолетового цвета с максимумом поглощения при 562 нм. Анализ: спектрофотометрический. Назначение: количественная детекция белков. Линейность анализа для бычьего сывороточного альбумина в диапазоне: не уже 20 - 2000 мкг/мл. Чувствительность метода до: не менее 5 мкг/мл. Линейная зависимость поглощения от концентрации белка должна сохраняться в диапазоне: не уже 0,03–5 г/л. Состав одной упаковки: - раствор билинхонинновой кислоты (реагент №1): 1 флакон; - кристаллогидрат сульфата меди (реагент №2): 1 флакон. Рабочий раствор должен готовиться перед использованием путём смешивания реагента №1 и реагента №2 в соотношении 50:2. Набор должен быть пригоден для анализа в пробирках и 96-луночных микропланшетах. При использовании микропланшетов должна обеспечиваться возможность снижения расхода реагентов и исследуемого белка. Рабочий протокол должен предусматривать смешивание исследуемого белка и рабочего раствора в соотношении 1:10. Инкубация реакционной смеси должна проводиться при комнатной температуре в течение 15–30 минут с последующим измерением оптической плотности при длине волны 562 нм. Метод должен учитывать зависимость интенсивности окраски от макромолекулярной структуры белка, количества пептидных связей и содержания остатков	шт	2	20, 59, 52, 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		цистина, цистина, триптофана и тирозина. В качестве белка-стандарта должен использоваться бычий сывороточный альбумин (BSA). Фасовка: не менее 100 мл.						
28	Набор ИФА для определения альбумина человека	Представляет собой набор реагентов для количественного определения эндогенного альбумина человека методом твердофазного сэндвич-иммуноферментного анализа. Формат анализа: сэндвич-ИФА. Аналитическая мишень: альбумин человека (ALB, HSA, сывороточный альбумин). Таксономическая реактивность: человек. Типы образцов: сыворотка, плазма, моча, слюна, грудное молоко человека, спинномозговая жидкость человека. Чувствительность: не более 12,0 нг/мл. Диапазон количественного определения: не уже 50 - 3200 нг/мл. Принцип метода: антигено, специфичное к альбумину, должно быть предварительно иммобилизовано на поверхности микролунок; альбумин из образца должен связываться с альбумину, конъюгированное с пероксидазой хрена; развитие окраски должно выполняться с использованием 3,3',5,5'-тетраметилбензидина; оставшая реакция должна выполняться раствором, содержащим серную кислоту. Регистрации сигнала: измерение оптической плотности при 450 нм с корректирующей длиной волны 630 нм. Состав одной упаковки: - 96-луночный микропланшет с предварительно сорбированными антителами к альбумину человека: 1 штука; - антитела к альбумину человека, конъюгированные с пероксидазой хрена; - хромогенный реагент 3,3',5,5'-тетраметилбензидин; - стоп-раствор, содержащий серную кислоту. Восстановление аналита в образцах: - моча в диапазоне: не уже 93-109%; - слюна в диапазоне: не уже 62-80%; - грудное молоко человека в диапазоне: не уже 62-86%; - плазма человека в диапазоне: не уже 76-96%. Перекрёстная реактивность: не должен проявлять перекрёстной реактивности с сывороткой мышиного, крысинаго и бычьего происхождения. Идентификатор гена NCBI: 213. Назначение: количественное определение уровня альбумина человека в биологических образцах методом иммуноферментного анализа. Фасовка: не менее 96 реакций.			шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
29	Набор для выделения тотальной ДНК из биологического	Представляет собой набор реагентов для выделения общей, геномной и митохондриальной ДНК из биологического материала методом лизиса в денатурирующих условиях, связывания ДНК на мембране спин-колонки, промывки и элюирования очищенной ДНК.			упак	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

Материала на спин-колонках	Назначение: выделение ДНК из цельной крови, слюны, тканей, букального эпителия, поверхностного эпителия и клеточного осадка для научно-исследовательских работ. Состав одной упаковки: - лизирующий раствор: не менее 30 мл; - лизирующий раствор с гуанидинтигроксидом: не менее 30 мл; - осаждающий раствор: не менее 20 мл; - спин-колонки с пробирками без крышки: не менее 100 штук; - промывочный раствор с гуанидинтигроксидом: не менее 50 мл; - элюирующий раствор: не менее 10 мл; - протеиназа K: 20 мг; - буфер для растворения протеиназы K: 2 мл. Условия обработки образцов: - для крови и слюны объем образца: не более 100 мкл; - для тканей масса образца: не более 10 мг; - для клеточного осадка исходный объем среды: не более 1,5 мл. В одной упаковке: не менее 100 выделений.		(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
30 Буферные растворы	Буферные растворы для калибровки датчиков pH. Калибровочные растворы должны обеспечивать стабильность до: не менее 5 лет. Высокая буферная емкость должна обеспечивать быструю и стабильную калибровку с точностью до $\pm 0,01$ pH (<i>характеристика, не требующая предоставления конкретного значения</i>). Значение pH: - флакон 1: 4,01; - флакон 2: 7,00; - флакон 3: 10,01. Фасовка каждого флакона: не менее 500 мл. В одной упаковке наличие каждого флакона по: не менее 1 шт.	упак 2 20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
31 Липид сфингомиелин (Мозг свиной)	Чистота: не менее 99%. Внешний вид: порошок. Номер CAS: 383907-91-3 Фасовка: 25 мг.	шт 1 20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
32 Трипановый синий	Краситель трипановый синий является азокрасителем, получаемым из толуидина. Для окрашивания растительных тканей с целью визуализации гибели клеток. Растворим в воде. Молекулярная масса: 961 г/моль. Линейная формула: C ₃₄ H ₂₄ N ₆ O ₁₄ Na ₄ .	шт 2 20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

		Номер CAS: 72-57-1. Внешний вид: порошок. Содержание красителя: не менее 40%. Фасовка: не менее 100 г.			(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)	
33	Галилесивир гидрохлорид	Чистота (ВЭЖХ): не менее 98% Молекулярная масса: 301,73 г/моль Растворимость в диметилсульфоксиде при концентрации: не менее 100 мг/мл. Растворимость в воде: не менее 40 мг/мл. Назначение: аналог аденозина и противовирусное средство прямого действия; активен <i>in vitro</i> в отношении РНК вирусов, филовирусы и MERS-CoV, SARS-CoV, and SARS-CoV-2. (RdRp). Внешний вид: порошок. Фасовка: не менее 5 мг.	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
34	NTD008	Чистота (ВЭЖХ): не менее 98% Молекулярная масса: 290,27 г/моль Растворимость в диметилсульфоксиде при концентрации: не менее 2 мг/мл. Назначение: аналог аденозина и противовирусное средство прямого действия; активен <i>in vitro</i> в отношении вируса лихорадки денге, вируса Западного Нила, вируса желтой лихорадки, вируса Повассана, вируса гепатита С, вируса омыской геморрагической лихорадки и вируса Зика. Биохимическое действие: нарушает активность вирусной РНК-зависимой РНК-полимеразы (RdRp). Внешний вид: порошок. Фасовка: не менее 5 мг.	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
35	Октагелил роламин В хлорид	Чистота (ВЭЖХ): не менее 98% Молекулярная масса: 731,49 г/моль Растворимость в диметилсульфоксиде при концентрации: не менее 90 мг/мл. Растворимость в этаноле: не менее 10 мг/мл. Максимальные длины волн поглощения/испускания в Titron X-100: 565 нм/585 нм. Назначение: используется для окрашивания клеточной мембраны и изучение слияния мембран клеток Биохимическое действие: амфифильный флуоресцентный зонд, обладающий как способностью связываться с мембраной, так и флуоресцентными свойствами, который легко образует агрегаты в водной фазе, что приводит к самозатуханию. Внешний вид: порошок. Фасовка: не менее 5 мг.	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

36	Рекомбинантный белок ORF2	ORF2 (633-659 аминокислот) (HEV) Белок HEV, полученный из E. coli, слит с бета-галактозидазой на N-конце и содержит иммунодоминантный ORF2 633-659 аминокислот. Источник: Кишечная палочка Приложения: Стандарт для вестерн-блоттинга, ИФА на антигела, иммуноген и т. д. Чистота: не менее 95%. Состав: 100 мкг очищенного белка (1 мг/мл) в фосфатно-солевом буфере (PBS, pH 7,4).			шт	2	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
37	Тетрациклина гидрохлорид	Номер CAS: 64-75-5 Молекулярная формула: C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₈ .HCl Молекулярная масса: 480,90 Внешний вид: желтый кристаллический порошок. Минимальная концентрация: не менее 900 ед/мл. Минимальный анализ (ВЭЖХ): не менее 95%. Растворимость (частично): в воде и этаноле. Фасовка: не менее 25 г.			шт	4	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
38	Хлорацетон	Хлорацетон, 96%, стабилизированный Номер CAS: 78-95-5 Молекулярная масса: 92,52 Молекулярная формула: C ₃ H ₅ ClO Внешний вид: жидкость. Молекулярная масса: 92,53. Стабилизатор: 0,1 % эпоксилированного соевого масла. Фасовка: не менее 1 л.			шт	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

Основные условия исполнения договора:

Поставка Товара включает в себя:

- приобретение/изготовление Товара;
- тару, упаковку Товара;
- доставку (перевозку) Товара до склада Заказчика;
- погрузочно-разгрузочные работы;
- исполнение гарантийных обязательств.

Доставка (перевозка) Товара в адрес поставки Товара, погрузочно-разгрузочные работы, осуществляются силами и средствами Поставщика. Товар должен быть новым, ранее не использованным.

Адрес поставки Товара: посёлок Института Полиомиелита, дом 8, корпус 1, вн.тер.г. муниципальный округ Филлимонковский, город Москва, 108819, ФГАНУ «ФНЦИРИШ им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита).

Срок поставки Товара: Поставка Товара осуществляется в течение _____ (указать срок поставки) календарных дней со дня, следующего за днем заключения Договора. Возможна поставка Товара партиями.

В стоимость Товара включаются все расходы Поставщика, в том числе: приобретение/ изготовление Товара; тар, упаковка Товара, доставка (перевозка) Товара до склада Заказчика; погрузочно-разгрузочные работы, исполнение гарантийных обязательств; расходы по страхованию, уплату таможенных пошлин, налогов и других обязательных платежей, расходы, связанные с поставкой (доставкой), приобретением/изготовлением Товара, вытекающими обязательствами по договору, получением Поставщиком разрешительных документов на Товар (при необходимости) производителем.

Вместе с Товаром Поставщик передает относящиеся к нему документы, в том числе, но не ограничиваясь, сертификат соответствия/декларацию соответствия (в случае если требованиями действующего законодательства Российской Федерации предусмотрена сертификация поставляемого Товара) и иные документы, в соответствии с требованиями Технического задания (Приложение № 1 к Договору) и действующему законодательству Российской Федерации для данного вида Товара.

Оплата осуществляется в безналичной форме за фактически поставленный Товар в течение не более 7 (семи) рабочих дней с даты приемки поставленного Товара и подписания Заказчиком Акта приемки товаров, работ, услуг (код формы 0510452) на основании подписанной Сторонами товарной накладной на поставленный Товар, а также после предоставления Поставщиком счета на оплату и счета-фактуры (в случае, если Поставщик не является плательщиком НДС, счет-фактура не предоставляется).

Сбор коммерческих предложений осуществляется с целью обоснования начальной (максимальной) цены договора, цены договора, Заказчиком решения о проведении закупки у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя) - коммерческое предложение, направленное в ответ на настоящий запрос о предоставлении коммерческих предложений, признается заявкой, направляемой участником закупки Заказчику на участие в неконкурентной закупке.

Коммерческое предложение должно содержать расчет цены Товара/Работы/Услуги. В частности, из содержания коммерческого предложения должна однозначно определяться стоимость Товара/Работы/Услуги за единицу. В частности, из содержания коммерческого предложения должно содержать ссылку на дату и номер настоящего запроса о предоставлении коммерческих предложений.

Коммерческое предложение должно предоставляться по форме Таблицы № 2.

Таблица № 2

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупок Работ/оказании закупок Услуг)*	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупок Работ/оказании закупок Услуг) (может быть предоставлены в виде примечания, предоставляются в случае отсылки от характеристик, установленных	Ед. изм.	Кол- во	Цена за ед. изм. (с указани ем валюты , ставки НДС)	Итоговая стоимост ь (с указание м валюты, ставки НДС)	Наименование страны происхождения Товара в соответствии с Общероссийски м классификатор	Номер реестровой записи и информация из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****	Срок поставки Товара/вы полнения Работ/оказ ания Услуг
----------	--	--	-------------	------------	--	--	--	--	---

	Заказчиком и(или) в случае, если предложен эквивалентный товар)								ом стран мира (ОКСМ) ²			
1	2-С-метилцитидин		шт	1						требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)		
2	Поликлональные козы антитела к IgG (H+L) альпаки, конъюгированные НРР		шт	3						требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)		
3	Моноклональные мышиные антитела к белку gp64 бакуловируса, клон AcV5		шт	5						требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)		
4	Поликлональные кроличьи антитела к IgG козы, тяжелые и легкие цепи, конъюгированные		шт	1						требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)		
5	Поликлональные кроличьи антитела к белку VP1 норовируса		шт	2						требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)		
6	Моноклональные мышиные антитела к неструктурному белку NS3 вируса клещевого энцефалита		шт	5						требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)		
7	Моноклональные мышиные антитела к неструктурному белку NS5 вируса клещевого энцефалита		шт	5						требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)		
8	Смесь мышиных моноклональных антител к вирусу полиомиелита		шт	1						требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)		
9	Поликлональные козы антитела к IgG (H+L) кролика, конъюгированные с НРР		шт	6						требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)		
10	Мышиные моноклональные антитела к вирусу жёлтой лихорадки		шт	1						требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)		

² Постановление Госстандарта России от 14.12.2001 № 529-ст «О принятии и введении в действие Общероссийского классификатора стран мира».

11	Моноклональные мышиные антитела к вирусу гепатита E, клон 5F3		шт	4					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
12	SCR7 пиразин		шт	1					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
13	Раствор цитрата натрия для демаскировки антигенов		шт	5					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
14	Буферная смесь трис(гидроксиметил)аминометана и трис(гидроксиметил)аминометана гидрохлорида		шт	2					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
15	Моноклональные кроличьи антитела к белку оболочки вируса жёлтой лихорадки (штамм 17D)		шт	1					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
16	Поликлональные кроличьи антитела к белку оболочки вируса жёлтой лихорадки		шт	1					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
17	Агароза с низкой температурой плавления для электрофореза нуклеиновых кислот		шт	2					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
18	Бычий сывороточный альбумин, фракция V, раствор для клеточной культуры		шт	3					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
19	Аммоний тиоцианат		шт	2					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
20	β -Циклодекстрин		шт	1					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
21	Галидесивир		шт	1					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
22	Высокооточная ДНК-полимераза для ПЦР		шт	2					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	

23	Карбенициллин динатриевая соль		шт	2						(для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
24	Борная кислота		шт	5						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
25	Липид 1,2-диолеил-3-триметилглицерин-пропан, хлоридная соль		шт	1						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
26	Неокрашенный маркер молекулярной массы белков для нативного электрофореза		упак	1						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
27	Набор реагентов для определения белка методом билинхониновой кислоты		шт	2						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
28	Набор ИФА для определения альбумина человека		шт	1						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
29	Набор для выделения тотальной ДНК из биологического материала на спин-колонках		упак	10						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
30	Буферные растворы		упак	2						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
31	Липид сфингомиелин (Мозг свиной)		шт	1						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
32	Трипановый синий		шт	2						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
33	Галидесивир гидрохлорид		шт	1						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
34	NTTD008		шт	1						требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

35	Остацепил родамин В хлорид	шт	1				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)
36	Рекомбинатный белок ORF2	шт	2				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)
37	Тетрациклина гидрохлорид	шт	4				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)
38	Хлоралетон	шт	1				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)
				Итого с учетом НДС, %		-	

* указывается в том числе артикул, торговый знак, модель, производитель - при наличии.

** особенности предоставления национального режима установлены Постановлением № 1875 и Положением о закупке.

*** информация о совокупном количестве баллов, установленная абз. 2 п. "а" и 3 Постановления № 1875 не применяется в случаях, указанных в пп. "н" и 10 Постановления № 1875.

**** до внесения изменений в право Евразийского экономического союза, предусмотренных подпунктами Правил происхождения товаров, указанных в пп. "н" и 10 Постановления № 1875, путем предоставления информации из евразийского реестра промышленных предприятий Российской Федерации, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, за соответствия с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров.

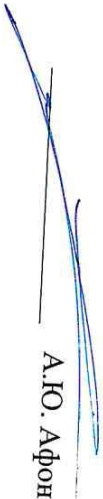
Положения, касающиеся товара российского происхождения, работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой российским гражданином, российским юридическим лицом, применяются также в отношении товара, происхождения из государства - члена Евразийского экономического союза, работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой иностранными гражданами, иностранными юридическими лицами (далее - иностранные лица), зарегистрированными на территории государства - члена Евразийского экономического союза.

Ответы должны быть поданы с «04 июля» 2026 года по «11 июля» 2026 года включительно по адресу: info@chpshakovs.sp.

Участник закупки вправе предоставить информацию, отражение которой в Техническом задании и/или проекте договора было бы желательно.

Проведение данной процедуры сбора информации не влечёт за собой возникновения каких-либо обязательств со стороны Заказчика, настоящим запрос о предоставлении коммерческих предложений не является офертой или публичной офертой, направление его участнику или размещение на сайте не является закупкой и не влечет за собой обязанности Заказчика заключить договор. При наличии технических ошибок и неточностей при описании Товара/Работы/Услуги просим сообщить Заказчику.

Первый заместитель генерального директора
ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»
(Институт полиомиелита)



А.Ю. Афонин