

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 I, 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 Филimonковский,
город Москва, 108819

Тел./факс (495) 841-90-02; (495) 549-67-60
E-mail: sue_polio@chumakovs.ru; www.chumakovs.ru
ОКПО 01895045, ОГРН 1167746624847,
ИНН/КПП 7751023847/772701001

10.04.2026 № 10/14

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

Запрос о предоставлении коммерческих предложений

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита) планирует проведение закупки наборов реагентов (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), утвержденного Наблюдательным советом Протоколом от 08.06.2021 № 01, с изменениями, утвержденными Протоколом от 03.08.2021 № 2, Протоколом от 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 2026 года.

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.

Таблица № 1

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)	Ед. изм.	Кол-во	Код ОКПД2	Предоставление национального режима (установление запрета/ограничений/преимуществ) ¹
1	Комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК из биологического материала "МАГНО-сорб", КЗ-1061-100, «АмплиСенс®» или эквивалент	Назначение: экстракция РНК/ДНК из биологического материала и объектов окружающей среды для последующего исследования методами амплификации нуклеиновых кислот. Клинический материал: плазма крови, цельная кровь, спинномозговая жидкость, мазки со слизистой оболочки носоглотки, мокрота/ эндотрахеальный аспират, бронхоальвеолярная лаважная жидкость/промывные воды бронхов, отделяемое (мазок, соскоб) слизистых оболочек урогенитального тракта (вагина, цервикальный канал (эктоцервикс и эндоцервикс), уретра), моча, кровососущие членистоногие (клещи), вода (питьевая, открытых источников, канализационных стоков. Количество определений: не более 100. Метод: выделение РНК/ДНК с помощью магнитных частиц. Объем исследуемого материала: не более 200 мкл. Состав набора: Лизирующий раствор: не менее 107 мл. Компонент: не менее 1,0 мл. Растворы для отмывки – наличие. Магнетизированная силика: не менее 2 мл. Буфер для элюции: не менее 10 мл.	упак.	6	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
2	Комплект реагентов для получения кДНК на матрице РНК "РЕВЕРТА-L", КЗ-4-100, «АмплиСенс®»	Назначение: для получения кДНК на матрице РНК для последующего анализа методом полимеразной цепной реакции (ПЦР). Количество определений: не менее 120.	упак.	27	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 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).

	или эквивалент	Метод: получение кДНК на матрице РНК, экстрагированной из исследуемого биоматериала, проводится с помощью фермента обратной транскриптазы (ревертазы) и коротких олигонуклеотидов (гексамеров) случайной последовательности в качестве праймеров для полимеризации (рэндом-праймеры). В результате реакции обратной транскрипции синтезируется кДНК со всех РНК, присутствующих в исследуемом образце. Состав набора: RT-G-mix-1: не менее 0,1 мл. RT-mix: не менее 1,25 мл. Ревертаза (MMIV): не менее 0,06 мл. ДНК-буфер: не менее 2,4 мл.				(пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Комплект реагентов для выделения РНК/ДНК, K2-9-Et-100, «АмплиСенс®» или эквивалент	Назначение: для экстракции тотальной РНК/ДНК из биологического материала человека для последующего анализа методами амплификации нуклеиновых кислот (МАНК). Количество определений: не менее 100. Состав набора: Раствор для лизиса: не менее 30 мл. Раствор для преципитации: не менее х 40 мл. Растворы для отмывки — наличие. РНК-буфер: не менее 9,6 мл.	упак.	85	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
4	Набор реагентов для диагностики in vitro вируса жёлтой лихорадки, H-2461-1, «АмплиСенс®» или эквивалент	Назначение: для качественного определения РНК вируса жёлтой лихорадки (Yellow fever virus, YFV) в биологическом материале методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией. Количество тестов: не менее 55 определений. Метод: гибридизационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме "реального времени" (FRT). Состав набора: ПЦР-смесь-FL YFV: не менее 0,6 мл. ПЦР-буфер-С: не менее 0,3 мл. Полимераза (TaqF): не менее 0,03 мл. ТМ-Ревертаза (MMIV): не менее 0,015 мл. RT-G-mix-2: не менее 0,015 мл. Положительный контроль ОТ-ПЦР (К+) YFV: не менее 0,2 мл. Отрицательный контроль ОТ-ПЦР (К-): не менее 0,2 мл. Положительный контрольный образец (ПКО) YFV: не менее 0,1 мл.	упак.	4	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Экзогенный внутренний контрольный образец (ВКО-FL): не менее 0,5 мл. Отрицательный контрольный образец ОКО: не менее 8,4 мл.				
5	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Borrelia miyamotoi</i> , H-2791-1, «АмплиСенс®» или эквивалент	Назначение: предназначен для качественного определения ДНК <i>Borrelia miyamotoi</i> в биологическом материале (кровь, тканевой (аутопсийный, биопсийный) материал, ликвор, клещи) методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации. Количество тестов: не менее 55 определений. Состав набора: ПЦР-смесь-FL <i>Borrelia miyamotoi</i> : не менее 0,6 мл. ПЦР-буфер-Н: не менее 0,3 мл. Положительный контроль ПЦР (К+) <i>Borrelia miyamotoi</i> : не менее 0,2 мл. Отрицательный контроль ПЦР (К-): не менее 0,2 мл. Экзогенный внутренний контрольный образец (ВКО-FL): не менее 0,5 мл. Отрицательный контрольный образец (ОКО): не менее 1,2 мл.	упак.	10	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
6	Набор реагентов для выявления РНК/ДНК возбудителей инфекций, R-V59-50-F, «АмплиСенс®» или эквивалент	Назначение: для качественного определения РНК TBEV – вируса клещевого энцефалита (Tick-borne encephalitis virus), <i>Borrelia burgdorferi</i> sl (B.b. sl) – возбудителя иксодовых клещевых боррелиозов (ИКБ), <i>Ehrlichia chaffeensis</i> (E.ch.) и <i>Ehrlichia muris</i> (E.m.) – возбудителей моноцитарного эрлихиоза человека (МЭЧ), ДНК <i>Anaplasma phagocytophilum</i> (A.ph.) – возбудителя гранулоцитарного анаплазмоза человека (ГАН) в биологическом материале. Метод: ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме "реального времени" (FRT). Количество определений: не менее 60. Состав набора: ПЦР-смесь-1-FRT TBEV, A.ph., E.ch. / E.m.: не менее 0,6 мл. ПЦР-смесь-1-FRT B.b. sl/ экзогенный внутренний контрольный образец (ВКО): не менее 0,6 мл. ПЦР-буфер-С: не менее 0,6 мл. Полимераза (TaqF): не менее 0,06 мл	упак.	14	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Положительный контрольный образец (ПКО) кДНК TBEV, B.b. sl, A.ph., E.ch. / E.m. / STT: не менее 0,2 мл. Отрицательный контроль ПЦР (К-): не менее 0,2 мл. Экзогенный внутренний контрольный образец (ВКО STI-87-rec): не менее 0,6 мл.				
7	Набор реагентов для количественного определения ДНК вируса гепатита В, TR-V5-S-МС, «АмплиСенс®» или эквивалент	Назначение: для проведения полного ПЦР-исследования ДНК вируса гепатита В (HBV), включающего экстракцию ДНК из клинического материала методом сорбции на силикагеле и амплификацию ДНК с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» (FRT). Количество определений: не менее 48. Метод: сорбции на силикагеле и амплификацию ДНК с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» (FRT). Состав набора: ПЦР-смесь-1-FL HBV: не менее 1,2 мл. ПЦР-смесь-2-FRT: не менее 0,8 мл. Полимераза (TaqF): не менее 0,08 мл. KB1 HBV: не менее 0,4 мл. KB2 HBV: не менее 0,4 мл. Буфер для элюции: не менее 4,8 мл. Положительные контрольные образцы (ПКО) HBV – наличие. Экзогенный внутренний контрольный образец (ВКО STI-87): не менее 1,12 мл. Отрицательный контрольный образец (ОКО): не менее 4,8 мл.	упак.	7	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
8	Набор реагентов для количественного определения ДНК вируса гепатита В, R-V5-МС, «АмплиСенс®» или эквивалент	Назначение: для проведения полного ПЦР-исследования ДНК вируса гепатита В (HBV), включающего экстракцию ДНК из клинического материала методом сорбции на силикагеле и амплификацию ДНК с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» (FRT). Количество определений: не менее 80. Метод: сорбции на силикагеле и амплификацию ДНК с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» (FRT). Форма 5 включает комплекты реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT, ОКО (4 пробирки) и «Комплект для калибровки HBV-Q». Состав набора:	упак.	20	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		1. Комплект реагентов для амплификации ДНК вируса гепатита В (HBV) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени», который включает в себя: 1.1. ПЦР-смесь-1-FL HBV: не менее 1,2 мл; 1.2. ПЦР-смесь-2-FRT: не менее 0,8 мл; 1.3. Полимераза (TaqF): не менее 0,08 мл; 1.4. Контрольный образец амплификации (ДНК-калибраторы) (KB1 HBV): не менее 0,4 мл; 1.5. Контрольный образец амплификации (ДНК-калибраторы) (KB2 HBV): не менее 0,4 мл; 1.6. Буфер для элюции: не менее 4,8 мл. 1.7. Количество реакций данного комплекта: не менее 80. 1.8. К данному комплекту должны прилагаться контрольные образцы этапа экстракции: 1.8.1. Положительный контрольный образец (ПКО-1-HBV): не менее 0,24 мл; 1.8.2. Положительный контрольный образец (ПКО-2-HBV): не менее 0,24 мл; 1.8.3. Внутренний контрольный образец (ВКО STI-87): не менее 1,12 мл. 1.9. К данному комплекту должен прилагаться отрицательный контрольный образец (ОКО): не менее 4,8 мл. 2. Комплект для калибровки HBV-Q, который включает в себя: 2.1. Калибратор HBV-Q: не более 1 пробирки; 2.2. Растворитель Q: не менее 3,6 мл.				
9	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса G к возбудителю гранулоцитарного анаплазмоза человека, KS-011, ООО «Омникс» или эквивалент	Назначение: Для обнаружения иммуноглобулинов класса G к возбудителю гранулоцитарного анаплазмоза человека - бактериям <i>Anaplasma phagocytophilum</i> в сыворотке крови человека. Формат анализа: непрямой ИФА. Определение: качественное. Анализируемые образцы: сыворотка (плазма) крови человека. Количество стадий (инкубаций), включая инкубацию с хромогеном: 3 - соответствие. Наличие хромогена ТМБ - соответствие. Состав набора:	упак.	14	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- буфер для разведения сывороток (прозрачная жидкость красного цвета) не менее 10 мл; - буфер для инкубации сывороток (прозрачная жидкость синего цвета) не более 10 мл; - раствор конъюгата, моноклональные мышиные антитела к IgG человека, конъюгированные с пероксидазой хрена (прозрачная жидкость желтого цвета) не менее 12 мл; - цитрат-фосфатный буфер (прозрачная, бесцветная жидкость) не более 7 мл; - 3,3',5,5'-тетраметилбензидин (прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость) не менее 7 мл; - 2N раствор соляной кислоты (прозрачная бесцветная жидкость) не более 12 мл; - положительный контрольный образец, сыворотка крови человека в разведении 1:100, содержащая антитела класса G к антигенам анаплазм (инактивированная, прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость, красного цвета) не менее 1,2 мл; - отрицательный контрольный образец, сыворотка крови человека в разведении 1:100, не содержащая антител к антигенам эрлихий (инактивированная, прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость, зеленого цвета) не менее 2,4 мл; - 20-кратный концентрат фосфатно-солевого буфера с твином (прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость) не менее 40 мл; - полистироловый или полихлорвиниловый 96-луночный разборный планшет, в лунках которого сорбирована смесь рекомбинантных антигенов. Тест-системы должны быть стрипированными - соответствие.				
10	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса М к возбудителю гранулоцитарного анаплазмоза человека, KS-010, ООО «Омникс» или эквивалент	Назначение: для обнаружения иммуноглобулинов класса М к возбудителю гранулоцитарного анаплазмоза человека - бактериям <i>Anaplasma phagocytophilum</i> в сыворотке крови человека. Метод: иммуноферментный анализ (твердофазный). Формат анализа: непрямой ИФА. Определение: качественное. Анализируемые образцы: сыворотка (плазма) крови человека. Количество стадий (инкубаций), включая инкубацию с хромогеном: 3 - соответствие. Наличие хромогена ТМБ - соответствие. Состав набора:	упак.	14	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- буфер для разведения сывороток (прозрачная жидкость красного цвета) не менее 10 мл; - буфер для инкубации сывороток (прозрачная жидкость синего цвета) не менее 10 мл; - раствор конъюгата, моноклональные мышиные антитела к IgM человека, конъюгированные с пероксидазой хрена (прозрачная жидкость желтого цвета) не менее 12 мл; - цитрат-фосфатный буфер (прозрачная, бесцветная жидкость) не менее 7 мл; - 3,3',5,5'-тетраметилбензидин (прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость) не менее 7 мл; - 2N раствор соляной кислоты (прозрачная бесцветная жидкость) не менее 12 мл; - положительный контрольный образец, сыворотка крови человека в разведении 1:100, содержащая антитела класса М к антигенам анаплазм (инактивированная, прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость, красного цвета) не менее 1,2 мл; - отрицательный контрольный образец, сыворотка крови человека в разведении 1:100, не содержащая антител к антигенам анаплазм (инактивированная, прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость, зеленого цвета) не менее 2,4 мл; - 20-кратный концентрат фосфатно-солевого буфера с твином (прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость) не менее 40 мл; - полистироловый или полихлорвиниловый 96-луночный разборный планшет, в лунках которого сорбирована смесь рекомбинантных антигенов. Тест-системы должны быть стрипированными - соответствие.				
11	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса G к возбудителям моноцитарного эрлихиоза человека, KS-021, ООО «Омникс» или эквивалент	Назначение: для обнаружения иммуноглобулинов класса G к возбудителям моноцитарного эрлихиоза человека - бактериям <i>Ehrlichia chaffeensis</i> и <i>Ehrlichia muris</i> в сыворотке крови человека. Метод: иммуноферментный анализ (твердофазный). Формат анализа: непрямой ИФА. Определение: качественное Анализируемые образцы: сыворотка (плазма) крови человека Количество стадий (инкубаций), включая инкубацию с хромогеном: 3 - соответствие. Наличие хромогена ТМБ - соответствие. Состав набора:	упак.	14	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- буфер для разведения сывороток (прозрачная жидкость красного цвета) не менее 10 мл; - буфер для инкубации сывороток (прозрачная жидкость синего цвета) не более 10 мл; - раствор конъюгата, моноклональные мышиные антитела к IgG человека, конъюгированные с пероксидазой хрена (прозрачная жидкость желтого цвета) не менее 12 мл; - цитрат-фосфатный буфер (прозрачная, бесцветная жидкость) не более 7 мл; - 3,3',5,5'-тетраметилбензидин (прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость) не менее 7 мл; - 2N раствор соляной кислоты (прозрачная бесцветная жидкость) не более 12 мл; - положительный контрольный образец, сыворотка крови человека в разведении 1:100, содержащая антитела класса G к антигенам эрлихий (инактивированная, прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость, красного цвета) не менее 1,2 мл; - отрицательный контрольный образец, сыворотка крови человека в разведении 1:100, не содержащая антител к антигенам эрлихий (инактивированная, прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость, зеленого цвета) не менее 2,4 мл; - 20-кратный концентрат фосфатно-солевого буфера с твином (прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость) не менее 40 мл; - полистироловый или полихлорвиниловый 96-луночный разборный планшет, в лунках которого сорбирована смесь рекомбинантных антигенов. Тест-системы должны быть стрипированными – соответствие.				
12	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса М к возбудителям моноцитарного эрлихиоза человека, KS-020, ООО «Омникс» или эквивалент	Назначение: для обнаружения иммуноглобулинов класса М к возбудителям моноцитарного эрлихиоза человека - бактериям <i>Ehrlichia chaffeensis</i> и <i>Ehrlichia muris</i> в сыворотке крови человека. Метод: иммуноферментный анализ (твердофазный). Формат анализа: непрямой ИФА. Определение: качественное Анализируемые образцы: сыворотка (плазма) крови человека Количество стадий (инкубаций), включая инкубацию с хромогеном: 3 - соответствие. Наличие хромогена ТМБ - соответствие. Состав набора:	упак.	14	21.20.23.111	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 369 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- буфер для разведения сывороток (прозрачная жидкость красного цвета) не менее 10 мл; - буфер для инкубации сывороток (прозрачная жидкость синего цвета) не более 10 мл; - раствор конъюгата, моноклональные мышинные антитела к IgM человека, конъюгированные с пероксидазой хрена (прозрачная жидкость желтого цвета) не менее 12 мл; - цитрат-фосфатный буфер (прозрачная, бесцветная жидкость) не более 7 мл; - 3,3',5,5'-тетраметилбензидин (прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость) не менее 7 мл; - 2N раствор соляной кислоты (прозрачная бесцветная жидкость) не более 12 мл; - положительный контрольный образец, сыворотка крови человека в разведении 1:100, содержащая антитела класса М к антигенам эрлихий (инактивированная, прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость, красного цвета) не менее 1,2 мл; - отрицательный контрольный образец, сыворотка крови человека в разведении 1:100, не содержащая антител к антигенам эрлихий (инактивированная, прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость, зеленого цвета) не менее 2,4 мл; - 20-кратный концентрат фосфатно-солевого буфера с твином (прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость) не менее 40 мл; - полистироловый или полихлорвиниловый 96-луночный разборный планшет, в лунках которого сорбирована смесь рекомбинантных антигенов. Тест-системы должны быть стрипированными – соответствие.				
--	--	---	--	--	--	--

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, не восстановленным, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства, Товар не должен иметь механических повреждений и должен соответствовать принятым в Российской Федерации техническим стандартам, нормам и правилам.

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

Срок поставки Товара: Поставка Товара должна осуществляться по заявкам Заказчика в течение _____ (указать срок поставки) календарных дней со дня получения Поставщиком от Заказчика заявки на поставку Товара.

В стоимость Товара включаются все расходы Поставщика, в том числе: приобретение/ изготовление Товара; тара, 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).

Срок годности Товара устанавливается в пределах срока годности, указанного завода-производителем на упаковке Товара. Остаточный срок годности на поставляемый Товар должен быть не менее 80% от гарантированного срока годности на день поставки. В случае поставки Товара ненадлежащего качества или с остаточным сроком годности менее 80% Поставщик по требованию Заказчика обязан заменить Товар ненадлежащего качества в течение срока, согласованного с Заказчиком. Расходы, связанные с обратной транспортировкой некачественного Товара, несёт Поставщик.

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), паспорт производителя (при наличии), копию действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие (по Товару согласно Таблице № 1 Технического задания), руководство по эксплуатации и техническому обслуживанию на русском языке, гарантии Поставщика и/или завода-производителя Товара и иные документы, в соответствии с требованиями Технического задания (Приложение № 1 к Договору) и действующего законодательства 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, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), цены единицы товара, работы, услуги. В случае принятия 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.

Коммерческое предложение 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 закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)*	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг) (могут быть представлены в виде приложения, предоставляются в случае отличия от характеристик, установленных Заказчиком и(или) в случае, если предложен эквивалентный товар)	Ед. изм.	Кол- во	Цена за ед. изм. (с указанием валюты, ставки НДС)	Итоговая стоимость (с указанием валюты, ставки НДС)	Наименование страны происхождения Товара в соответствии с Общероссийским классификатором стран мира (ОКСМ) ²	Номер реестровой записи и информация из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****	Срок поставки Товара/выполне- ния Работ/оказания Услуг
1	Комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК из биологического материала "МАГНО-сорб", КЗ-1061- 100, «АмплиСенс®» или эквивалент		упак.	6				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

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

2	Комплект реагентов для получения кДНК на матрице РНК "РЕВЕРТА-L", КЗ-4-100, «АмплиСенс®» или эквивалент		упак.	27				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
3	Комплект реагентов для выделения РНК/ДНК, К2-9-Et-100, «АмплиСенс®» или эквивалент		упак.	85				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
4	Набор реагентов для диагностики in vitro вируса желтой лихорадки, Н-2461-1, «АмплиСенс®» или эквивалент		упак.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
5	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Botrelia miyamotoi</i> , Н-2791-1, «АмплиСенс®» или эквивалент		упак.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
6	Набор реагентов для выявления РНК/ДНК возбудителей инфекций, R-V59-50-F, «АмплиСенс®» или эквивалент		упак.	14				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
7	Набор реагентов для количественного определения ДНК вируса гепатита В, TR-V5-S-MC, «АмплиСенс®» или эквивалент		упак.	7				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
8	Набор реагентов для количественного определения ДНК вируса гепатита В, R-V5-MC, «АмплиСенс®» или эквивалент		упак.	20				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
9	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса G к возбудителю		упак.	14				требуется (для подтверждения предложения товара)	

	гранулоцитарного анаплазмоза человека, KS-011, ООО «Омникс» или эквивалент							российского происхождения)	
10	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса М к возбудителю гранулоцитарного анаплазмоза человека, KS-010, ООО «Омникс» или эквивалент		упак.	14				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
11	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса G к возбудителям моноцитарного эрлихиоза человека, KS-021, ООО «Омникс» или эквивалент		упак.	14				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
12	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса М к возбудителям моноцитарного эрлихиоза человека, KS-020, ООО «Омникс» или эквивалент		упак.	14				требуется (для подтверждения предложения 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 пп. "а" п. 3 Постановления № 1875 не применяется в случаях, указанных в пп. "н" п. 10 Постановления № 1875.

**** до внесения изменений в право Евразийского экономического союза, предусматривающих подтверждение страны происхождения товаров, указанных в приложениях N 1 - 2 к Постановлению № 1875, путем предоставления информации из евразийского реестра промышленных товаров, документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, и в

соответствии 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, происходящего 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 «12» июля 2026 года по «15» июля 2026 года включительно по адресу: umto@chumakovs.su.

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, настоящий 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