

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 «ФНИРИП им. М.П. Чумакова РАН»
(Институт полиомиелита))**

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

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

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

13.08.2026 № 13/3

Запрос о предоставлении коммерческих предложений

ФГАНУ «ФНИРИП 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), 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: август - сентябрь 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, предоставляемых при выполнении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок 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 национальному режиму при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Постановление № 1875).

Таблица № 1

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, предоставляемых при выполнении закупок товаров, работ/оказании Работ/оказании закупных услуг)	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, предоставляемых при выполнении закупок товаров, работ/оказании закупных услуг)	Ед. изм.	Кол-во	Код ОКПД2	Предоставление национального режима (установление запрета/ограничений/преимуществ) ¹
1	5-метилцитидин-5'-трифосфат, ТМС-0500, Биоллабикс (или эквивалент)	Предназначен для постановки реакции транскрипции in vitro для получения мРНК, содержащей в структуре модифицированные нуклеотиды. Наличие модифицированных нуклеотидов 5-метилцитидина повышает стабильность и снижает иммуногенность мРНК. Протестирован на присутствие эндонуклеазной активности и свободен от примесей ДНКаз и РНКаз. Функциональная активность подтверждена in vitro в реакции транскрипции. Чистота нуклеотида по данным ВЭЖХ: не менее 96%. Стерильный 100 мМ раствор 5-метилцитидин-5'-трифосфата в виде натриевой соли в воде. Фасовка: не менее 500 мкл.	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
2	N1-метилпсевдоуридин-5'-трифосфат, ТНР-0500, Биоллабикс (или эквивалент)	Модифицированный трифосфат для включения в искусственные матричные РНК (мРНК) с использованием транскрипции in vitro. Включение N1-метилпсевдоуридина снижает иммуногенность полученной мРНК. Протестирован на присутствие эндонуклеазной активности и свободен от примесей ДНКаз и РНКаз. Функциональная активность подтверждена in vitro в реакции транскрипции. Чистота нуклеотида по данным ВЭЖХ: не менее 96%. Стерильный 100 мМ раствор N1-метилпсевдоуридин-5'-трифосфата в виде натриевой соли в воде. Фасовка: не менее 500 мкл.	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Аналог кэпа m7GppAmG, 50 мкл, AGME-0050, Биоллабикс (или эквивалент)	Синтез специфических последовательностей мРНК для изучения экспрессии генов, получение РНК для функциональных и структурных исследований. Аналог CleanCap AG (3' OMe). Протестирован на присутствие эндонуклеазной	шт	1	20.59.52.194	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 национальному режиму при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Постановление № 1875).

		активности и свободен от примесей ДНКаз и РНКаз. Функциональная активность подтверждена in vitro в реакции транскрипции. Чистота продукта по данным ВЭЖХ: не менее 96%. Стерильный 100 мМ раствор аналога кэпа m ⁷ GmAmG в виде аммонийной соли в воде. Фасовка: 50 мкг				(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
4	Аналог кэпа m ⁷ GmAmG, 500 мкг, AGME-0500, Биоллабмикс (или эквивалент)	Синтез специфических последовательностей мРНК для изучения экспрессии генов, получение РНК для функциональных и структурных исследований. Аналог CleanCap AG (3' OMe). Протестирован на присутствие эндо- и экзонуклеазной активности и свободен от примесей ДНКаз и РНКаз. Функциональная активность подтверждена in vitro в реакции транскрипции. Чистота продукта по данным ВЭЖХ: не менее 96%. Стерильный 100 мМ раствор аналога кэпа m ⁷ GmAmG в виде аммонийной соли в воде. Фасовка: 500 мкг	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
5	Набор для выделения ДНК из тканей животных, D-Tissues-50, Биоллабмикс (или эквивалент)	Набор для выделения и очистки ДНК из тканей животных. Принцип действия набора должен быть основан на селективной сорбции нуклеиновых кислот из предварительно лизированного образца на мембране из диоксида кремния, последующей промывке и элюции очищенного продукта. Лизис образца должен происходить в присутствии протеиназы К. Выделенная ДНК должна иметь возможность использоваться для проведения ПЦР, ник-транслации, секвенирования и др. Набор должен быть рассчитан не менее, чем на 50 реакций выделения. Состав одной упаковки: - PBS: не менее 12 мл; - Буфер для лизиса: не менее 3 мл; - Буфер для нанесения на колонку: не менее 45 мл; - Буферы для промывки: не менее 60 мл; - Буфер для элюции: не менее 15 мл; - Раствор Протеиназы К: не менее 1,2 мл; - Пробирки для сбора фильтрата с колонками для сорбции образца: не менее 50 шт. В одной упаковке: не менее 50 выделений.	упак	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
6	Набор для высокопроизводительного синтеза мРНК in vitro, High-mRNA-20, Биоллабмикс (или эквивалент)	Набор для высокопроизводительного синтеза мРНК in vitro предназначен для постановки реакции транскрипции in vitro для получения мРНК. Принцип действия набора должен быть основан на синтезе молекул РНК на ДНК-матрице при помощи ДНК-зависимой РНК-полимеразы бактериофага T7. Состав одной упаковки: - T7 РНК-полимераза (250 е.а./мкл): не менее 120 мкг; - ATP, 100 mM NTP: не менее 90 мкг; - UTP, 100 mM NTP: не менее 90 мкг;	упак	11	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- СТР, 100 mM NTP: не менее 90 мкг; - ГТР, 100 mM NTP: не менее 90 мкг; - (х 5) Буфер для синтеза мРНК (N⁶ph): не менее 240 мкг; - контрольная ДНК-матрица hMGFR-GG, линейаризованная плазмиды hMGFR-GG, 0,25 мкг/мкл: не менее 20 мкг; - контрольная ДНК-матрица hMGFR-AG, линейаризованная плазмиды hMGFR-AG, 0,25 мкг/мкл: не менее 20 мкг; - ЭДТА, 50 mM: не менее 1,2 мл; - стерильная вода: не менее 1 мл. Кол-во реакций в одной упаковке: не менее 20.				
7	Набор для выделения плазмидной ДНК из бактериальных клеток, Plasmid-20 тахи, Биолэбмикс (или эквивалент)	Набор предназначен для выделения и очистки плазмидной ДНК из культур бактериальных клеток E. coli. Для выделения ДНК возможно использовать суспензии клеток в объеме: не менее 100 мл. Протокол состоит из двух основных этапов: щелочной лизис бактериальных клеток и последующая сорбция плазмидной ДНК на центрифужной колонке, промывка и элюция очищенного продукта. Ёмкость колонки: не менее 1,5 мл. Буфер для лизиса содержит рН-индикатор синего цвета, для лучшего контроля на этапе нейтрализации. После этапа нейтрализации цвет смеси становится прозрачным. Выделенная ДНК может быть использована для ПЦР, рестрикции, секвенирования, трансформации, трансфекции и других приложений. Состав одной упаковки: - Буфер для суспендирования: не менее 200 мл; - Буфер для лизиса (содержит рН-индикатор): не менее 200 мл; - Буфер для нейтрализации: не менее 200 мл; - Буфер для промывки: не менее 250 мл; - Буфер для промывки (концентрат): не менее 50 мл; - Буфер для элюции: не менее 60 мл; - РНКаза А 10 мг/мл: не менее 1,5 мл; - Колонки для сорбции образца в комплекте с пробирками для сбора фильтрата: не менее 20 шт.; - Растворы для осаждения; - Раствор для промывки (концентрат): не менее 3 мл. В одной упаковке: не менее 20 выделений.	упак	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875
8	Набор для выделения ДНК и РНК из реакционных смесей, DR-250-тисго, Биолэбмикс (или эквивалент)	Набор предназначен для выделения и очистки ДНК и РНК из реакционных смесей объемом: не менее 100 мкл. Принцип действия набора основан на селективной сорбции нуклеиновых кислот из предварительно лизированного образца на кремниевой мембране, последующей промывке и элюции очищенного продукта. Выделенные ДНК и РНК могут быть	упак	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

	использованы для ПНР, транскрипции, никтранскрипции, секвенирования и других генно-инженерных приложений. Состав одной упаковки: - Раствор для разбавления образца: не менее 60 мл; - Буфер для нанесения на колонку: не менее 200 мл; - Буфер для промывки (концентрат): не менее 60 мл; - Буферы для элюции; - Пробирки для сбора фильтрата и колонки для сорбции образца: не менее 250 шт. В одной упаковке: не менее 250 выделений				(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 Филимонковский, город Москва, 108819, ФГАНУ «ФНЦИРИП 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; 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).

На Товар устанавливается гарантийный срок 12 (двенадцать) месяцев, но не менее чем гарантийный срок, установленный заводом 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 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 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 заказов Работ/оказании услуг)*	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении заказов Работ/оказании услуг) (могут быть представлены в виде приложения, предоставляются в случае отличия от характеристик, установленных Заказчиком)	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/выполнения Работ/оказании услуг
-------	--	--	----------	--------	---	---	---	--	--

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

1	5-метилцитидин-5'-трифосфат, TMC-0500, Биолобмикс (или эквивалент)	шт	2				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
2	N1-метилпсевдоуридин-5'-трифосфат, TNP-0500, Биолобмикс (или эквивалент)	шт	2				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
3	Аналог кэпа ш7GmAmG, 50 мкл, AGME-0050, Биолобмикс (или эквивалент)	шт	1				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
4	Аналог кэпа ш7GmAmG, 500 мкл, AGME-0500, Биолобмикс (или эквивалент)	шт	2				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
5	Набор для выделения ДНК из тканей животных, D-Tissues-50, Биолобмикс (или эквивалент)	упак	2				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
6	Набор для высокопроизводительного синтеза мРНК in vitro, High-mRNA-20, Биолобмикс (или эквивалент)	упак	11				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
7	Набор для выделения плазмидной ДНК из бактериальных клеток, Plasmid-20 max, Биолобмикс (или эквивалент)	упак	1				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
8	Набор для выделения ДНК и РНК из реакционных смесей, DR-250-misto, Биолобмикс (или эквивалент)	упак	1				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
Итого с учетом НДС_%								
						-	-	

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

** особенности предоставления национального резидида, установленны 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, предусмотренных подтверждающих 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 государства - члена 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 «13 августа» 2026 года по «18 августа» 2026 года включительно по адресу: info@chupakovs.ru.

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

Проведение данной процедуры сбора информации не влечёт за собой возникновения каких-либо обязательств со стороны Заказчика, на основании запроса 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.

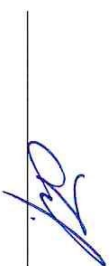
При наличии технических ошибок и неточностей при описании Товара/Работы/Услуги просим сообщить Заказчику.

Начальник управления материально-технического
обеспечения

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»

(Институт полиомиелита)

(по Доверенности от 12.01.2026 г. № 8)



Т.В. Чемерис