

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ
НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

«ФЕДЕРАЛЬНЫЙ НАУЧНЫЙ ЦЕНТР
ИССЛЕДОВАНИЙ И РАЗРАБОТКИ
ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ
ПРЕПАРАТОВ ИМ. М.П. ЧУМАКОВА РАН»
(ФГБНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»)

поселение Московский, посёлок Института полиомиелита,
домовладение 8, корпус 1, город Москва, 108819
Тел./факс (495) 841-90-02; (495) 549-67-60; (495) 841-93-21
E-mail: sue_polio@chumakovs.su; http://www.chumakovs.ru
ОКПО 01895045, ОГРН 1167746624847,
ИНН/КПП 7751023847/775101001

24.04.2020

№ 24/1

На № _____ от _____

Поставщикам, заинтересованным в
поставке Товара

От:
Федеральное государственное
бюджетное научное учреждение
«Федеральный научный центр
исследований и разработки
иммунобиологических препаратов им.
М.П. Чумакова РАН» (ФГБНУ
«ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»),
108819, г. Москва, поселение
Московский, посёлок Института
полиомиелита, домовладение 8, корпус
1, umto@chumakovs.su, (495) 841-01-32

Запрос о предоставлении ценовой информации

ФГБНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» планирует проведение процедуры закупки наборов реагентов (далее - товар) в соответствии с Федеральным законом от 05.04.2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

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

№ п/п	Наименование товара	Требования, параметры	Ед.изм.	Кол-во									
1.	Вирус клещевого энцефалита антигена ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) D-1154 51 позиция	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00006348. ОКПД2: 21.20.23.110: Реагенты диагностические. Вирус клещевого энцефалита антигена ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА). Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антигенов вируса клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА).</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Наименование характеристики</th> <th>Значение характеристики</th> <th>Единица измерения характеристики</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Назначение</td> <td>Для анализаторов открытого типа и ручной постановки</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Количество выполняемых тестов</td> <td>≥ 96</td> <td>Штука</td> </tr> </tbody> </table> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Объем исследуемого образца – не более 100 мкл. Срок годности набора – не менее 12 месяцев.</p>	Наименование характеристики	Значение характеристики	Единица измерения характеристики	Назначение	Для анализаторов открытого типа и ручной постановки		Количество выполняемых тестов	≥ 96	Штука	Шт.	24
Наименование характеристики	Значение характеристики	Единица измерения характеристики											
Назначение	Для анализаторов открытого типа и ручной постановки												
Количество выполняемых тестов	≥ 96	Штука											

2.	Вирус клещевого энцефалита антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) (ИФА) D-1156	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00006349. ОКПД2: 21.20.23.110: Реагенты диагностические. Вирус клещевого энцефалита антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА). Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА).</p> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Количество определений – не менее 96. Предназначен для количественного определения. Объем конъюгата – не менее 12 мл. Объем ТМБ – не менее 12 мл. Объем концентрата промывочного раствора – не менее 28 мл. Количество калибраторов – не менее 3 шт. Готовые калибраторы с концентрацией - в диапазоне от не более 2 до не менее 200 Ед/мл. Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета – 100 мкл. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Возможность исследования сывороток, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С – не менее 5 суток. Прогрев компонентов набора перед работой до температуры в диапазоне от не более 18 до не менее 25 °С. Наборы реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М и G к вирусу клещевого энцефалита должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА и общие неспецифические реагенты: промывочный раствор, стоп-реагент.</p>	Набор	15
3.	Вирус клещевого энцефалита антитела класса иммуноглобулин М (IgM) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) D-1152	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00006345. ОКПД2: 21.20.23.110: Реагенты диагностические. Вирус клещевого энцефалита антитела класса иммуноглобулин М (IgM) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА). Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgM) к вирусу клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА)).</p> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Количество определений – не менее 96. Объем ТМБ – не менее 12 мл. Объем концентрата промывочного раствора – не менее 28 мл. Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета - не менее 100 мкл. отовый однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения. Возможность исследования сывороток, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С – не менее 5 суток. Прогрев компонентов набора перед работой до температуры в диапазоне от не более 18 до не менее 25 °С. Наборы реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М и G к вирусу клещевого энцефалита должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА и общие неспецифические реагенты: промывочный раствор, стоп-реагент.</p>	Набор	14
4.	Borrelia burgdorferi антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) D-1452	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00005320. ОКПД2: 21.20.23.110: Реагенты диагностические. Borrelia burgdorferi антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА). Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к бактерии Borrelia burgdorferi в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Анализ разработан для определения инфекции Borrelia burgdorferi, бактерии, связанной с болезнью Лайма.</p>	Набор	13

		<p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Количество определений – не менее 96. Суммарное время инкубации – не более 120 мин. Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета – 100 мкл. Возможность исследования сывороток, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С – не менее 5 суток. Инкубация с ТМБ при комнатной температуре, без использования термостата - в диапазоне от не более 18 до не менее 25 °С. Допускается использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, стоп-реагент из разных серий набора.</p>											
5.	<p><i>Borrelia burgdorferi</i> антитела класса иммуноглобулин М (IgM) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) 1454</p>	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00005602. ОКПД2: 21.20.23.110: Реагенты диагностические. <i>Borrelia burgdorferi</i> антитела класса иммуноглобулин М (IgM) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА). Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgM) к бактерии <i>Borrelia burgdorferi</i> в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Анализ разработан для определения инфекции <i>Borrelia burgdorferi</i>, бактерии, связанной с болезнью Лайма. Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Количество определений – не менее 96. Суммарное время инкубации – не более 120 мин. Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета – 100 мкл. Возможность исследования сывороток, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С – не менее 5 суток. Инкубация с ТМБ при комнатной температуре, без использования термостата - в диапазоне от не более 18 до не менее 25 °С. Допускается использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, стоп-реагент из разных серий набора.</p>	Набор	12									
6.	<p>Реагент для лизиса клеток крови ИВД 8814</p>	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00004864 Код ОКПД 2 – 21.20.23.110 - Реагенты диагностические. Реагент для лизиса клеток крови ИВД. Описание: Вещество или реактив, предназначенный для использования, отдельно или в комбинации с другими изделиями для ИВД, для разрыва клеточной мембраны клеток крови (эритроцитов, лейкоцитов и/или тромбоцитов) для выделения содержимого цитоплазмы при подготовке к последующему анализу.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Наименование характеристики</th> <th>Значение характеристики</th> <th>Единица измерения характеристики</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Объем реагента</td> <td>≥ 10</td> <td>Кубический сантиметр;^ миллилитр</td> </tr> <tr> <td>Назначение</td> <td>Для анализаторов открытого типа и ручной постановки</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Состав набора: раствор для гемолиза – не менее 1 флакона. Количество исследуемых образцов – не менее 50. Срок и условия хранения при температуре 2-8°С – не менее 6 месяцев. Условия транспортировки при температуре до 25°С - не более 10 дней.</p>	Наименование характеристики	Значение характеристики	Единица измерения характеристики	Объем реагента	≥ 10	Кубический сантиметр;^ миллилитр	Назначение	Для анализаторов открытого типа и ручной постановки		Набор	5
Наименование характеристики	Значение характеристики	Единица измерения характеристики											
Объем реагента	≥ 10	Кубический сантиметр;^ миллилитр											
Назначение	Для анализаторов открытого типа и ручной постановки												

7.	<p>Вирус клещевого энцефалита нуклеиновая кислота ИВД, набор, анализ нуклеиновых кислот 1198</p>	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00006353. ОКПД2: 21.20.23.110: Реагенты диагностические. Вирус клещевого энцефалита нуклеиновая кислота ИВД, набор, анализ нуклеиновых кислот. Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения нуклеиновой кислоты, выделенной из вируса клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)), в клиническом образце методом анализа нуклеиновых кислот.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Наименование характеристики</th> <th>Значение характеристики</th> <th>Единица измерения характеристики</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Комплектация</td> <td>Для проведения ОТ-ПЦР и гибридационн о- флуоресцентной детекцией в режиме реального времени</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Количество выполняемых тестов</td> <td>≥ 48</td> <td>Штука</td> </tr> </tbody> </table> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Срок годности набора – не менее 9 месяцев. Объем пробы ДНК – не менее 10 мкл. Выделение ДНК в присутствии внутреннего контроля. Комплектация - Для проведения ОТ-ПЦР и гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени.</p>	Наименование характеристики	Значение характеристики	Единица измерения характеристики	Комплектация	Для проведения ОТ-ПЦР и гибридационн о- флуоресцентной детекцией в режиме реального времени		Количество выполняемых тестов	≥ 48	Штука	Набор	12
Наименование характеристики	Значение характеристики	Единица измерения характеристики											
Комплектация	Для проведения ОТ-ПЦР и гибридационн о- флуоресцентной детекцией в режиме реального времени												
Количество выполняемых тестов	≥ 48	Штука											
8.	<p>Вирус клещевого энцефалита нуклеиновая кислота ИВД, набор, анализ нуклеиновых кислот 1199</p>	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00006352. Код ОКПД 2 – 21.20.23.110 - Реагенты диагностические. Наименование: Вирус клещевого энцефалита нуклеиновая кислота ИВД, набор, анализ нуклеиновых кислот. Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения нуклеиновой кислоты, выделенной из вируса клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)), в клиническом образце методом анализа нуклеиновых кислот.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Наименование характеристики</th> <th>Значение характеристики</th> <th>Единица измерения характеристики</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Комплектация</td> <td>Для проведения ОТ-ПЦР и гибридационн о- флуоресцентной детекцией в режиме реального времени</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Количество выполняемых тестов</td> <td>≥ 50</td> <td>Штука</td> </tr> </tbody> </table> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ:</p>	Наименование характеристики	Значение характеристики	Единица измерения характеристики	Комплектация	Для проведения ОТ-ПЦР и гибридационн о- флуоресцентной детекцией в режиме реального времени		Количество выполняемых тестов	≥ 50	Штука	Набор	12
Наименование характеристики	Значение характеристики	Единица измерения характеристики											
Комплектация	Для проведения ОТ-ПЦР и гибридационн о- флуоресцентной детекцией в режиме реального времени												
Количество выполняемых тестов	≥ 50	Штука											

		Метод ПЦР для выявления РНК вируса клещевого энцефалита с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в реальном времени. Выделение РНК совместно с предварительно внесенным ВКО. По каналу FAM регистрируется амплификация ВКО. Срок годности набора – не менее 9 месяцев.											
9.	Набор для экстракции/изоляции нуклеиновых кислот ИВД 8896	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00005208. Код ОКПД 2 – 21.20.23.110 - Реагенты диагностические. Наименование: Набор для экстракции/изоляции нуклеиновых кислот ИВД. Описание: Набор реактивов и других связанных с ними материалов, предназначенный для выделения и/или изоляции нуклеиновых кислот из клинического образца и/или биологических культур при подготовке к анализу, основанному на определении нуклеиновых кислот. Некоторые типы могут включать контроли для последующего анализа нуклеиновых кислот.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Наименование характеристики</th> <th>Значение характеристики</th> <th>Единица измерения характеристики</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Количество выполняемых тестов</td> <td>≥ 48</td> <td>Штука</td> </tr> <tr> <td>Метод выделения</td> <td>С помощью лизирующего раствора</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Объем исследуемого образца - ≥ 100 мкл. Срок годности набора – не менее 12 месяцев.</p>	Наименование характеристики	Значение характеристики	Единица измерения характеристики	Количество выполняемых тестов	≥ 48	Штука	Метод выделения	С помощью лизирующего раствора		Набор	12
Наименование характеристики	Значение характеристики	Единица измерения характеристики											
Количество выполняемых тестов	≥ 48	Штука											
Метод выделения	С помощью лизирующего раствора												
10.	Интерлейкин 10 ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) 8774	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00008865. Код ОКПД 2 – 21.20.23.110 - Реагенты диагностические. Наименование: Интерлейкин 10 ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА). Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения интерлейкина 10 (ИЛ-10) (interleukin-10 (IL-10)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Количество определений – не менее 96. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита – не более 1 пг/мл. Суммарное время инкубации – не более 235 мин. Объем исследуемого образца – не более 100 мкл. Готовый однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения.</p>	Набор	2									
11.	Множественные интерлейкины/интерлейкиновые рецепторы ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) 8768	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00009020. Код ОКПД 2 – 21.20.23.110 - Реагенты диагностические. Наименование: Множественные интерлейкины/интерлейкиновые рецепторы ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА). Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения одного или множества интерлейкинов (interleukins) и/или интерлейкиновых рецепторов (interleukin receptors) в клиническом образце с использованием метода иммуноферментного анализа (ИФА). Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Предназначен для определения концентрации интерлейкина-6. Количество определений – не менее 96. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита - не более 1 пг/мл. Суммарное время инкубации – не более 235 мин. Объем исследуемого образца – не более 100 мкл. Готовый</p>	Набор	2									

		однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения.		
12.	Интерферон ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) 8752	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00008810.</p> <p>Код ОКПД 2 – 21.20.23.110 - Реагенты диагностические.</p> <p>Наименование: Интерферон ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА).</p> <p>Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения одного или множества типов интерферона (interferon) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА).</p> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ:</p> <p>Предназначен для определения концентрации гамма-интерферона. Количество определений – не менее 96. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита - не более 2 пг/мл. Суммарное время инкубации – не более 235 мин. Объем исследуемого образца – не более 100 мкл. Готовый однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения.</p>	Набор	2
13.	Хантавирус антитела класса иммуноглобулин М (IgM) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) 4904	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00006237.</p> <p>Код ОКПД 2 – 21.20.23.110 - Реагенты диагностические.</p> <p>Наименование: Хантавирус антитела класса иммуноглобулин М (IgM) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА).</p> <p>Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgM) к одному или множеству Хантавирусов (Hantavirus) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Анализ предназначен для обнаружения инфекции Хантавируса (Hantavirus), который может включать в себя вирусы Хантаан (Hantaan), Сеул (Seoul), Добрава-Белград (Dobrava-Belgrade), Пуумала (Puumala) и/или вирус Син Номбре (Sin Nombre).</p> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ:</p> <p>Количество определений – не менее 96. Суммарное время инкубации – не более 105 мин. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Объем конъюгата – не менее 12. Объем ТМБ – не менее 12 мл. Объем концентрата промывочного раствора – не менее 56 мл. Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2°С до 8°С – не менее 4 недель. Объем положительного контрольного образца – не менее 1,5 мл. Объем положительного контрольного образца – не менее 2 мл. Возможность использования контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ после вскрытия флаконов в течение всего срока годности набора. Возможность исследования сывороток, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С – не менее 5 суток.</p>	Набор	5
14.	Хантавирус антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) 4902	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00006236.</p> <p>Код ОКПД 2 – 21.20.23.110 - Реагенты диагностические.</p> <p>Наименование: Хантавирус антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА).</p> <p>Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к одному или множеству видов Хантавирусов (Hantavirus) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Анализ предназначен для обнаружения инфицирования Хантавирусами (Hantavirus), которые могут включать в себя вирусы Хантаан (Hantaan), Сеул (Seoul), Добрава-Белград (Dobrava-Belgrade), Пуумала (Puumala) и/или вирус Син Номбре (Sin Nombre).</p> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ:</p> <p>Количество определений – не менее 96. Суммарное время инкубации – не более 105 мин. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Объем конъюгата – не менее 12. Объем ТМБ – не менее 12 мл. Объем концентрата промывочного раствора – не менее 56 мл.</p>	Набор	5

		Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2°C до 8°C – не менее 4 недель. Объем положительного контрольного образца – не менее 1,5 мл. Объем положительного контрольного образца – не менее 2 мл. Возможность использования контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ после вскрытия флаконов в течение всего срока годности набора. Возможность исследования сывороток, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°C до 8°C – не менее 5 суток.		
15.	Фактор некроза опухолей-альфа/фактор некроза опухолей-бета ИВД, набор, иммуноферментный анализ А-8756 324 позиция	<p>Код позиции КТРУ – 21.20.23.110-00001644.</p> <p>Код ОКПД 2 – 21.20.23.110 - Реагенты диагностические.</p> <p>Наименование: Фактор некроза опухолей-альфа/фактор некроза опухолей-бета ИВД, набор, иммуноферментный анализ.</p> <p>Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения фактора некроза опухолей-альфа и/или фактора некроза опухолей-бета (tumour necrosis factor-alpha и/или tumour necrosis factor-beta, TNF-alpha и/или TNF-beta) в клиническом образце с использованием иммуноферментного анализа.</p> <p>Дополнительная информация, не предусмотренная КТРУ: Предназначен для определения концентрации фактора некроза опухолей-альфа. Количество определений – не менее 96. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита – не более 2,3 пг/мл. Суммарное время инкубации – не более 235 мин. Объем исследуемого образца – не более 100 мкл.</p>	Набор	2

Особые условия: Поставляемый Товар должен быть использован в научно-исследовательских целях.

Размер обеспечения исполнения Договора: 5% (Пять процентов) от цены Договора.

Срок поставки: в течение 60 (шестидесяти) календарных дней со дня, следующего за днем заключения контракта.

Периодичность поставки: единой партией.

Предполагаемые сроки проведения процедуры закупки: июль-август 2020 г.

Сопроводительные документы к товару: Товар поставляется в комплекте с сопроводительной документацией, предусмотренной данным видом Товара, а также сопровождается:
- паспортом качества, сертификатом соответствия, свидетельством о государственной регистрации таможенного союза.

Порядок оплаты: по факту поставки в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара в полном объеме, аванс не предусмотрен;

В стоимость товара включается:

- изготовление/приобретение Товара;
- доставка до склада Заказчика;
- погрузочно/разгрузочные работы;
- исполнение гарантийных обязательств;
- расходы по страхованию, налоги, пошлины, сборы и иные затраты, связанные с поставкой, производством, приобретением Поставщиком Товара.

Требования к сроку годности товара: срок гарантии Товара на момент поставки должен составлять не менее 12 месяцев.

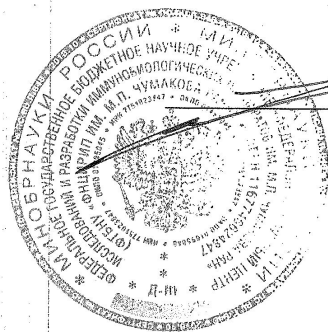
Особенности: Процедура закупки будет проводиться в соответствии с требованиями Федерального закона от 05.04.2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

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

Ответы должны быть поданы с «24» июля 2020 г. по «31» июля 2020 г. включительно по адресу: umto@chumakovs.su. Ответ должен иметь реквизиты Поставщика, печать и подпись.

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

Первый заместитель
генерального директора



А.Ю. Афонин