

|  |
| --- |
| **20.03.2020 № 05-07/314** |
| ***Ссылка на данный номер обязательна!*** |
| **Запрос о предоставлении ценовой информации****для нужд ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова» Минздрава России**

|  |  |
| --- | --- |
| Срок предоставления ценовой информации | **27.03.2020** |

**Структура цены** (расходы, включенные в цену товара/работы/услуги) должна включать в себя:1) стоимость товара/работы/услуги; 2) стоимость упаковки товара;3) стоимость транспортировки товара от склада поставщика до склада покупателя, включающая в себя все сопутствующие расходы, а также погрузочно-разгрузочные работы;4) расходы поставщика на уплату таможенных сборов, налоговых и иных обязательных платежей, обязанность по внесению которых установлена российским законодательством;5) все иные прямые и косвенные накладные расходы поставщика/подрядчика/исполнителя, связанные с поставкой товара/выполнением работ/оказанием услуг и необходимые для надлежащего выполнения обязательств.**Сведения о товаре/работе/услуге: содержатся в Приложении.**Просим всех заинтересованных лиц представить свои коммерческие предложения (далее – КП) о цене поставки товара/выполнения работы/оказания услуги с использованием прилагаемой формы описания товара/работы/услуги и направить их в форме электронного документа, подписанного квалифицированной электронной цифровой подписью (электронная цифровая подпись должна быть открепленной, в формате “sig”) по следующему адресу: **4399541@niioncologii.ru.**Информируем, что направленные предложения не будут рассматриваться в качестве заявки на участие в закупке и не дают в дальнейшем каких-либо преимуществ для лиц, подавших указанные предложения.Настоящий запрос не является извещением о проведении закупки, офертой или публичной офертой и не влечет возникновения каких-либо обязательств заказчика.Из ответа на запрос должны однозначно определяться цена единицы товара/работы/услуги и общая цена контракта на условиях, указанных в запросе, срок действия предлагаемой цены.КП оформляется на официальном бланке (при наличии), должно содержать реквизиты организации (официальное наименование, ИНН, КПП - обязательно), и должно содержать ссылку на дату и номер запроса о предоставлении ценовой информации. КП должно быть подписано руководителем или иным уполномоченным лицом и заверено печатью (при наличии).КП должно содержать актуальные на момент запроса цены товара (работ, услуг), технические характеристики и прочие данные, в том числе условия поставки и оплаты, полностью соответствующие указанным в запросе о предоставлении ценовой информации; |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. | Наименование Заказчика | ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова" Минздрава России |
| 2. | Наименование объекта закупки | **Поставка реагентов, реактивов и расходных материалов для патологоанатомического отделения с прозектурой** |
| 3. | Коды ОКПД2 / КТРУ | 21.20 |
| 4. | Место исполнения обязательств (адрес поставки, оказания услуг, выполнения работ) | 197758, Россия, г. Санкт- Петербург, п. Песочный, ул. Ленинградская, дом 68 |
| 5. | Авансирование | Не предусмотрено |
| 6. | Срок окончания действия договора (контракта) | 31.08.2020 |
| **7.** | **Установление сроков исполнения обязательств контрагентом** |
| 7.1 | Срок начала исполнения обязательств контрагентом: | С момента подписания Контракта |
| 7.2 | Срок окончания исполнения обязательств контрагентом | 31.07.2020 |
| 7.3 | Периодичность выполнения работ, оказания услуг либо количество партий поставляемого товаров: (*обязательства контрагента*) | В течение 10 (десяти) календарных дней после поступления письменной заявки от Покупателя. Последняя дата подачи заявки на поставку 21.07.2020. Максимальное количество партий 10 (десять). |
| 8. | Оплата | В течение 30 (тридцати) календарных дней с момента подписания Покупателем универсального передаточного документа (УПД).При осуществлении закупки с ограничением участия только для субъектов малого предпринимательства (СМП) - в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней. |
| 9. | Документы, которые должны быть представлены поставщиком (подрядчиком, исполнителем) вместе с товаром (результатом выполненной работы, оказанной услуги) | Регистрационные удостоверения на медицинские изделия |
| 10. | Специальное право, которое должно быть у участника закупки и (или) поставщика (подрядчика, исполнителя) (наличие лицензии, членство в саморегулируемой организации и т.п.) | нет |
| 11. | Дополнительные требования к участникам закупки (при наличии таких требований) и обоснование этих требований | нет |
| 12. | Срок действия гарантии качества товара (работы, услуги) после приемки Заказчиком | Остаточный срок годности на момент поставки не менее 70% |
| 13. | Размер обеспечения гарантийных обязательств (до 10% НМЦК) | нет |
| 14. | Предоставляемые участникам закупки преимущества в соответствии со статьями 28 и 29 Закона № 44-ФЗ | нет |
| 15. | Запреты, ограничения допуска, условия допуска (преференции) иностранных товаров | Приказ Минфина №126н |
| 16. | Страна происхождения (указывается участником в заявке, коммерческом предложении) | Указаны в пункте 18 |
| 17. | Количество и единица измерения объекта закупки | Указаны в пункте 18 |

**18.Описание** **объекта закупки**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование товара** | **Технические характеристики товара** | **Ед. изм.** | **Кол-во** | **ОКПД2/****КТРУ** | **Страна происхождения** | **Цена за ед.с НДС (руб)** | **Сумма с НДС (руб)** |
| 1 | ***p16 антиген ИВД, набор, иммуногистохимическая реакция с ферментной меткой*** | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антигена p16 (p16 antigen) в клиническом образце методом ферментного иммуногистохимического окрашивания.Предназначены для проведения in vitro диагностики методом иммуногистохимического анализа на парафиновых срезах фиксированного в формалине материала (в соответствии с приказом Минздрава России от 24.03.2016 N 179н (ред. от 25.03.2019) "О Правилах проведения патолого-анатомических исследований" (Зарегистрировано в Минюсте России 14.04.2016 N 41799), с дополнением от 25.03.2019 года. Пункт 17.1.) при помощи автоматического устройства Ventana BenchMark, установленного у Заказчика. Формат упаковки должен быть диспенсер на 25 мл для выполнения не менее чем 250 исследований. Объем обусловлен потребностью Заказчика для обеспечения бесперебойной работы оборудования, используемого Заказчиком. | набор | 3 | 21.20.23.110-00000722 |  |  |  |
| 2 | ***Десмин белок ИВД, антитела*** | Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при качественном и/или количественном определении определения белка десмина (desmin protein) в клиническом образце.Количество выполняемых тестов ≥ 30 Штука НазначениеДля автоматической и ручной постановки Антитела должны иметь клон D33 для выполнения анализа согласно методике, используемой лабораторией.Антитела должны быть готовые к применению для сокращения времени анализа. | набор | 1 | 21.20.23.110-00006967 |  |  |  |
| 3 | ***Антитела моноклональные мышиные к человеческим BCL2 Онкопротеин, клон 124*** | Антитела мышиные, моноклональные к bcl-2, клон 124, должны быть жидкие, должны быть концентрированные. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики. В упаковке должно быть не менее 1 мл. | упак | 1 | 20.59.52.199 |  |  |  |
| 4 | ***CD15 клеточный маркер ИВД, антитела***  | Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при качественном и/или количественном определении клеточного маркера CD15 (CD15 cell marker) в клиническом образце.Объем реагента: ≥ 1 Кубический сантиметр;^миллилитр Форма выпуска:Жидкие концентрированные.\*Антитела мышиные моноклональные к человеческим CD15 должны иметь клон Carb-3, согласно методике проводимого исследования. Отработанный протокол исследований, реализует возможность точного анализа препаратов для проведения исследования и постановки диагноза. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики. В соответствии с приказом Минздрава России от 24.03.2016 N 179н (ред. от 25.03.2019) "О Правилах проведения патолого-анатомических исследований" (Зарегистрировано в Минюсте России 14.04.2016 N 41799), с дополнением от 25.03.2019 года. Пункт 17.1. | упак | 1 | 21.20.23.110-00000562 |  |  |  |
| 5 | ***CD30 клеточный маркер ИВД, антитела***  | Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при качественном и/или количественном определении клеточного маркера CD30 (CD30 cell marker) в клиническом образцеОбъем реагента: ≥ 1 Кубический сантиметр;^миллилитр Форма выпуска:Жидкие концентрированные.\*Антитела мышиные, моноклональные к человеческим CD30 должны иметь клон Ber-H2, согласно методике проводимого исследования. Отработанный протокол исследований, реализует возможность точного анализа препаратов для проведения исследования и постановки диагноза. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики. В соответствии с приказом Минздрава России от 24.03.2016 N 179н (ред. от 25.03.2019) "О Правилах проведения патолого-анатомических исследований" (Зарегистрировано в Минюсте России 14.04.2016 N 41799), с дополнением от 25.03.2019 года. Пункт 17.1. | упак | 1 | 21.20.23.110-00000568 |  |  |  |
| 6 | ***Антитела моноклональные мышиные к человеческим Мелан-A, 1 мл*** | Антитела мышиные моноклональные к человеческим Мелан-А, клон А103, должны быть жидкие, должны быть концентрированные. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики. В упаковке должно быть не менее 1 мл. | упак | 1 | 20.59.52.199 |  |  |  |
| 7 | ***Антитела моноклональные мышиные к человеческой Опухоли Вильмса 1 (WT1) Протеин, клон 6F-H2, 12 мл., IR055*** | Антитела мышиные, моноклональные к человеческому протеину опухоли Вильмса, клон 6F-H2, должны быть жидкие, должны быть готовые к использованию. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики. В упаковке должно быть не менее 12 мл. | упак | 2 | 20.59.52.199 |  |  |  |
| 8 | ***CD30 клеточный маркер ИВД, антитела***  | Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при качественном и/или количественном определении клеточного маркера CD30 (CD30 cell marker) в клиническом образцеОбъем реагента: ≥ 1 Кубический сантиметр;^миллилитр Форма выпуска:Жидкие концентрированные.\*Антитела мышиные, моноклональные к человеческим CD30 должны иметь клон Ber-H2, согласно методике проводимого исследования. Отработанный протокол исследований, реализует возможность точного анализа препаратов для проведения исследования и постановки диагноза. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики. В соответствии с приказом Минздрава России от 24.03.2016 N 179н (ред. от 25.03.2019) "О Правилах проведения патолого-анатомических исследований" (Зарегистрировано в Минюсте России 14.04.2016 N 41799), с дополнением от 25.03.2019 года. Пункт 17.1. | упак | 1 | 21.20.23.110-00000568 |  |  |  |
| 9 | ***Андроген рецептор ИВД, антитела***  | Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при качественном и/или количественном определении рецепторов андрогена (androgen receptors) в клиническом образце.Количество выполняемых тестов:  ≥ 30 Штука Назначение: Для автоматической и ручной постановки.\*Антитела мышиные моноклональные к человеческим Андроген рецептор должны иметь клон AR441, согласно методике проводимого исследования. Отработанный протокол исследований, реализует возможность точного анализа препаратов для проведения исследования и постановки диагноза. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики (в соответствии с приказом Минздрава России от 24.03.2016 N 179н (ред. от 25.03.2019) "О Правилах проведения патолого-анатомических исследований" (Зарегистрировано в Минюсте России 14.04.2016 N 41799), с дополнением от 25.03.2019 года. Пункт 17.1. )Фасовка должна быть не менее чем 1 мл. Объем обусловлен потребностью заказчика для обеспечения бесперебойной работы оборудования, используемого Заказчиком. Антитела должны быть жидкие концентрированные для обеспечения проведения большого объема исследований за счет концентрации. | набор | 1 | 21.20.23.110-00009292 |  |  |  |
| 10 | ***Антитела моноклональные мышиные к человеческому р53 Протеин, клон DO-7,***  | Антитела мышиные моноклональные к р53, должны быть жидкие, должны быть концентрированные. Клон должен быть DO-7. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах, для in vitro диагностики. В упаковке должно быть не менее 1 мл | шт | 1 | 20.59.52.199 |  |  |  |
| 11 | ***Антитела моноклональные мышиные к человеческому СD20су, клон L26*** | Антитела мышиные, моноклональные к человеческим CD20cy, клон L26, должны быть жидкие, должны быть концентрированные. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики. В упаковке должно быть не менее 1 мл. | упак | 1 | 20.59.52.199 |  |  |  |
| 12 | ***Антитела мышиные моноклональные к цитокератину 5/6 клон D5/16 B4*** | Антитела мышиные моноклональные к человеческим цитокератин 5/6, клон D5/16 B4, должны быть жидкие, должны быть концентрированные. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики. В упаковке должно быть не менее 1 мл. | упак | 1 | 20.59.52.199 |  |  |  |
| 13 | ***Тирозиназа ИВД, антитела***  | Один или множество иммуноглобулинов, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенные для использования при качественном и/или количественном определении тирозиназы (tyrosinase), также известной как DOPA-оксидаза (DOPA oxidase) в клиническом образце.Количество выполняемых тестов: ≥ 10 Штука Назначение: Для автоматической и ручной постановки. \*Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики (в соответствии с приказом Минздрава России от 24.03.2016 N 179н (ред. от 25.03.2019) "О Правилах проведения патолого-анатомических исследований" (Зарегистрировано в Минюсте России 14.04.2016 N 41799), с дополнением от 25.03.2019 года. Пункт 17.1. )Антитела должны быть жидкие концентрированные для обеспечения проведения большого объема исследований за счет концентрации. | набор | 1 | 21.20.23.110-00008239 |  |  |  |
| 14 | ***Антитела поликлональные кроличьи к человеческим CD117, c-kit*** | Антитела кроличьи, поликлональные к человеческим CD117, c-kit, должны быть жидкие, должны быть концентрированные. Должны быть предназначены для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики. В упаковке должно быть не менее 0,2 мл. | упак | 1 | 20.59.52.199 |  |  |  |
| 15 | ***Моноклональные мышиные антитела к CD 10 NCL-L-CD10-270*** | Антитела моноклональные мышиные к CD10, должны быть предназначены для иммуногистохимических исследований на парафиновых и замороженных срезах, клон 56C6, должен быть жидкой концентрированной формы, рабочее разведение должно быть в диапазоне не менее 1:100, включая границы диапазона. Фасовка должна быть не менее 1 мл. | упак | 1 | 20.59.52.199 |  |  |  |
| 16 | ***CD138 клеточный маркер ИВД, антитела***  | Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при качественном и/или количественном определении клеточного маркера CD138 (CD138 cell marker) в клиническом образцеМетод Проточная цитометрия Объем реагента ≥ 1 Кубический сантиметр;^миллилитр \*Антитела должны быть жидкие концентрированные для обеспечения проведения большого объема исследований за счет концентрации. | упак | 1 | 21.20.23.110-00000690 |  |  |  |
| 17 | ***Цитокератин подтип СК8 ИВД, антитела*** | Одно или множество антител, способных связываться со специфическими антигенными детерминантами, предназначенных для использования при качественном и/или количественном определении цитокератина подтипа СК8 (cytokeratin subtype CK8) в клиническом образце.Количество выполняемых тестов: ≥ 100 Штука Назначение: Для автоматической и ручной постановки \*Первичные антитела (мышиные моноклональные) должен иметь клон 35betaH11, согласно методике проводимого исследования. Отработанный протокол исследований, реализует возможность точного анализа препаратов для проведения исследования и постановки диагноза. Предназначены для проведения in vitro диагностики методом иммуногистохимического анализа на парафиновых срезах фиксированного в формалине материала (в соответствии с приказом Минздрава России от 24.03.2016 N 179н (ред. от 25.03.2019) "О Правилах проведения патолого-анатомических исследований" (Зарегистрировано в Минюсте России 14.04.2016 N 41799), с дополнением от 25.03.2019 года. Пункт 17.1. ).Рекомендуемое разведение не менее 1:100 - 1:500. Обеспечение проведения большого объема исследований за счет концентрации и разведения.Фасовка должна быть не менее чем 1 мл. Объем обусловлен потребностью заказчика для обеспечения бесперебойной работы оборудования, используемого Заказчиком.Антитела должны быть жидкие концентрированные для обеспечения проведения большого объема исследований за счет концентрации. | набор | 1 | 21.20.23.110-00009173 |  |  |  |
| 18 | ***Лиганд программируемой смерти клеток 1 ИВД, набор, иммуногистохимическая реакция с ферментной меткой***  | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения лиганда программируемой смерти клеток 1 (programmed death-ligand 1 (PD-L1)) в клиническом образце методом ферментного иммуногистохимического окрашивания. В составе набора должны входить:1. 1 x 34,5 мл реагент блокирующий пероксидазу (Буферный раствор, содержащий перекись водорода, детергент и 0,015 моль/л азида натрия)2. 1 x 19,5 мл антитело моноклональное КPD-L1 мышиное, клон 22C33. 1 x 15 мл реагент отрицательного контроля (Мышиное моноклональное контрольное антитело IgG в буферном растворе, содержащем стабилизирующий белок и 0,015 моль азида натрия.)4. 1 x 34,5 мл ЛИНКЕР, антимышиный (Кроличье вторичное антитело против мышиных иммуноглобулинов в буферном растворе, содержащем стабилизирующийбелок и 0,015 моль азида натрия.5. 1 x 34,5 мл Реагент для визуализации - пероксидаза хрена (Декстран в сочетании с молекулами пероксидазы и молекулами вторичных козьих антител против кроличьих и мышиныхиммуноглобулинов в буферном растворе, содержащем стабилизирующий белок и антибактериальное средство)6. 15 x 7,2 мл ДАБ+ забуференный субстрат7. 1 x 5 мл ДАБ+ хромоген (3,3'-диаминобензидина тетрагидрохлорид в органическом растворителе)8. 1 x 34,5 мл Усилитель ДАБ (сульяат меди в воде)9. 6 x 30 мл Раствор для демаскировки антигена с низким рН (50х)10. Предметные стекла с контрольной клеточной линией PD-L1 IHC22C3 pharmDx – 15штСостав набора приведен согласно разработанным стандартным операционным процедурам (СОП) Заказчика, в случае предложения товаров с эквивалентными характеристиками (например, фасовкой, объемом) разработка и апробация СОП осуществляется за счет поставщика. Набор должен подходить для применения с Автостейнером Линк 48, имеющимся у Заказчика. | набор | 1 | 21.20.23.110-00010280 |  |  |  |
| 19 | ***Разбавитель антител***  | Разбавитель первичных антител должен быть предназначен для ИГХ на парафиновых срезах для in vitro диагностики, в упаковке должно быть не менее 250мл, разбавитель должен быть готовый к использованию. | шт | 10 | 20.59.52.199 |  |  |  |
| 20 | ***Раствор для восстановления антигена Дако, цитратный pH 6 (x 10)***  | Раствор должен быть предназначен для восстановления антигена, цитратный, уровень pH должен быть 6,0 (+-0,1), включая границы диапазона , в упаковке должно быть не менее 500 мл, должен быть концентрированный не менее чем в 10 Х, должен быть предназначен для высокотемпературной демаскировки антигенов. | упак | 12 | 20.59.52.199 |  |  |  |
| 21 | ***Гибридизация нуклеиновых кислот ИВД, набор*** | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при общем определении коньюгированных ДНК зондов, гибридизованных с соответствующими мишенями нуклеотидной последовательности в образцах клеток или тканей, приготовленных из клинического образца.Количество выполняемых тестов ≥ 10 Штука Метод: Флуоресцентная FISH и хромогенная CISH гибридизация in situ Назначение: Для ручной постановки анализа.\*Реагент должен быть для определения перестройки MDM2 на хромосоме 12, что соответствует требованиям Заказчика о реализации цели исследования интересующих участков.Окрашиваемые регионы - зонды комплементарные участкам гена MDM2 (12q15 и 12p11.1-q11.1), что соответствует требованиям Заказчика о реализации цели исследования интересующих участков и возможности точного анализа препаратов для проведения исследования и постановки диагноза. Набор должен содержать среду для заключения флуоресцентных препаратов с контрастирующим реагентом (концентрация не менее 0,125 мг/мл, объем не менее 150 мкл), согласно отработанному протоколу исследований, реализующего возможность точного анализа препаратов для проведения исследования и постановки диагноза.  | набор | 1 | 21.20.23.110-00007068 |  |  |  |
| 22 | ***Гибридизация нуклеиновых кислот ИВД, набор*** | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при общем определении коньюгированных ДНК зондов, гибридизованных с соответствующими мишенями нуклеотидной последовательности в образцах клеток или тканей, приготовленных из клинического образца.Количество выполняемых тестов ≥ 10 Штука Метод: Флуоресцентная FISH и хромогенная CISH гибридизация in situ Назначение: Для ручной постановки анализа.\*Реагент должен быть для определения транслокации N-MYC (MYCN) и LAF на хромосоме 2, что соответствует требованиям Заказчика о реализации цели исследования интересующих участков.Окрашиваемые регионы - зонды комплементарные участкам гена N-MYC ( 2p24.3) и гена LAF (2q11), что соответствует требованиям Заказчика о реализации цели исследования интересующих участков и возможности точного анализа препаратов для проведения исследования и постановки диагноза. Набор должен содержать среду для заключения флуоресцентных препаратов с контрастирующим реагентом (концентрация не менее 0,125 мг/мл, объем не менее 150 мкл), согласно отработанному протоколу исследований, реализующего возможность точного анализа препаратов для проведения исследования и постановки диагноза.  | набор | 1 | 21.20.23.110-00007068 |  |  |  |
| 23 | ***Гибридизация нуклеиновых кислот ИВД, набор*** | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при общем определении коньюгированных ДНК зондов, гибридизованных с соответствующими мишенями нуклеотидной последовательности в образцах клеток или тканей, приготовленных из клинического образца.Количество выполняемых тестов ≥ 10 Штука Метод: Флуоресцентная FISH и хромогенная CISH гибридизация in situ Назначение: Для ручной постановки анализа.\*Реагент должен быть предназначен для определения перестройки EWS R1, что соответствует требованиям Заказчика о реализации цели исследования интересующих участков. | набор | 1 | 21.20.23.110-00007068 |  |  |  |
| 24 | ***Система детекции ЭнВижн ФЛЕКС ПХ, кроличьи/мышиные,***  | Cистема детекции мышиная/кроличья должна быть предназначена для ИГХ на парафиновых срезах.Должна подходить для использования в автоматической системе окраски Линк, имеющейся у Заказчика. В состав системы должны входить: не менее 3х40 мл реагента, блокирующего пероксидазу, готового к использованию (Фосфатный буфер, содержащий перикись водорода, не более 15 мМол/л азид натрия и детергент); не менее 3х40 мл полимера Меченый полимер (молекула декстрана, меченая пероксидазой) с козьими анти-кроличьими и анти-мышиными иммуноглобулинами в буфере, содержащем белок-стабилизатор и антимикробный агент. Готовый к использованию не менее 3 х 3 мл 3,3’- диаминобензидин тетрагидрохлорид, раствор; не менее 12 x 20 мл Раствор забуференного субстрата, содержащий перекись водорода и консервант. ТРИС/ЭДТА буфер, pH 9 9 x 30 мл, концентрат х50. Раствор Трис-буфера, содержащий Твин 20, рН 7,6 (±0,1) 4 x 1 л, концентрат х20. Не менее 3х40мл -мышиный линкер готовый к использованию (Забуференный раствор, содержащий белки-стабилизаторы и антимикробные агенты) | шт | 10 | 20.59.52.199 |  |  |  |

\*В соответствии с Постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. № 145 “Об утверждении Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и Правил использования указанного каталога”, Заказчик вправе указать в плане закупок, плане-графике закупок, формах обоснования закупок, извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке иную и (или) дополнительную информацию, а также дополнительные и (или) иные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога и требуются Заказчику в соответствии с особенностями проводимых исследований