

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 Куржикановского, дом 29,
корпус 5, 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 Филимонковский,
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 775102384/772701001

22/1 № 04.06.2025г.

Запрос о предоставлении коммерческих предложений

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита) планирует проведение закупки химических реактивов (далее – Товар) в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц». **Способ закупки:** закупка у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя) в соответствии с подпунктом 16 пункта 4 раздела 2 главы разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), утвержденного Наблюдательным советом 16.09.2022 № 10, Протоколом от 30.03.2023 № 2, Протоколом от 27.06.2024 № 4, Протоколом от 03.08.2021 № 2, Протоколом от 27.05.2022 № 8, Протоколом от 20.12.2024 № 6, Протоколом от 28.03.2025 № 2 (далее – Положение о закупке). Осуществляется закупка Товара, в отношении которого Заказчиком сформирован Регистр утвержденных поставщиков/производителей на основании проведенной оценки (квалификации) в соответствии с Правилами надзорной производственной практики, утвержденными приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14.06.2013 № 916 и

Поставщиком, заинтересованным в поставке товара

(или) Правилами надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, утверждёнными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 № 77, размещенный на официальном сайте Заказчика.

Предлагаемые сроки проведения закупки: июнь 2025 года.

Просим предоставить информацию о стоимости Товара, указанного в Таблице № 1.

Таблица № 1

№ п/п	Наименование Товара	Артикул	Фасовка	Производитель	Ед. изм.	Кол-во	Код ОКПД2	Предоставление национального режима (установление запрета/ограничений/преимуществ) ¹
1	D-Глюкоза безводная или эквивалент	1191KG025	25 кг	неоГрохх	шт	8	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
2	Трис (Трометамол) EP, USP (phatma grade) или эквивалент	LC-10109.4	25 кг	неоГрохх	шт	21	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Сахароза low endotoxin pure EP, BP, ChR, JP, NF (phatma grade) или эквивалент	LC-10354.1	25 кг	неоГрохх	шт	18	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

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

4	Хепес натрия соль для культуры клеток или эквивалент	2495KG005	5 кг	neofToxx	шт	30	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
5	L-Аланин, FROM NONANIMAL SOURCE, MEET или эквивалент	A7469	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	8	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
6	Холин хлорид или эквивалент	C7017	100 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
7	Резазурин натрия соль certified by the Biological Stain Commission, 5 G или эквивалент	199303	5 г	Sigma-Aldrich	шт	6	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
8	Трипсин 1:250 из поджелудочной железы свиньи; Trypsin 1:250 from porcine pancreas for biochemistry или эквивалент	1004GR100	100 г	neofToxx	шт	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
9	Триптон соя бульон казеин-пептон соевая мука-пептон бульон для микробиологии USP или эквивалент	1.05459.9025	25 кг	Merck	шт	6	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

10	Лактальбумин гидролизат или эквивалент	20070632	10 кг	Kerry	шт	27	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
11	Твин Tween® 80 pure EP (pharma grade) или эквивалент	LC-10054.1	1 л	neofroxx	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
12	Урацил suitable for cell culture или эквивалент	U1128	25 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
13	Гипоксантин BIOREAGENT, SUITABLE FOR & или эквивалент	H9636	25 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
14	Ксантин или эквивалент	X0626	25 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
15	Ксантин или эквивалент	X0626	5 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

16	Гуанин, 98% или эквивалент	G1195-0	25 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
17	L-Glutation REDUCED, BIOREAGENT ≥ 98% или эквивалент	G6013	10 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
18	2-Дезокси-D-рибоза BIOREAGENT, S&W или эквивалент	D5899	1 г	Sigma-Aldrich	шт	100	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
19	Холестерин pure EP, USP (pharma grade) или эквивалент	LC-10616.1	100 г	neofroxx	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
20	D-(-)-Рибоза BIOREAGENT, &W или эквивалент	R9629	100 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
21	Пиридоксаль гидрохлорид SUITABLE FOR CE&W или эквивалент	P6155	25 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

22	D-Биотин EP, USP (pharma grade) или эквивалент	LC-10612.1	1 г	неоФрохх	шт	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
23	Фолиевая кислота USP или эквивалент	F8798	25 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
24	L-Глутаминовая кислота, NON-ANIMAL SOURCE, CELL или эквивалент	G8415	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
25	L-аспарагиновая кислота from non-animal source, meets EP, USP testing specifications, suitable for cell culture, или эквивалент	A7219	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
26	L-Пролин, NON-ANIMAL SOURCE, CELL CULTU или эквивалент	P5607	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
27	L-Треонин, PHARMAGRADE, ALINO MOTO& или эквивалент	T4071	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

28	Глицин, NON-ANIMAL SOURCE, CELL CULTUR Е или эквивалент	G8790	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
29	L-Валин PHARMAGRADE, ALINOMOTO& или эквивалент	V4638	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	6	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
30	L-Серин, NON-ANIMAL SOURCE, CELL CULTUR или эквивалент	S4311	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
31	L-Метионин, PHARMAGRADE, ALINOMOTO& или эквивалент	M8439	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
32	L-Изолейцин, PHARMAGRADE, ALINOMOTO& или эквивалент	I5281	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
33	L-Тирозин BIOXTRA, MEETS EP, JP, USP& или эквивалент	T8566	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

34	L-Цистин FREE BASE BIOTECHNOLOGY*P ERFORMANCE CERT или эквивалент	C7602	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
35	L-гистидин free base pure EP, USP (pharma grade) или эквивалент	LC-4584.2	1 кг	neofroxx	шт	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
36	Магний сульфат безводный CELL CULTURE& или эквивалент	M2643	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	20	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
37	Лактоза моногидрат powder suitable for the bi opharmaceutical production EMPRO VE® bio Ph Eur, BP, NF или эквивалент	1.37045.902 9	25 кг	Merck	шт	12	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
38	Сорбит Parteck® SI 400 LEX (Sorbitol) suitable for use as excipient EMPROVE® exp Ph Eur, BP, NF, JP или эквивалент	1.11597.902 8	25 кг	Merck	шт	8	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
39	Желатин EP, NF (pharma grade) или эквивалент	LC-10003	25 кг	neofroxx	шт	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

40	L-Фениланилин MEETS EP, JP, & или эквивалент	P5482	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
41	L-Лейцин suitable for cell culture, non-animal source, meets EP, JP, USP testing specifications или эквивалент	L8912	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
42	Рибофламин EP, USP (pharma grade) или эквивалент	LC-10078.2	100 г	неоФтохх	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
43	Пиродоксин гидрохлорид EP, USP (pharma grade) или эквивалент	LC-10564.2	100 г	неоФтохх	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
44	Никотиновая кислота, BIOREAGENT, SUITABLE FO& или эквивалент	N0761	100 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
45	Тимин BIOREAGENT, SUITABLE FOR CELL C& или эквивалент	T0895	25 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

46	Витамин B12, BIOREAGENT, SUITABLE FOR R& или эквивалент	V6629	1 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
47	Аденозин 5'-трифосфат динатриевая соль или эквивалент	A3377	100 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
48	Менадион Натрия бисульфит $\geq 95\%$ (& или эквивалент	M2518	100 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
49	L-цистеин гидрохлорид EP, USP (pharma grade) или эквивалент	LC-4276.1	100 г	neofToxx	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
50	4-Аминобензойная кислота, REAGENTPLUS(R), ≥ 99 или эквивалент	A9878	5 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
51	L-глутамин DAB, USP (pharma grade) или эквивалент	LC-6005.3	5 кг	neofToxx	шт	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

52	Транс-4-Гидрокси-L-пролин $\geq 98.5\%$ BIORE& или эквивалент	H5534	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
53	Капция хлорида дигидрат EP, USP, E 509 (food and pharma grade) или эквивалент	LC-7229.1	1 кг	neoFroxx	шт	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
54	Натрий фосфат однозамещенный или эквивалент	S5011	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	9	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
55	Натрий фосфат двузамещенный BIOREAGENT& или эквивалент	S5136	5 кг	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
56	L-Триптофан MEETS EP, JP, USP TESTING& или эквивалент	T8941	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
57	L-Триптофан MEETS EP, JP, USP TESTING& или эквивалент	T8941	100 г	Sigma-Aldrich	шт	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

58	Магний хлорид гексагидрат чда фар м., Е 511 или эквивалент	1.05832.902 9	25 кг	Merck	шт	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
----	---	------------------	-------	-------	----	---	--------------	---

Основные условия исполнения договора:

Поставка Товара включает в себя:

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

Доставка (перевозка) Товара в адрес поставки Товара, погрузочно-разгрузочные работы, осуществляются силами и средствами Поставщика. Товар должен быть новым, ранее не использованным, не восстановленным, у которого не была осуществлена замена составных частей, не Российской Федерации техническим стандартам, нормам и правилам.

Адрес поставки Товара: посёлок Института Полиомиелита, дом 8, корпус 1, вл.тер.г. муниципальный округ Филimonковский, 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, причитающиеся Поставщику вознаграждение, 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).

Порядок оплаты:

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).

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. В частности, из содержания коммерческого предложения должна однозначно определиться стоимость Товара 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*	Описание, характеристики Товара (может 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 из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **	Срок поставки Товара
1	Д-Глюкоза безводная		шт	8				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
2	Трис (Прометамол) EP, USP (pharma grade)		шт	21				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
3	Сахароза low endotoxin pure EP, BP, ChP, JP, NF (pharma grade)		шт	18				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

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

4	Хенес натрия соль для культуры клеток		шт	30				требуется (для подтверждения происхождения российского товара)	
5	L- Аланин, FROM NO NANIMAL SOUR CE, MEET		шт	8				требуется (для подтверждения происхождения российского товара)	
6	Холин хлорид		шт	2				требуется (для подтверждения происхождения российского товара)	
7	Резазурин натрия аа соль certified by the Biological Stain Commission, 5 G		шт	6				требуется (для подтверждения происхождения российского товара)	
8	Трипсин 1:250 из поджелудочной железы свиньи; Trypsin 1:250 from porcine pancreas for biochemistry		шт	10				требуется (для подтверждения происхождения российского товара)	
9	Триптон соя бульо н казеин- пептон соевого мук а- пептон бульон для микробиологии US P		шт	6				требуется (для подтверждения происхождения российского товара)	
10	Лактальбумин гидролизат		шт	27				требуется (для подтверждения происхождения российского товара)	

11	Твин Tween® 80 pure EP (pharma grade)		шт	1					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
12	Урацил suitable for cell culture		шт	2					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
13	Гипоксантин BIOREAGENT, SU ITABLE FOR &		шт	2					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
14	Ксантин		шт	2					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
15	Ксантин		шт	1					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
16	Гуанин, 98%		шт	2					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
17	L-Глутатион REDUCED, BIORE AGENT >= 9&		шт	1					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
18	2-Дезокси-D- рибоза BIOREAGE NT, S&		шт	100					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

19	Холестерин pure EP, USP (pharma grade)	шт	1					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
20	D-(-)-Рибоза BIOREAGENT, &	шт	1					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
21	Пиридоксаль гидрохлорид SUIT ABLE FOR CE&	шт	2					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
22	D-биотин EP, USP (pharma grade)	шт	10					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
23	Фолиевая кислота USP	шт	2					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
24	L-Глутаминовая кислота, NON- ANIMAL SOURCE , CELL	шт	4					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
25	L-аспарагиновая кислота from non- animal source, meets EP, USP testing specifications, suitable for cell culture,	шт	2					требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	

26	L-Пролин, NON-ANIMAL SOURCE, CELL CULTU	шт	3					требуется (для подтверждения происхождения товара)	
27	L-Треонин, PHARMAGRADE, ALPHOMOTO&	шт	2					требуется (для подтверждения происхождения товара)	
28	Лизин, NON-ANIMAL SOURCE, CELL CULTURE	шт	2					требуется (для подтверждения происхождения товара)	
29	L-Валин PHARMAGRADE, ALPHOMOTO&	шт	6					требуется (для подтверждения происхождения товара)	
30	L-Серин, NON-ANIMAL SOURCE, CELL CULTUR	шт	1					требуется (для подтверждения происхождения товара)	
31	L-Метионин, PHARMAGRADE, ALPHOMOTO&	шт	2					требуется (для подтверждения происхождения товара)	
32	L-Изолейтин, PHARMAGRADE, ALPHOMOTO&	шт	3					требуется (для подтверждения происхождения товара)	
33	L-Тирозин BJOXTRA, MEETS EP, JP, USP&	шт	4					требуется (для подтверждения происхождения товара)	

34	Л-Цистин FREE BASE BIOT ECHOLOGY*PE RFORMANCE CE RT		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
35	Л-тицидин free base pure EP, USP (pharma grade)		шт	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
36	Магний сульфат безводный CELL CULTURE&		шт	20				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
37	Лактоза моногидрат powder suitable for the biop harmaceutical produ ction EMPROVE® bio Ph Eur, BP, NF		шт	12				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
38	Сорбит Ratteeck® SI 400 LE X (Sorbitol) suitable for use as excipient EMPROVE® exp R h Eur, BP, NF, JP		шт	8				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
39	Желатин EP, NF (pharma grade)		шт	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
40	Л-Фениланилин MEETS EP, JP, &		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
41	Л-Лейтин suitable for cell culture, non- animal source,		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара)	

	meets EP, JP, USP testing specifications						российского происхождения)	
42	Рибофлавин EP, USP (pharma grade)	шт	1				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
43	Пиридоксин гидрохлорид EP, USP (pharma grade)	шт	1				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
44	Никотиновая кислота, BIOREAGENT, SUITABLE FOR O&	шт	1				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
45	Тимин BIOREAGENT, SUITABLE FOR CELL CULTURE	шт	2				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
46	Витамин B12, BIOREAGENT, SUITABLE FOR &	шт	1				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
47	Аденозин 5'-трифосфат динатриевая соль	шт	2				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	
48	Менадион Натрия бисульфит $\geq 95\%$ (&	шт	1				требуется (для подтверждения происхождения товара российского происхождения)	

57	L-Триптофан MEETS EP, JP, US P TESTING&	шт	5			требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
58	Матный хлорид тек салидрат чда фарм. , E 511	шт	4			требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
Итого с учетом НДС %					-	-	

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

Положения, касающиеся товара российского происхождения, применяются также в отношении товара, происходящего из государства - члена Евразийского экономического союза.

Ответы должны быть поданы с «28» ноября 2025 года по «28» ноября 2025 года включительно по адресу: info@chipmakovs.ru.

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

Проведение данной процедуры сбора информации не влечёт за собой возникновения каких-либо обязательств со стороны Заказчика, настоящим запрос о предоставлении коммерческих предложений не является офертой или публичной офертой, направление его участнику *или* размещение на сайте не является закупкой и не влечёт за собой обязанности Заказчика заключить договор.

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

** Особенности предоставления национального режима, установленные Постановлением № 1875 и Положением о закупке, указаны в приложении № 1 к настоящему запросу о предоставлении коммерческих предложений.

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


А.Ю. Афонин

Особенности предоставление национального режима.

1. В случае установления запрета закупок товаров, происходящих из иностранных государств, Заказчик не вправе:
 - а) заключать договор на поставку такого товара;
 - б) при исполнении договора осуществлять замену такого товара на происходящий из иностранного государства товар, в отношении которого установлен данный запрет.
2. В случае установления ограничения закупок товаров, происходящих из иностранных государств, Заказчик не вправе:
 - а) заключать договор на поставку товара, происходящего из иностранного государства, если подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам её рассмотрения соответствующей требованию Положения о закупке и содержащая предложение о поставке товара российского происхождения;
 - б) при исполнении договора осуществлять замену товара на происходящий из иностранного государства товар, в отношении которого установлено данное ограничение, если договор предусматривает поставку товара российского происхождения.
3. В случае установления преимущества в отношении товара российского происхождения:
 - а) при рассмотрении, оценке, сопоставлении заявок на участие в закупке, Заказчик осуществляет снижение на пятнадцать процентов ценового предложения, поданного в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ и Положением о закупке участником закупки, предлагающим к поставке товар только российского происхождения, либо увеличение на пятнадцать процентов ценового предложения этого участника закупки в случае подачи им предложения о размере платы, подлежащей внесению за заключение договора;
 - б) в случае заключения договора с участником закупки, указанным в подпункте «а» настоящего подпункта, договор заключается без учета снижения либо увеличения ценового предложения, осуществленных в соответствии с подпунктом «а» настоящего подпункта;
 - в) при исполнении договора допускается замена товара исключительно на товар российского происхождения, если договор предусматривает поставку товара российского происхождения.

2. Информацией и документами, подтверждающими статус происхождения товара для целей Постановления № 1875, являются:

Примечание: Подпункт «а» (в части товаров, указанных в позициях 400-432 Постановления № 1875) применяется с 01.09.2025.

- а) для подтверждения происхождения товаров, указанных в позициях 1 - 145 приложения № 1 к Постановлению № 1875, позициях 1 - 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875, из Российской Федерации - номер реестровой записи из реестра российской промышленной продукции, предусмотренного статьей 17.1 Федерального закона «О промышленной политике в Российской Федерации», содержащей в том числе: информацию о совокупном количестве баллов за выполнение (освоение) на территории Российской Федерации соответствующих операций (условий) (если в отношении такого товара постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 «О подтверждении

производства российской промышленной продукции» за выполнение (освоение) на территории Российской Федерации соответствующих операций (условий) установлены требования о совокупном количестве баллов), которое составляет или превышает значение, определенное постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 «О подтверждении производства российской промышленной продукции» для целей осуществления закупок;

информацию об уровне радиоэлектронной продукции (для товара, являющегося в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 «О подтверждении производства российской промышленной продукции» радиоэлектронной продукцией первого уровня или радиоэлектронной продукцией второго уровня);

Примечание. Подпункт «б» (в части товаров, указанных в позициях 400-432) применяется с 01.09.2025.

б) для подтверждения происхождения товаров, указанных в позициях 1 - 145 приложения № 1 к Постановлению № 1875, позициях 1 - 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875, из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, - номер реестровой записи из евразийского реестра промышленных товаров государств - членов Евразийского экономического союза, порядок формирования и ведения которого устанавливается правом Евразийского экономического союза (далее - евразийский реестр промышленных товаров), содержащей в том числе:

информацию о совокупном количестве баллов за выполнение (освоение) на территории Евразийского экономического союза соответствующих операций (условий) (если в отношении такого товара правом Евразийского экономического союза за выполнение (освоение) на территории Евразийского экономического союза соответствующих операций (условий) установлены требования о совокупном количестве баллов), которое составляет или превышает значение, определенное правом Евразийского экономического союза;

информацию об уровне радиоэлектронной продукции (для товара, являющегося в соответствии с правом Евразийского экономического союза радиоэлектронной продукцией первого уровня или радиоэлектронной продукцией второго уровня);

в) для подтверждения осуществления всех стадий производства (в том числе синтеза молекул действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) лекарственного препарата на территориях государств - членов Евразийского экономического союза в целях подпунктов «у» и «ф» пункта 4 Постановления № 1875 в дополнение к информации и документам, предусмотренным Постановлением № 1875, - документ, содержащий сведения о стадиях технологического процесса производства лекарственного средства для медицинского применения, осуществляемых на территории Евразийского экономического союза (в том числе о стадиях производства молекул действующего вещества фармацевтической субстанции), выданный Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в установленном им порядке;

г) для подтверждения происхождения программ для электронных вычислительных машин и (или) баз данных (далее - программное обеспечение), указанных в позиции 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, из Российской Федерации - порядковый номер реестровой записи из единого реестра российских программ для электронных вычислительных машин и баз данных (далее - реестр российского программного обеспечения);

д) для подтверждения происхождения программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, из Российской Федерации и его соответствия дополнительным требованиям к программам для электронных вычислительных машин и баз данных, сведения о которых включены в реестр российского программного обеспечения, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 23 марта 2017 г. № 325 «Об утверждении дополнительных требований к программам для электронных вычислительных машин и

базам данных, сведения о которых включены в реестр российского программного обеспечения, и внесении изменений в Правила формирования и ведения единого реестра российских программ для электронных вычислительных машин и баз данных» (далее - дополнительные требования к программному обеспечению), - порядковый номер реестровой записи из реестра российского программного обеспечения, содержащей информацию о соответствии программного обеспечения дополнительным требованиям к программному обеспечению;

е) для подтверждения происхождения программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, - порядковый номер реестровой записи из единого реестра программ для электронных вычислительных машин и баз данных из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации (далее - реестр евразийского программного обеспечения);

ж) для подтверждения происхождения программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, и его соответствия дополнительным требованиям к программному обеспечению - порядковый номер реестровой записи из реестра евразийского программного обеспечения, содержащей информацию о соответствии программного обеспечения дополнительным требованиям к программному обеспечению;

з) указание в заявке на участие в закупке наименования страны происхождения товара осуществляется:

для подтверждения происхождения товаров из Российской Федерации, не указанных в позициях 1 - 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, позициях 1 - 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875;

для подтверждения происхождения товара из иностранного государства, за исключением предусмотренных настоящим пунктом случаев, при которых предусмотрены иные информации и документы, подтверждающие происхождение товара из государств - членов Евразийского экономического союза.

и) для подтверждения происхождения товаров, указанных в позициях 362 - 399 и 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875 из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации - сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20.11.2009 (далее - Правила определения страны происхождения товаров), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров;

к) для подтверждения происхождения товаров, указанных в позиции 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875 из государств - членов Евразийского экономического союза - информация из евразийского реестра промышленных товаров и документ, подтверждающий происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации - 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;

л) для подтверждения происхождения товаров, указанных в позициях 400 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875 из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, являются информация и документы, в совокупности:

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;

акт экспертизы Торгово-промышленной палаты Российской Федерации или аналогичный документ, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза, содержащий информацию о расчитанной в соответствии с подпунктом «в» пункта 2.4 Правил определения страны происхождения товаров доле стоимости используемых для производства одной единицы медицинского изделия иностранных материалов (сырья) в цене конечной продукции, величина которой не превышает предельные значения согласно приложению № 4;

реквизиты (дата и номер) документа, подтверждающего соответствие производства медицинского изделий требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования».

3. Установить, что:

а) положения Постановления № 1875, касающиеся товара российского происхождения, применяются также в отношении товара, происшедшего из государства - члена Евразийского экономического союза;

б) если объект закупки (предмет закупки) включает хотя бы один товар, не указанный в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, в отношении заявки, содержащей предложение о поставке товаров только российского происхождения, применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество при условии, что:

при осуществлении закупки в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ в числе заявок на участие в закупке, которые рассматриваются, оцениваются, сопоставляются, имеется заявка на участие в закупке, которая не отклонена и содержит предложение о поставке хотя бы одного товара, происшедшего из иностранного государства;

в) если иное не установлено в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ и принятыми в соответствии с ними нормативными правовыми актами, в том числе Постановлением № 1875, допускается включать в один объект закупки (предмет закупки) товары, как указанные в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, так и не указанные в таких приложениях, при этом:

к включенным в объект закупки товарам, указанным в приложении № 1 к Постановлению № 1875, применяются положения Постановления № 1875, касающиеся запрета, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;

к включенным в объект закупки товарам, указанным в приложении № 2 к Постановлению № 1875, применяются положения Постановления № 1875, касающиеся ограничения, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;

к включенным в объект закупки товарам, не указанным в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, применяются положения Постановления № 1875, касающиеся преимущества, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;

преимущество, указанное в пункте 1 Постановления № 1875, предоставляется при условии, указанном в абзаце втором подпункта «б» настоящего пункта, заявке на участие в закупке, которая содержит предложение о поставке товара только российского происхождения, как в отношении включенных в объект закупки (предмет закупки) товаров, не указанных в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, так и включенных в объект закупки (предмет закупки) товаров, указанных в таких приложениях.

т) при осуществлении в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупок товаров, указанных в позициях 195, 197 - 199 и 203 приложения № 2 к Постановлению № 1875, заявка на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара российского происхождения, являющегося радиоэлектронной продукцией, не признанной в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 «О подтверждении производства российской промышленной продукции» радиоэлектронной продукцией первого уровня, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если на участие в такой закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам ее рассмотрения соответствующей установленным в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ требованиям и содержащая предложение о поставке товара российского происхождения, являющегося радиоэлектронной продукцией, признанной в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 «О подтверждении производства российской промышленной продукции» радиоэлектронной продукцией первого уровня;

Примечание. Подпункт «у» применяется также в отношении препаратов, включенных в перечень, при осуществлении закупок позиции 433, договоров с единственным поставщиком при осуществлении которых заключены по 31.12.2025 включительно.

у) в случае осуществления в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупки указанных в позиции 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875 лекарственных препаратов, не включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. № 1141-р, в отношении заявки, содержащей предложение о поставке таких лекарственных препаратов только российского происхождения, помимо предусмотренного пунктом 1 Постановления № 1875 ограничения, также применяется предусмотренное пунктом 1 о поставке такого лекарственного препарата, происходящего из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, но не все стадии производства которого (в том числе синтез молекул действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если на участие в такой закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам ее рассмотрения соответствующей установленным в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ соответствующим требованиям и содержащая предложение о поставке лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе синтез молекул действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза;

Примечание. Подпункт «ф» вступает в силу с 01.09.2025. Подпункт «ф» в части препаратов, включенных в перечень после 01.09.2025, применяется при осуществлении закупок, договоров с единственным поставщиком при осуществлении которых заключены с 1 сентября 2-го года включения.

ф) при осуществлении в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупки указанных в позиции 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875 лекарственных препаратов, включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. № 1141-р, заявка на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке такого лекарственного препарата, происходящего из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, но не все стадии производства которого (в том

а) при рассмотрении, оценке, сопоставлении заявок (коммерческих предложений) на участие в закупке осуществляется снижение на пятнадцать процентов ценового предложений, поданного участником закупки, предлагающим к поставке товар только российского происхождения; б) в случае заключения договора с участником закупки, указанным в подпункте «а» настоящего пункта, договор заключается без учета снижения ценового предложения, осуществленного в соответствии с подпунктом «а» настоящего пункта.

5) в случае включения в один предмет закупки товаров, как указанных в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, так и не указанных в таких приложениях, рассмотрение заявок (коммерческих предложений) осуществляется в соответствии с подпунктом «а» и/или «б», указанными ниже:

а) если предмет закупки включает хотя бы один товар, не указанный в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, в отношении заявки (коммерческого предложения), содержащей предложение о поставке товаров только российского происхождения, применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество при условии, что:

в числе заявок на участие в закупке (коммерческих предложений), которые рассматриваются, оцениваются, сопоставляются, имеется заявка на участие в закупке (коммерческое предложение), которая не отклонена и содержит предложение о поставке хотя бы одного товара, происходящего из иностранного государства;

б) если предмет закупки включает товары, как указанные в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, так и не указанные в таких приложениях:

к включенным в объект закупки товарам, указанным в приложении № 1 к Постановлению № 1875, применяются положения Постановления № 1875, касающиеся запрета, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;

к включенным в объект закупки товарам, указанным в приложении № 2 к Постановлению № 1875, применяются положения Постановления № 1875, касающиеся ограничения, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;

к включенным в объект закупки товарам, не указанным в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, применяются положения Постановления № 1875, касающиеся преимущества, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;

преимущество, указанное в пункте 1 Постановления № 1875, предоставляется при условии, указанном в абзаце втором подпункта «а» настоящего пункта, заявке на участие в закупке (коммерческому предложению), которая содержит предложение о поставке товара только российского происхождения, как в отношении включенных в предмет закупки товаров, не указанных в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, так и включенных в предмет закупки товаров, указанных в таких приложениях.

6) Оценка и рассмотрение заявок (коммерческих предложений) также осуществляется с учетом пункта 4 Постановления № 1875.

7) Информация и документы, подтверждающие страну происхождения товара, рассматриваются в соответствии с Постановлением № 1875.