

МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО
ОБРАЗОВАНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ
АВТОНОМНОЕ
НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

«ФЕДЕРАЛЬНЫЙ НАУЧНЫЙ ЦЕНТР
ИССЛЕДОВАНИЙ И РАЗРАБОТКИ
ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ
ПРЕПАРАТОВ ИМ. М.П. ЧУМАКОВА РАН»
(ИНСТИТУТ ПОЛИОМИЕЛИТА)
(ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»
(Институт полиомиелита))

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

эчтовый 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 7751023847/772701001

02.06.2025

№ 02/5

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

Запрос о предоставлении коммерческих предложений

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита) планирует проведение закупки расходных материалов (далее – Товар) в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» и Положением о закупке Федерального государственного автономного научного учреждения «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), утвержденного Наблюдательным советом Протоколом от 08.06.2021 № 01, с изменениями, утвержденными Протоколом от 03.08.2021 № 2, Протоколом от 27.05.2022 № 8, Протоколом от 16.09.2022 № 10, Протоколом от 30.03.2023 № 2, Протоколом от 27.06.2024 № 4, Протоколом от 18.09.2024 № 5, Протоколом от 20.12.2024 № 6, Протоколом от 28.03.2025 № 2 (далее – Положение о закупке).

Предполагаемые сроки проведения закупки: июнь 2025 года.

Просим предоставить информацию о стоимости Товара/выполнении Работ/оказании Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг) указанного/указанных в Таблице № 1. Описание и технические характеристики Товара, представлены в Техническом задании (приложение № 2 к запросу о предоставлении коммерческих предложений).

Таблица № 1

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)	Ед. изм.	Кол-во	Код ОКПД2	Предоставление национального режима (установление запрета/ограничений/преимуществ) ¹
1	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/B-60, 60 мл, черный или эквивалент	фл	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
2	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/B-60, 60 мл, синий или эквивалент	фл	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
3	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/O-60, 60 мл, оранжевый или эквивалент	фл	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения

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	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/P-60, 60 мл, фиолетовый или эквивалент	фл	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
5	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/R-60, 60 мл, красный или эквивалент	фл	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
6	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/Y-60, 60 мл, жёлтый или эквивалент	фл	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
7	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/G-60, 60 мл, зеленый или эквивалент	фл	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
8	Гистологические кассеты HistoSafe® Н, кат.номер Kg-16023, 500 шт/уп, лиловый или эквивалент	упаковк а	8	22.29.29.130	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 378 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
9	Гистологические кассеты HistoSafe® Н, кат.номер Kg-1510, 500 шт/уп, голубой или эквивалент	упаковк а	8	22.29.29.130	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 378 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

10	Гистологические кассеты HistoSafe® Н, кат.номер Kg-14012500, 500 шт/уп, зеленый или эквивалент	упаковк а	8	22.29.29.130	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 378 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
11	Рукоятка для лезвий Feather (130 мм), кат.номер 0390-2005, Feather Safety Razor Co., Ltd или эквивалент	шт	5	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
12	Лезвия для аутопсии (170 мм), кат.номер: 0390-1001, Feather Safety Razor Co., Ltd, 5шт/уп или эквивалент	упаковк а	15	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
13	Рукоятка для лезвий Feather (260 мм), кат.номер: 0390-2006, Feather Safety Razor Co., Ltd или эквивалент	шт	5	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
14	Лезвия для аутопсии (260 мм), кат.номер: 0390-1006, Feather Safety Razor Co., Ltd, 50 шт./упак или эквивалент	упаковк а	2	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения

15	Прокладки биопсийные для кассет гистологических LTB - 1500 шт/уп, арт. BF-01 или эквивалент	упаковка	30	32.50.50.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
16	Декальцинирующий раствор Софтидек на основе ЭДТА (после декальцинации образец пригоден для ИГХ-исследования), кат.номер HD-DK-AD25, 2,5 л. или эквивалент	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
17	Декальцинирующий раствор электролитный (для костной ткани, ткани с кальцификатами), кат.номер HD-DK-CD25, 2,5 л. или эквивалент	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
18	Формалин 10% забуференный HistoSafe® оригинальный, кат.номер: B06-001/L, 10л. или эквивалент	шт	15	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
19	Дегидратирующий раствор Изопреп, кат.номер: HP-IS-AL10, 10 л. или эквивалент	шт	20	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения

20	Формы для заливки (24x24x6 мм), Diapath, кат.номер: 070807, 10 шт/упак или эквивалент	упаковк а	20	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
21	Средство для обработки и проводки образцов LTB (ортоксилол ч.д.а.), арт.: R3-1L32-1, 1 л. или эквивалент	шт	100	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
22	Парафиновая среда ГИСТОМИКС, кат.номер 247, 5 кг или эквивалент	шт	15	20.59.52.140	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 365 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
23	Стеклянные покровные для автоматического заключения, кат.номер: 24500-M, MUTO PURE CHEMICALS CO.,LTD, 24x50 мм. или эквивалент	упак	50	32.50.50.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
24	Лезвия микротомные для микротомии твердых образцов, Muto Pure Chemicals Co., 50 шт/уп. или эквивалент	упак	20	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
25	Криоспрей, кат. номер 01-003, 150 мл или эквивалент	шт	10	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения

26	Монтирующая среда «Витрогель», кат. номер НМ-VI-A500 или эквивалент	шт	10	20.59.52.140	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 365 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
27	Гематоксилин Майера, кат. номер НК-G0-DL01, 1 л или эквивалент	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
28	Раствор эозина спиртовой, кат. номер НК-ES-BL01, 1 л или эквивалент	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
29	Набор для окрашивания по Пикро-Маллори, кат. номер 21-036 или эквивалент	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
30	Набор окраски по Ван Гизону, кат. номер НК- VG-AQ00 или эквивалент	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
31	Набор для окраски ШИК- реакция (PAS), кат. номер НК-PS-AQ00 или эквивалент	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения

32	Набор окраски по Перльсу, кат. номер НК-РЕ-AQC3, 3x250 мл. или эквивалент	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
33	Толуидиновый синий, кат. номер 07-003, 2x250 мл или эквивалент	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
34	Раствор эозина водный (1%), кат. номер НК-EV-AL01, 1 л или эквивалент	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
35	Многоразовая доска для вырезки с линейкой, кат. номер 07-7807/E или эквивалент	шт	5	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения

Основные условия исполнения договора:

Поставка Товара включает в себя:

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

Доставка (перевозка) Товара в адрес поставки Товара, погрузочно-разгрузочные работы, осуществляются силами и средствами Поставщика.

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

Адрес поставки Товара: посёлок Института Полиомиелита, дом 8, корпус 1, вн.тер.г. муниципальный округ 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 _____ 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, причитающееся 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).

На Товар устанавливается гарантийный срок 12 (двенадцать) месяцев, но не менее чем гарантийный срок, установленный заводом производителем.

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).

Сбор коммерческих предложений осуществляется с целью обоснования начальной (максимальной) цены договора, цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), цены единицы товара, работы, услуги. В случае принятия Заказчиком решения о проведении закупки у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя) - коммерческое предложение, направленное в ответ на настоящий запрос о предоставлении коммерческих предложений, признается заявкой, направляемой участником закупки Заказчику на участие в неконкурентной закупке.

Коммерческое предложение должно содержать расчет цены Товара/Работы/Услуги. В частности, из содержания коммерческого предложения должна однозначно определяться стоимость Товара за единицу.

Коммерческое предложение должно содержать ссылку на дату и номер настоящего запроса о предоставлении коммерческих предложений.

Коммерческое предложение должно предоставляться по форме Таблицы № 2.

Таблица № 2

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)*	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг) (могут быть представлены в виде приложения,	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/выполнения Работ/оказания Услуг
-------	--	---	----------	--------	---	---	---	--	--

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

		<i>предоставляются в случае отличия от характеристик, установленных Заказчиком)</i>							
1	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19- 001/B-60, 60 мл, черный или эквивалент		фл	5				<i>Не требуется</i>	
2	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19- 001/B-60, 60 мл, синий или эквивалент		фл	5				<i>Не требуется</i>	
3	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19- 001/O-60, 60 мл, оранжевый или эквивалент		фл	5				<i>Не требуется</i>	
4	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19- 001/P-60, 60 мл, фиолетовый или эквивалент		фл	5				<i>Не требуется</i>	

5	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19- 001/R-60, 60 мл, красный или эквивалент		фл	5				Не требуется	
6	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19- 001/Y-60, 60 мл, жёлтый или эквивалент		фл	5				Не требуется	
7	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19- 001/G-60, 60 мл, зеленый или эквивалент		фл	5				Не требуется	
8	Гистологические кассеты HistoSafe® Н, кат.номер Kg- 16023, 500 шт/уп, лиловый или эквивалент		упаковка	8				Требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

9	Гистологические кассеты HistoSafe® Н, кат.номер Kg-1510, 500 шт/уп, голубой или эквивалент		упаковка	8				Требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
10	Гистологические кассеты HistoSafe® Н, кат.номер Kg-14012500, 500 шт/уп, зеленый или эквивалент		упаковка	8				Требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
11	Рукоятка для лезвий Feather (130 мм), кат.номер 0390-2005, Feather Safety Razor Co., Ltd или эквивалент		шт	5				Не требуется	
12	Лезвия для аутопсии (170 мм), кат.номер: 0390-1001, Feather Safety Razor Co., Ltd, 5шт/уп или эквивалент		упаковка	15				Не требуется	
13	Рукоятка для лезвий Feather (260 мм),		шт	5				Не требуется	

	кат.номер: 0390-2006, Feather Safety Razor Co., Ltd или эквивалент								
14	Лезвия для аутопсии (260 мм), кат.номер: 0390-1006, Feather Safety Razor Co., Ltd, 50 шт./упак или эквивалент		упаковка	2				Не требуется	
15	Прокладки биопсийные для кассет гистологических LTB -1500 шт/уп, арт. BF-01 или эквивалент		упаковка	30				Не требуется	
16	Декальцинирующий раствор Софтидек на основе ЭДТА (после декальцинации образец пригоден для ИГХ-исследования), кат.номер HD-DK-AD25, 2,5 л. или эквивалент		шт	5				Не требуется	

17	Декальцинирующий раствор электролитный (для костной ткани, ткани с кальцификатами), кат.номер HD-DK-CD25, 2,5 л. или эквивалент		шт	5				Не требуется	
18	Формалин 10% забуференный HistoSafe® оригинальный, кат.номер: B06-001/L, 10л. или эквивалент		шт	15				Не требуется	
19	Дегидратирующий раствор Изопреп, кат.номер: HP-IS-AL10, 10 л. или эквивалент		шт	20				Не требуется	
20	Формы для заливки (24x24x6 мм), Diapath, кат.номер: 070807, 10 шт/упак или эквивалент		упаковка	20				Не требуется	
21	Средство для обработки и проводки образцов LTB		шт	100				Не требуется	

	(ортоксилол ч.д.а.), арт.: R3- 1L32-1, 1 л. или эквивалент								
22	Парафиновая среда ГИСТОМИКС, кат.номер 247, 5 кг или эквивалент		шт	15				<i>Требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)</i>	
23	Стекла покровные для автоматического заключения, кат.номер: 24500- М, MUTO PURE CHEMICALS CO.,LTD, 24x50 мм. или эквивалент		упак	50				<i>Не требуется</i>	
24	Лезвия микротомные для микротомии твердых образцов, Muto Pure Chemicals Co., 50 шт/уп. или эквивалент		упак	20				<i>Не требуется</i>	

25	Криоспрей, кат. номер 01-003, 150 мл или эквивалент		шт	10				<i>Не требуется</i>	
26	Монтирующая среда «Витрогель», кат. номер HM-VI-A500 или эквивалент		шт	10				<i>Требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)</i>	
27	Гематоксилин Майера, кат. номер HK-G0-DL01, 1 л или эквивалент		шт	5				<i>Не требуется</i>	
28	Раствор эозина спиртовой, кат. номер HK-ES-BL01, 1 л или эквивалент		шт	5				<i>Не требуется</i>	
29	Набор для окрашивания по Пикро-Маллори, кат. номер 21-036 или эквивалент		шт	5				<i>Не требуется</i>	
30	Набор окраски по Ван Гизону, кат.		шт	5				<i>Не требуется</i>	

	номер НК-VG-AQ00 или эквивалент								
31	Набор для окраски ШИК-реакция (PAS), кат. номер НК-PS-AQ00 или эквивалент		шт	5				Не требуется	
32	Набор окраски по Перльсу, кат. номер НК-PE- AQC3, 3x250 мл. или эквивалент		шт	5				Не требуется	
33	Толуидиновый синий, кат. номер 07-003, 2x250 мл или эквивалент		шт	5				Не требуется	
34	Раствор эозина водный (1%), кат. номер НК-EV- AL01, 1 л или эквивалент		шт	5				Не требуется	
35	Многоразовая доска для вырезки с линейкой, кат. номер 07-7807/E или эквивалент		шт	5				Не требуется	

Итого с учетом НДС_%							-	-	

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

Вместе с Товаром Поставщик передает относящиеся к нему документы: регистрационное удостоверение на изделие медицинского назначения:

- На товары, указанные в пп.8-10,22,26 в Таблицы №1 настоящего запроса, документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, наряду с информацией, предусмотренной подпунктами "а" и "б" пункта 3 Постановления №1875, является 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 ноября 2009 г. (далее - Правила определения страны происхождения товаров), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров.

Положения, касающиеся товара российского происхождения, работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой российским гражданином, российским юридическим лицом, применяются также в отношении товара, происходящего из государства - члена Евразийского экономического союза, работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой иностранными гражданами, иностранными юридическими лицами (далее - иностранные лица), зарегистрированными на территории государства - члена Евразийского экономического союза.

Ответы должны быть поданы с «08» июля 2025 года по «09» июля 2025 года включительно по адресу: umto@chumakovs.su.

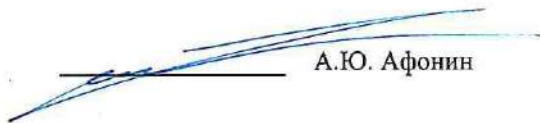
Участник закупки вправе предоставить информацию, отражение которой в Техническом задании и/или проекте договора было бы желательно.

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

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

**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 предоставления национального режима.

1. При осуществлении закупки товара (в том числе поставляемого при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг):

1.1. В случае установления запрета закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), 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.

1.2. В случае установления ограничения закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), 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 требованиям 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.

1.3. В случае установления преимущества в отношении товара (в том числе поставляемого при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг) 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. При осуществлении закупки работы, услуги:

2.1. В случае установления запрета закупки работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой иностранным лицом, не допускаются:

- а) заключение договора на выполнение такой работы, оказание такой услуги с подрядчиком (исполнителем), являющимся иностранным лицом;
- б) перемена подрядчика (исполнителя) (в случае, если эта перемена допускается гражданским законодательством), с которым заключен указанный договор, на иностранное лицо, которое зарегистрировано на территории иностранного государства, в отношении которого установлен данный запрет.

2.2. В случае установления ограничения закупки работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой иностранным лицом, не допускаются:

а) заключение договора с участником закупки, являющимся иностранным лицом, если российским лицом подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам её рассмотрения соответствующей требованиям Положения о закупке;

б) перемена подрядчика (исполнителя) (в случае, если эта перемена допускается гражданским законодательством), с которым заключен договор, на иностранное лицо, которое зарегистрировано на территории иностранного государства, в отношении которого установлено данное ограничение, если договор заключен с российским лицом.

2.3. В случае установления преимущества в отношении работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой российским лицом:

а) при рассмотрении, оценке, сопоставлении заявок на участие в неконкурентной закупке осуществляется снижение на пятнадцать процентов ценового предложения, поданного в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ и Положением о закупке участником закупки, являющимся российским лицом, либо увеличение на пятнадцать процентов ценового предложения этого участника закупки в случае подачи им предложения о размере платы, подлежащей внесению за заключение с ним договора;

б) в случае заключения договора с участником закупки, указанным в подпункте «а» настоящего пункта, договор заключается без учета снижения либо увеличения ценового предложения, осуществленных в соответствии с подпунктом «а» настоящего пункта;

в) перемена подрядчика (исполнителя) (в случае, если эта перемена допускается гражданским законодательством), с которым заключен договор, допускается исключительно на российское лицо, если договор заключен с российским лицом.

3. Информацией и документами, подтверждающими страну 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 молекулы 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 молекулы 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 базам 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 информация 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 рассчитанной 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 медицинских изделий требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования».

4. Установить, что:

а) положения Постановления № 1875, касающиеся товара российского происхождения, работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой российским гражданином, российским юридическим лицом, применяются также в отношении товара, происходящего из государства - члена Евразийского экономического союза, работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой иностранным лицом, зарегистрированным на территории 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 (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг) 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, происходящего 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, работы, услуги 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, работам, услугам, 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, работам, услугам, 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 (в том числе поставляемого при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг) 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.

г) 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, договоры 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 Постановления № 1875 преимущество, при котором для цели такого преимущества 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 числе синтез молекулы 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 требованиям и содержащая предложение о поставке лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы 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, договоры 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 числе синтез молекулы 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 требованиям и содержащая предложение о поставке лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза;

х) при осуществлении в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупки программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, заявка на участие в закупке, в которой содержится предложение программного обеспечения, реестровая запись о котором в реестре российского программного обеспечения или реестре евразийского программного обеспечения не содержит информацию о соответствии предлагаемого программного обеспечения дополнительным требованиям к программному обеспечению, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение программного обеспечения, 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 программном обеспечении, реестровая запись о котором в реестре российского программного обеспечения или реестре евразийского программного обеспечения содержит информацию о соответствии предлагаемого программного обеспечения дополнительным требованиям к программному обеспечению.

5. Особенности определения и обоснования начальной (максимальной) цены договора, цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), цены единицы товара, работы, услуги, обусловленных постановлением Правительства РФ от 23.12.2024 № 1875, в соответствии с Положением о закупке (далее – ПоЗ):

5.1. При осуществлении конкурентной закупки или запроса ofert для определения и обоснования НМЦ, либо цены единицы товара, работы, услуги Заказчик вправе использовать метод 3О (запрет, ограничение). При применении данного метода Заказчик с целью получения информации о ценах и обоснования НМЦ, либо цены единицы

товара, работы, услуги, применяет пункты 4 - 6, 8 - 13 раздела 3 главы II ПоЗ, с учетом следующих особенностей, обусловленных 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):

- товар, происходящий из государства – члена Евразийского экономического союза приравнивается к товару российского происхождения.
- в случае установления запрета закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами, коммерческие предложения, содержащие предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, на выполнение работы, оказание услуги с подрядчиком (исполнителем), являющимся иностранным лицом к рассмотрению не принимаются.
- в случае установления ограничения закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, к рассмотрению не принимаются коммерческие предложения, содержащие предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, при одновременном соблюдении ряда условий:

также поданы коммерческие предложения, соответствующие установленным Заказчиком требованиям и содержащие в отношении такого товара предложение о поставке товара российского происхождения;

коэффициент вариации цены превышает 33% (совокупность значений, используемых в расчете, при определении начальной (максимальной) цены договора считается неоднородной).

Коэффициент вариации цены определяется по следующей формуле:

$$V = \frac{\sigma}{\langle u \rangle} * 100$$

где:

V - коэффициент вариации;

$$\sigma = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (u_i - \langle u \rangle)^2}{n - 1}}$$

- среднее квадратичное отклонение;

u_i - цена единицы товара, работы, услуги, указанная в источнике с номером i;

$\langle u \rangle$ - средняя арифметическая величина цены единицы товара, работы, услуги;

n - количество значений, используемых в расчете.

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

5.2. в случае принятия Заказчиком решения о проведении закупки у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя):

При осуществлении закупки у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя) для определения и обоснования цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), либо цены единицы товара, работы, услуги, Заказчик вправе использовать метод ЗОП (запрет, ограничение, преимущество). При применении данного метода Заказчик с целью получения информации о ценах и обоснования цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), либо цены единицы товара, работы, услуги применяет пункты 4,6 – 13 раздела 3 главы II ПоЗ, с учетом следующих особенностей, обусловленных Постановлением № 1875:

- 1) товар, происходящий из государства – члена Евразийского экономического союза приравнивается к товару российского происхождения.
- 2) в случае установления запрета закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами коммерческие предложения, содержащие предложение о поставке

товара, происходящего из иностранного государства, на выполнение работы, оказание услуги с подрядчиком (исполнителем), являющимся иностранным лицом при рассмотрении отклоняются.

3) в случае установления ограничения закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, при рассмотрении отклоняются коммерческие предложения, содержащие предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если также поданы коммерческие предложения, соответствующие установленным Заказчиком требованиям и содержащие в отношении такого товара предложение о поставке товара российского происхождения.

4) в случае установления преимущества в отношении товаров российского происхождения:

а) при рассмотрении, оценке, сопоставлении заявок (коммерческих предложений) на участие в закупке осуществляется снижение на пятнадцать процентов ценового предложения, 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.

		краев резекции макропрепарата • выделение участка макропрепарата, представляющего особый интерес • ориентировка фрагмента ткани при заливке в парафиновые блоки «Тушь гистологическая HistoSafe®» предназначена для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце, с целью идентификации материала и определения топографического расположения на макропрепарате путем визуализации цветом. Потенциальный потребитель «Тушь гистологическая HistoSafe®» в вариантах исполнения предназначена для использования в учреждениях медицины и здравоохранения в лабораториях следующего профиля: гистологического/патологоанатомического/патоморфологического/морфологического; для клинической и лабораторной диагностики.				
2	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/B-60, 60 мл, синий или эквивалент	Тушь гистологическая HistoSafe® для маркировки краев резекции. Состав: синяя пигментная паста (15%-35%), эмульсия акрилового сополимера (65%-85%), аммиак (0,1-0,5%), вода (0-20%). Синяя жидкость. Допускается	фл.	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено

		незначительное расщепление. Изготовлено по ТУ 21.20.23-008-89079081-2017 Назначение: • маркировка истинных краев резекции макропрепарата • выделение участка макропрепарата, представляющего особый интерес • ориентировка фрагмента ткани при заливке в парафиновые блоки «Тушь гистологическая HistoSafe®» предназначена для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внесклеточных элементов в биологическом/клиническом образце, с целью идентификации материала и определения топографического расположения на макропрепарате путем визуализации цветом. Потенциальный потребитель «Тушь гистологическая HistoSafe®» в вариантах исполнения предназначена для использования в учреждениях медицины и здравоохранения в лабораториях следующего профиля: гистологического/патологоанатомического/патоморфологического/морфологического; для клинической и лабораторной диагностики.				преимуществ о в отношении товаров российского происхожден ия
3	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-	Тушь гистологическая HistoSafe® для маркировки краев резекции.	фл.	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании

001/O-60, 60 мл, оранжевый или эквивалент	Состав: оранжевая пигментная паста (15%-3,5%), смульсия акрилового сополимера (65%-85%), аммиак (0,1-0,5%), вода (0-20%). Оранжевая жидкость. Допускается незначительное расслоение. Изготовлено по ТУ 21.20.23-008-89079081-2017 Назначение: • маркировка истинных краев резекции макропрепарата • выделение участка макропрепарата, представляющего особый интерес • ориентировка фрагмента ткани при заливке в парафиновые блоки «Тушь гистологическая HistoSafe®» предназначена для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце, с целью идентификации материала и определения топографического расположения на микропрепарате путем визуализации цветом. Потенциальный потребитель «Тушь гистологическая HistoSafe®» в вариантах исполнения предназначена для использования в учреждениях медицины и здравоохранения в лабораториях следующего профиля: гистологического/патологоанатомического/патоморфологического/морфологического; для			подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
--	---	--	--	---

4	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/P-60, 60 мл, фиолетовый или эквивалент	Клинической и лабораторной диагностики. Тушь гистологическая HistoSafe® для маркировки краев резекции. Состав: фиолетовая пигментная паста (15%-35%), эмульсия акрилового сополимера (65%-85%), аммиак (0,1-0,5%), вода (0-20%). Фиолетовая жидкость. Допускается незначительное расхождение. Изготовлено по ТУ 21.20.23-008-89079081-2017 Назначение: • маркировка истинных краев резекции макропрепарата • выделение участка макропрепарата, представляющего особый интерес • ориентировка фрагмента ткани при заливке в парафиновые блоки «Тушь гистологическая HistoSafe®» предназначена для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце, с целью идентификации материала и определения топографического расположения на микропрепарате путем визуализации цветом. Потенциальный потребитель «Тушь гистологическая HistoSafe®» в вариантах исполнения предназначена для использования в учреждениях медицины и	фл.	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
---	--	---	-----	---	--------------	--

	здравоохранения в лабораториях следующего профиля: гистологического/патологоанатомического/патоморфологического/морфологического; для клинической и лабораторной диагностики.				
5	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/R-60, 60 мл, красный или эквивалент	Тушь гистологическая HistoSafe® для маркировки краев резекции. Состав: красная пигментная паста (15%-35%), эмульсия акрилового сополимера (65%-85%), аммиак (0,1-0,5%), вода (0-20%). Красная жидкость. Допускается незначительное расслоение. Изготовлено по ТУ 21.20.23-008-89079081-2017 Назначение: • маркировка истинных краев резекции макропрепарата • выделение участка макропрепарата, представляющего особый интерес • ориентировка фрагмента ткани при заливке в парафиновые блоки «Тушь гистологическая HistoSafe®» предназначена для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце, с целью идентификации материала и определения топографического расположения на микропрепарате путем визуализации цветом.	фл. 5	20.59.52. 199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения

	Потенциальный потребитель «Тушь гистологическая HistoSafe®» в вариантах исполнения предназначена для использования в учреждениях медицины и здравоохранения в лабораториях следующего профиля: гистологического/патологоанатомического/патоморфологического/морфологического; для клинической и лабораторной диагностики.				
6	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/У-60, 60 мл, жёлтый или эквивалент	Тушь гистологическая HistoSafe® для маркировки краев резекции. Состав: желтая пигментная паста (15%-35%), эмульсия акрилового сополимера (65%-85%), аммиак (0,1-0,5%), вода (0-20%). Желтая жидкость. Допускается незначительное расслоение. Изготовлено по ТУ 21.20.23-008-89079081-2017 Назначение: • маркировка истинных краев резекции макропрепарата • выделение участка макропрепарата, представляющего особый интерес • ориентировка фрагмента ткани при заливке в парафиновые блоки «Тушь гистологическая HistoSafe®» предназначена для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом	фл. 5	20.59.52. 199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения

		ом образце, с целью идентификации материала и определения топографического расположения на микропрепарате путем визуализации цветом. Потенциальный потребитель «Тушь гистологическая HistoSafe®» в вариантах исполнения предназначена для использования в учреждениях медицины и здравоохранения в лабораториях следующего профиля: гистологического/патологоанатомического/патоморфологического/морфологического; для клинической и лабораторной диагностики.				
7	Тушь гистологическая HistoSafe®, кат.номер 19-001/G-60, 60 мл, зеленый или эквивалент	Тушь гистологическая HistoSafe® для маркировки краев резекции. Состав: зеленая пигментная паста (15%-35%), эмульсия акрилового сополимера (65%-85%), аммиак (0,1-0,5%), вода (0-20%). Зеленая жидкость. Допускается незначительное расслоение. Изготовлено по ТУ 21.20.23-008-89079081-2017 Назначение: • маркировка истинных краев резекции макропрепарата • выделение участка макропрепарата, представляющего особый интерес • ориентировка фрагмента ткани при заливке в парафиновые блоки «Тушь гистологическая HistoSafe®» предназначена для использования отдельно или	фл.	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения

		в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце, с целью идентификации материала и определения топографического расположения на микропрепарате путем визуализации цветом. Потенциальный потребитель «Гуль гистологическая HistoSafe®» в вариантах исполнения предназначена для использования в учреждениях медицины и здравоохранения в лабораторных следящего профиля: гистологического/патологоанатомического/морфологического/морфологического; для клинической и лабораторной диагностики.				
8	Гистологические кассеты HistoSafe® Н, кат.номер К.г-16023, 500 шт/уп, липовый или эквивалент	Кассета гистологическая для тканей ИВД, лабораторная обработка. Изделие представляет собой контейнер из синтетического полимера с крышкой или без крышки и дренажными отверстиями, предназначенными для максимизации воздействия жидкости на содержимое во время погружения ткани в основное устройство, в которое загружается контейнер. Это изделие для однократового использования. Кассеты предназначены для использования в лаборатории для поддержки/содержания клинических образцов ткани (например,	упак	8	22.29.29.130	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 378 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		биопсийных образцов) в in vitro диагностике, с целью обеспечения возможности их обработки в ходе подготовки к дальнейшему гистологическому исследованию и хранению. Кассеты предназначены для использования в учреждениях медицины и здравоохранения в лабораториях следующего профиля: гистологического/патологоанатомического/патоморфологического/мorfологического; клинической и лабораторной диагностики. Кассеты состоят из двух частей: основания и крышки, соединенных между собой и снабженных замком (защелкой). Применяются на различных этапах пробоподготовки гистологического материала. Сквозные отверстия в крышке и основании кассет обеспечивают свободному циркулированию реагентов, что обеспечивает равномерную обработку материала. В процессе архивирования промаркированное основание кассет позволяет осуществлять идентификацию архивного биоматериала, а различные цветовые решения позволяют использовать систему цветовой кодировки, ключ которой определяет пользователь. Внутренние размеры 30,8*26,6*5 мм; Наружные размеры			
--	--	--	--	--	--

9	Гистологические касеты HistoSafe® Н, кат.номер Kg-1510, 500 шт/уп, голубой или эквивалент	40,4*28,6*6 мм. Размер пор 5,2*1мм Кассета гистологическая для тканей ИВД, лабораторная обработка. Изделие представляет собой контейнер из синтетического полимера с крышкой или без крышки и дренажными отверстиями, предназначенными для максимизации воздействия жидкости на содержимое во время погружения ткани в основное устройство, в которое загружается контейнер. Это изделие для однократового использования. Кассеты предназначены для использования в лаборатории для поддержки/содержания клинических образцов ткани (например, биопсийных образцов) в in vitro диагностике, с целью обеспечения возможности их обработки в ходе подготовки к дальнейшему гистологическому исследованию и хранению. Кассеты предназначены для использования в учреждениях медицины и здравоохранения в лабораториях следующего профиля: гистологического/патоморфологического/орфологического; клинической и лабораторной диагностики. Кассеты состоят из двух частей: основания и крышки, соединенных между собой и снабженных замком (защелкой). Применяются на различных этапах	упак 8	22.29.29.130 Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 378 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		пробоподготовки гистологического материала. Сквозные отверстия в крышке и основании кассет способствуют свободному циркулированию реагентов, что обеспечивает равномерную обработку материала. В процессе архивирования промаркированное основание кассет позволяет осуществлять идентификацию архивного биоматериала, а различные цветовые решения позволяют использовать систему цветовой кодировки, ключ которой определяет пользователь. Внутренние размеры 30,8*26,6*5 мм; Наружные размеры 40,4*28,6*6 мм. Размер пор 5,2*1 мм				
10	Гистологические кассеты HistoSafe® Н, кат.номер Kg-14012500, 500 шт/уп, зеленый или эквивалент	Кассета гистологическая для тканей ИВД, лабораторная обработка. Изделие представляет собой контейнер из синтетического полимера с крышкой или без крышки и дренажными отверстиями, предназначенными для максимизации воздействия жидкости на содержимое во время погружения ткани в основное устройство, в которое загружается контейнер. Это изделие для однократового использования. Кассеты предназначены для использования в лаборатории для поддержки/содержания клинических образцов ткани (например, биопсийных образцов) в in vitro диагностике, с целью обеспечения	упак	8	22.29.29. 130	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 378 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

	возможности их обработки в ходе подготовки к дальнейшему гистологическому исследованию и хранению. Кассеты предназначены для использования в учрежденных медпункты и здравоохранения в лабораториях следующего профиля: гистологического/ патологоанатомического/ патоморфологического/м орфологического; клинической и лабораторной диагностики. Кассеты состоят из двух частей: основания и крышки, соединенных между собой и снабженных замком (защелкой). Применяются на различных этапах пробоподготовки гистологического материала. Съемные отверстия в крышке и основании кассет обеспечивают свободному циркулированию реагентов, что обеспечивает равномерную обработку материала. В процессе архивирования промаркированное основание кассет позволяет осуществлять идентификацию архивного биоматериала, а различные цветовые решения позволяют использовать систему цветовой кодировки, ключ которой определяет пользователь. Внутренние размеры 30,8*26,6*5 мм; Наружные размеры 40,4*28,6*6 мм. Размер пор 5,2*1мм			
--	--	--	--	--

11	Рукоятка для лезвий Feather (130 мм), кат.номер 0390-2005, или эквивалент	Рукоятка для лезвий Feather (130 мм). При проведении вырезки материала из образца большого размера или целого органа на начальном этапе используются аутопсийные лезвия (100 и 170 мм) и ручка для них. При проведении дальнейшей вырезки и подготовки материала используются тримминговые лезвия (130 и 260 мм) и ручки для них или сменные лезвия для скальпеля с закрученными/заостренными концами и ручка для них.	шт.	5	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
12	Лезвия для аутопсии (170 мм), кат.номер: 0390-1001, Feather Safety Razor Co., Ltd, 5шт/уп или эквивалент	Лезвия для аутопсии (170 мм). При проведении вырезки материала из образца большого размера или целого органа на начальном этапе используются аутопсийные лезвия (100 и 170 мм) и ручка для них.	упак	15	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
13	Рукоятка для лезвий Feather (260 мм), кат.номер: 0390-2006, Feather Safety Razor Co., Ltd или эквивалент	Рукоятка для лезвий Feather (260 мм). При проведении вырезки материала из образца большого размера или целого органа на начальном этапе используются аутопсийные лезвия (100 и 170 мм) и ручка для них. При проведении дальнейшей вырезки и подготовки материала	шт.	5	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении

		используются тримминговые лезвия (130 и 260 мм) и ручки для них или сменные лезвия для скальпеля с закругленным/заостренны м концом и ручка для них.				товаров российского происхожден ия
14	Лезвия для аутопсии (260 мм), кат.номер: 0390-1006, Feather Safety Razor Co., Ltd, 50 шт./упак или эквивалент	Лезвия для аутопсии (260 мм). При проведении вырезки материала из образца большого размера или целого органа на начальном этапе используются аутопсийные лезвия (100 и 170 мм) и ручка для них. При проведении дальнейшей вырезки и подготовки материала используются тримминговые лезвия (130 и 260 мм) и ручки для них или сменные лезвия для скальпеля с закругленным/заостренны м концом и ручка для них.	упак 2	32.50.13. 190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановлени я № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхожден ия	
15	Прокладки биоопийные для кассет гистологических ЛТВ -1500 шт/уп, арт. BF-01 или эквивалент	Прокладки биоопийные для кассет гистологических. Изготовлены из вспененного материала, вкладываются в кассеты. Цвет белый. Размеры: 30x25x1 мм (ДхШхВ). В 1 упаковке 1500 штук.	упак 30	32.50.50. 190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановлени я № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхожден ия	
16	Декальцинирующ ий раствор Софтидек на основе ЭДТА (после декальцинации	Декальцинирующий раствор Софтидек на основе ЭДТА, 2,5 л. Состав: вода, трилон Б (13,3+/-1,0%), гидроксид натрия. Прозрачная	шт. 5	20.59.52. 199	Запрет и ограничение не	

	образец пригоден для ИГХ-исследования), кат.номер HD-DK-AD25, 2,5 л. или эквивалент	жидкость без осадка, pH 7,0-7,4, плотность при 20°С, г/см ³ – 1,070-1,085. Функциональная характеристика: декальцинация костной ткани. Декальцинирующие растворы, изготовленные на основе соляной и муравьиной кислот (электролитный), ЭДТА (Софтидек), используются для удаления солей кальция из гистологического материала (костная ткань, ткани с кальцификатами) для облегчения пропитывания его парафином и изготовления тонких срезов при микротомии.			установлены на основании подпункта 4 «Д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
17	Декальцинирующий раствор электролитный (для костной ткани, ткани с кальцификатами), кат.номер HD-DK-CD25, 2,5 л. или эквивалент	Функциональная характеристика: декальцинация костной ткани. Декальцинирующий раствор электролитный (для костной ткани, ткани с кальцификатами), 2,5 л. Состав: вода, кислота соляная (11,5+/-0,5%), кислота муравьиная (5,8+/-0,3%), хлорид натрия. Прозрачная жидкость без осадка, pH<1, плотность при 20°С, г/см ³ – 1,028-1,042. Декальцинирующие растворы, изготовленные на основе соляной и муравьиной кислот (электролитный), ЭДТА (Софтидек), используются для удаления солей кальция из гистологического материала (костная ткань, ткани с кальцификатами) для облегчения пропитывания его парафином и изготовления тонких срезов при микротомии.	шт.	5 20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «Д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения

18	Формалин 10% забуференный HistoSafe® оригинальный, кат.номер: B06-001/L, 10л. или эквивалент	Формалин 10% забуференный HistoSafe® оригинальный. Состав: формалин, вода, натрия гидрофосфат, натрия дигидрофосфат. Бесцветная прозрачная жидкость, содержание формальдегида 4,0-5,5% (мас./об.). 10% нейтральный забуференный формалин является самым распространённым фиксатором в гистологии. «Формалин 10% забуференный HistoSafe®» предназначен для использования в качестве фиксатора при обработке биологических тканей или клинических образцов. Потенциальный потребитель: «Формалин 10% забуференный HistoSafe®» предназначен для использования в учреждениях медицины и здравоохранения в лабораториях слепого профиля: гистологического/патологоанатомического/патоморфологического/орфологического; для клинической и лабораторной диагностики.	шт.	15	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
19	Дегидратирующий раствор Изопреп, кат.номер: HP-IS-AL10, 10 л. или эквивалент	Дегидратирующий раствор Изопреп, 10 л. Состав (%): изопропанол (99,99986+/-0,00005%), неионогенный ПАВ (Полисорбат-20/Tween 20) (0,00014+/-0,00005%). Бесцветная прозрачная жидкость, плотность при 20°C, г/см³ - 0,784-0,790. Назначение: раствор изопропилового спирта, предназначенный для использования в качестве дегидранта при обработке	шт.	20	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров

		биологического/клинического образца для диагностики <i>in vitro</i>. Изделие используется как вспомогательное средство в диагностике <i>in vitro</i> исследований, может иметь общелабораторное применение и обладает специальными характеристиками, в соответствии с которыми предназначено изготовителем для использования в процедурах диагностики <i>in vitro</i>. Область применения: профессиональное применение в клинической лабораторной диагностике.				российского происхождения
20	Формы для заливки (24х24х6 мм), Diarath, кат.номер: 070807, 10 шт/упак или эквивалент	Формы для заливки (24х24х6 мм), Diarath. Для формирования парафинового блока используют основание (основание гистологических кассет, заливочные кольца, заливочные кассеты) и заливочные формы. Используются как многообразные заливочные формы из нержавеющей стали, так и однообразные заливочные формы из пластика.	упак	20	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
21	Средство для обработки и проводки образцов ЛТВ (ортоксилол ч.д.а.), арт.: R3-1L32-1, 1 л. или эквивалент	Средство для обработки и проводки образцов ЛТВ (ортоксилол ч.д.а.). Химический реагент для обеззараживания и обезжиривания препаратов. Содержание основного вещества - не менее 99,5 %. Упаковка- 1 литр, темная стеклянная бутылка. Предназначен для научных и исследовательских целей	шт	100	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ

		при автоматизированных и ручных методах и не требует обязательной сертификации. Может использоваться в качестве принадлежностей для медицинских изделий, в т. ч. тканевых процессоров и мультистейнеров всех типов, если материалы прибора имеют стойкость к реактиву. Высокая степень очистки - не ниже чистый для анализа способствует наилучшему проникновению в ткани и избежанию поломки дорогостоящего оборудования. Поставляется в стеклянных бутылках из темного стекла для безопасной транспортировки и наилучшего хранения.				О в отношении товаров российского происхожде- ния
22	Парафиновая среда ГИСТОМИКС, кат.номер 247, 5 кг или эквивалент	Парафиновая среда ГИСТОМИКС. Состав: ГИСТОМИКС® - многокомпонентный состав, изготовленный на основе очищенного парафина и ряда природных и синтетических добавок, безвредных для человека. Гранулированная парафиновая среда на основе высокоочищенного парафина и специально подобранных пластифицирующих добавок. Внешний вид: гранулы круглой или неправильной формы белого цвета. Применяется для заключительных этапов проводки материала и заливки в парафиновые блоки. Может использоваться как в ручных, так и в аппаратных методах	шт	15	20.59.52. 140	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановле- ния № 1875 (пункт 365 приложения № 2 к Постановле- нию № 1875)

23	Стекла покровные для автоматического заклочения, кат.номер: 24500-M, MUTO PURE CHEMICALS CO.,LTD, 24x50 мм. или эквивалент	Стекла покровные для автоматического заклочения. Покровные стекла компании Muto Pure Chemicals Co., Ltd, Япония имеют специальную обработку, препятствующую слипанию стекол между собой. Адаптированы для использования с аппаратами автоматического заклочения под покровное стекло. Заклочение под покровное стекло или пленку – это этап, необходимый для того, чтобы полученный препарат был пригоден для исследования под микроскопом и длительного хранения в архиве. Стекла устойчивы к воздействию химических реагентов, традиционно применяемых в лаборатории. Используются для заклочения гистологических и цитологических препаратов как под водорастворимую, так и под синтетическую среду. Обеспечивают длительную сохранность препаратов при хранении.	упак 50	32.50.50. 190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
24	Лезвия микротомные для микротомии твердых образцов, Muto Pure Chemicals Co., Ltd, Япония, 50 шт/уп. или эквивалент	Лезвия микротомные для микротомии твердых образцов, кат. номер 43304 или аналог: Plasma LH35, кат. номер 43352 Muto Pure Chemicals Co., Ltd, Япония, 50 шт/уп (или любой другой аналог).	упак 20	32.50.13. 190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875,

		Одноразовые микротомные лезвия используются для получения тонких срезов (1-5 мкм) из парафиновых блоков. Низкий профиль (low profile) 80,0*8,0*0,25 мм Высокий профиль (high profile) 80,00*14,00*0,31 мм				установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
25	Криоспрей, кат. номер 01-003, 150 мл или эквивалент	Криоспрей - среда для заморозки. Состав: альциановый синий, соляная кислота, деионизированная вода. Основное действующее вещество – тетрафлуороэтан, обладает выраженными охлаждающими свойствами. При распылении происходит быстрая заморозка образцов ткани, а также парафиновых блоков на этапе заливки и микротомии для повышения качества срезов. Распылить непосредственно на поверхность образца/блока.	шт	10	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
26	Монтирующая среда «Витрогель», кат. номер NM-VI-A500, 500 мл или эквивалент	Монтирующая среда «Витрогель». Состав: ксилол, смесь акриловых смол (34,3+/-2,0%), D-лимонен, пластификатор (дибутиловый эфир фталевой кислоты). Вязкая прозрачная жидкость. Заливочный материал из акриловой смолы, предназначенный для использования в качестве среды для заклеивания под покровное стекло при обработке подготовленных клинических/биологических образцов для диагностики <i>in vitro</i> . Заклеиванию подвергается биологические/клинически	шт	10	20.59.52.140	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 365 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		не образцы, в том числе гистологический материал (срезы, полуживые с парафиновых блоков и др.), цитологический материал (срезы, полученные с клеточных блоков (cell-блоков) и др.) Изделие используется как вспомогательное средство в диагностике <i>in vitro</i> исследований, может иметь общелабораторное применение и обладает специальными характеристиками, в соответствии с которыми предназначено изготовителем для использования в процедурах диагностики <i>in vitro</i> .				
27	Гематоксилин Майера, кат. номер НК-G0-DI.01, 1 л или эквивалент	Раствор гематоксилина Майера, предназначенный для использования отдельно или в сочетании с другими растворами, для окрашивания внутриклеточных элементов – цитоплазмы, ядер и других базофильных структур в биологическом/клиническом образце с целью последующей визуализации для диагностики <i>in vitro</i> . Окрашиванию подвергаются биологические/клинические образцы, в том числе гистологические срезы, цитологические мазки, отпечатки и т.д. Темно-фиолетовая жидкость без осадка. Состав: вода, глицерин, апомокапиевые квасцы, пропигленгликоль, гематоксилин (0,18+/-0,02%), тимол, йодат калия. Изготовлено по ТУ 21.20.23-068-89079081-2022.	шт	5	20.59.52. 199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения

28	Раствор эозина спиртовой, кат. номер НК-ES-BL01, 1 л или эквивалент	Раствор эозина предназначен для использования в сочетании с другими растворами/красителями, для окрашивания внутри-/внеклеточных элементов - эозинофильных структур в биологическом/клиническом образце человека с целью последующей визуализации для диагностики in vitro. Окрашиванию подвергаются биологические/клинические образцы человека, в том числе гистологический и цитологический материал. Жидкость оранжевого цвета с желто-зеленой флуоресценцией. Состав: вода, изопропанол, эозин Н (1,10%+/-0,20%), кислота уксусная. Изготовлено по ТУ 21.20.23-070-89079081-2022.	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
29	Набор для окрашивания по Пикро-Маллори, кат. номер 21-036 или эквивалент	Набор готовых растворов для трихромного окрашивания соединительнотканых срезов. Набор рассчитан на не менее 100 тестов. Реактивы в составе набора: А. Железный гематоксилин Вейерта, раствор А, не менее 18 мл В. Железный гематоксилин Вейерта, раствор В, не менее 18 мл С. Спиртовой раствор пикриновой кислоты, не менее 30 мл Д. Полихромный раствор пунцового фуксина, не менее 30 мл Е. Раствор фосфорномolibденовой кислоты, не менее 30 мл F. Раствор анилинового синего, не менее 30 мл	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения

30	Набор окраски по Ван Гизону, кат. номер НК-VG-AQ00 или эквивалент	Набор Ван-Гизон используется для окраски соединительной ткани, особенно с целью выделения коллагеновых волокон. Пикрофуксин по Ван-Гизону обеспечивает визуализацию волокон соединительной ткани и дифференциальную окраску мышечных и волокнистых соединительных тканей в срезах. Набор окраски по Ван Гизону, 100 тестов в составе: А. Железный гематоксилин Вейгерта А – 30 мл 1 шт. В. Железный гематоксилин Вейгерта В – 30 мл 1 шт. С. Пикрофуксин Ван Гизона – 30 мл 1 шт.	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
31	Набор для окраски ШИК-реакции (PAS), кат. номер НК-PS-AQ00 или эквивалент	ШИК-реакция (PAS) используется для демонстрации нормальных и патологически измененных тканевых компонентов, содержащих в своем составе близко расположенные гликолевые и аминотидроксильные группы. Предназначен для окрашивания гликогена, мукополисахаридов, мукопротеинов, базальных мембран, мицелли в срезах тканей человека для последующей визуализации. Компоненты набора: А. Раствор перманганата калия – 30 мл В. Раствор кислоты серной – 30 мл С. Раствор кислоты шавелевой – 30 мл D. Раствор сульфата железа аммония – 30 мл	шт	5	20.59.52.199	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения

		Е. Раствор аммиачного серебра – 30 мл Ф. Раствор формалина – 30 мл Г. Раствор тиосульфата натрия – 30 мл Изготовлено по ТУ 21.20.23-103-89079081-2022			
32	Набор окраски по Перльсу, кат. номер НК-РЕ-АQC3, 3x250 мл. или эквивалент	Окраска по Перльсу используется для гистохимического выявления соединений трехвалентного железа в срезах различных органов и тканей человека и животных. Набор окраски по Перльсу, 3x250 мл в составе: А. Раствор ферроцианида калия – 250 мл 1 шт. В. Раствор кислоты соляной – 250 мл 1 шт. С. Раствор нейтрального красного – 250 мл 1 шт. Краткая инструкция по применению – 1 шт. Изготовлено по ТУ 21.20.23-101-89079081-2022	шт	5	20.59.52.199
					Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
33	Толуидиновый синий, кат. номер 07-003, 2x250 мл или эквивалент	Толуидиновый синий модификация Ниссля используется при окраске срезов головного и спинного мозга по Ниссля. Состав: альциановый синий, соляная кислота, деионизированная вода. Краситель для микроскопических препаратов. Используется при окраске срезов головного и спинного мозга по Ниссля, а также для выявления тучных клеток в препаратах разных тканей человека и животных. Предпочтительна обработка парафиновых и целлюлозных срезов. Набор поставляется в виде двух растворов (А,Б). Раствор А - раствор	шт	5	20.59.52.199
					Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения

		красители; раствор Б-модификатор для окраски по Нисслю. Для проведения окраски по Нисслю следует добавить к 50 мл раствора А 2 мл раствора Б (модификатора для окраски по Нисслю).			
34	Раствор эозина водный (1%), кат. номер НК-EV-AL01, 1 л или эквивалент	Красно-оранжевая жидкость без осадка. Состав: вода, консервант (формалин технический), эритрозин (0,10%±/0,02%), эозин Н (0,10%±/0,02%). Изготовлен по ТУ 21.20.23-070-89079081-2022 Раствор эозина, предназначенный для использования в сочетании с другими растворами/красителями, для окрашивания внутри-/внеклеточных элементов - эозинофильных структур в биологическом/клиническом образце человека с целью последующей визуализации для диагностики <i>in vitro</i>. Окрашиванию подвергаются биологические/клинические образцы человека, в том числе гистологический и цитологический материал. В результате окраски эозином ядра синие или сине-фиолетовые, цитоплазма и другие эозинофильные структуры - розовые.	шт	5	20.59.52.199
					Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущественно в отношении товаров российского происхождения

35	Многооразовая доска для вырезки с линейкой, кат. номер 07-7807/E или эквивалент	Многооразовые доски для вырезки позволяют осуществлять вырезку образца нужного размера. На обратной стороне доски находятся небольшие силиконовые ножки, препятствующие скольжению доски по поверхности в процессе работы. Многооразовые доски с линейкой имеют в нижней части доски металлическую миллиметровую линейку со шкалой. Материал доски – полипропилен, размер (см): 50х30х2. Материал ножек – силикон. Имеется: Замкнутая канавка, Разметка,	шт	3	32.50.13.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта 4 «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимуществ о в отношении товаров российского происхождения
----	--	--	----	---	--------------	--