

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, этаж 3, 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 7751023847/772701001

11.11.2025

№ 11/4

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 реагентов для научно-исследовательской деятельности (далее – Товар) в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» и Положением о закупке Федерального государственного автономного научного учреждения «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), утвержденного Наблюдательным советом Протоколом от 08.06.2021 № 01, с изменениями, утвержденными Протоколом от 03.08.2021 № 2, Протоколом от 27.05.2022 № 8, Протоколом от 16.09.2022 № 10, Протоколом от 30.03.2023 № 2, Протоколом от 27.06.2024 № 4, Протоколом от 18.09.2024 № 5, Протоколом от 20.12.2024 № 6, Протоколом от 28.03.2025 № 2, Протоколом от 26.06.2025 № 3 (далее – Положение о закупке).

Предполагаемые сроки проведения закупки: октябрь 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.

Таблица № 1

№ 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)	Ед. изм.	Кол-во	Код ОКПД2	Предоставление национального режима (установление запрета/ограничений/преимуществ) ¹
1	Tersus ДНК-полимераза, кат. № PK123L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Полимераза должна представлять собой смесь термостабильных ДНК-полимераз для высокоточной и специфичной амплификации фрагментов ДНК с широкого спектра матриц. Объем 10х реакционного буфера, увеличивающего эффективность ПЦР, в комплекте с полимеразой: не менее 5*600 мкл. Назначение: используется для амплификации фрагментов ДНК для переклонирования, сайт-направленного мутагенеза, амплификации ДНК-фрагментов для дальнейшего секвенирования, высокоспецифичной ПЦР со сложных ДНК матриц, ПЦР в реальном времени с интеркалирующими красителями. Полимеразная активность в направлении 5' → 3': наличие. Полимераза не обладает 5' → 3' экзонуклеазной активностью: соответствие. Полимераза обладает 3' → 5' корректирующей активностью: соответствие.	упак.	4	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).

		Горячий старт в первом цикле денатурации: наличие. Возможность клонирования продуктов ПЦР в ТА-вектор: наличие. Фасовка: не менее 1000 реакций по 25 мкл.				
2	Еncyclo полимеразы, кат. № РК002S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Полимераза должна представлять собой смесь термостабильных ДНК-полимераз с "горячим стартом". Назначение: для эффективной амплификации длинных фрагментов ДНК с широкого спектра матриц. Высокопроцессивная 5'→3' ДНК-полимеразная активность – соответствие. Корректирующая 3'→5' экзонуклеазная активность – соответствие. Быстрый "горячий старт" в первом цикле денатурации: наличие. Возможность клонирования продуктов ПЦР в Т-векторы (pAL2-T или pKAN-T) за счет выступающих на концах амплифицированных фрагментов ДНК дезоксиаденозиновых остатков – соответствие. Состав набора: - смесь полимераз Еncyclo, 50X, объемом не менее 100 мкл - 10X буфер, не менее 600 мкл. Фасовка: не более 200 реакций по 25 мкл.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Т4 ДНК-лигаза, кат. № LK101S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: фермент предназначен для лигирования ДНК-вставки в плазмиду, линкерных адаптеров, сшивки одноцепочечного разрыва ДНК и циклизации линейной ДНК. Фермент выделен из штамма E. coli, несущего клонированный ген лигазы бактериофага Т4 – соответствие. Катализирует образование фосфодиэфирной связи между 5'-фосфатной и 3'-гидроксильной концевыми группами двухцепочечной ДНК и использует АТФ в качестве кофактора (в присутствии Mg ²⁺) – соответствие. Подходит для быстрого и стандартного (ночного) лигирования – соответствие. Химическая инактивация: NaCl и KCl в концентрации 200 мМ, а также ЭДТА в концентрации 20 мМ – соответствие.	упак.	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Состав набора: Количество фермента в наборе не более 100 мкл Концентрация фермента в наборе не более 50 е.а./мкл Объем 5х буфера для быстрого лигирования в наборе не более 200 мкл Объем 10х буфера для ночного лигирования в наборе не более 200 мкл				
4	Смесь dNTP, кат. № PB006L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: смесь 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов предназначена для использования в ПЦР, реакциях обратной транскрипции и любых других приложениях, требующих синтеза ДНК. Смесь должна представлять собой водный раствор четырехвысокоочищенных 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов. Раствор 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов не должен содержать ДНКаз и РНКаз. Концентрация каждого из 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов - 10 мМ. Фасовка: не более 2 мл (10х200 мкл) Количество: не более 20 мкмоль	упак.	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
5	Набор dNTP, кат. № PB033, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Набор дезоксинуклеотидов (dNTP) должен состоять из четырех высокоочищенных 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов (dATP, dTTP, dGTP, dCTP). Концентрация каждого типа нуклеотидов в смеси не более 25 мМ. Назначение: предназначен для использования с ДНК-полимеразами в различных приложениях, в т.ч. в ПЦР, обратной транскрипции и др. Области применения: ПЦР с детекцией по конечной точке, ПЦР в реальном времени, ПЦР длинных фрагментов, ОТ-ПЦР, мультиплексная ПЦР, генотипирование и других реакциях синтеза ДНК. Фасовка: не более 100 мМ.	упак.	18	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

6	Oligo(dT)15 праймер, кат. № SB001, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: Олиго(dT)15 праймер предназначен для синтеза первой цепи тотальной кДНК на РНК-матрице при помощи обратной транскриптазы MMLV. Олиго(dT)15 праймер используют только для полиаденилированной РНК - соответствие. Олиго(dT)15 праймер подходит для использования в количественном анализе 3'-концевых фрагментов РНК методом ОТ-ПЦР - соответствие. Олиго(dT)15 праймер подходит для амплификации полноразмерных транскриптов или синтеза второй цепи кДНК для приготовления кДНКбиблиотек, обогащенных полноразмерными последовательностями - соответствие. Фасовка: не более 5 нмоль. Объем: не более 250 мкл (5 x 50 мкл).	упак.	12	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
7	Random(dN)10 праймер, кат. № SB002, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: случайный Random(dN)10 праймер предназначен для синтеза первой цепи тотальной кДНК на матрице РНК с помощью обратной транскриптазы MMLV. Количество раз, в которое синтезированные с помощью случайного Random(dN)10 праймера образцы кДНК содержат больше рибосомальных последовательностей, чем образцы кДНК, синтезированные с Олиго(dT)15 праймера: в диапазоне не менее 10-30. Длина фрагментов кДНК, которые можно синтезировать при использовании случайного Random(dN)10 праймера: не менее 1000 п.н. Фасовка: не более 5 нмоль Объем случайного Random(dN)10 праймера: не более 5 x 50 мкл	упак.	20	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
8	CMV Forward праймер, кат. № PP012, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Стандартный праймер комплементарен промотору цитомегаловируса человека (CMV) - соответствие. Нуклеотидная последовательность: CMV Forward: 5'-CGC AAA TGG GCG GTA GGC GTG-3' - соответствие. Объем: не более 400 мкл Фасовка: не более 4 нмоль.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к

						Постановлению № 1875)
9	Стандартный праймер Т7, кат. № PP006, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Стандартный праймер, комплементарный промотору РНК-полимеразы бактериофага Т7 – соответствие. Нуклеотидная последовательность: 5'-ТАА ТАС GAC TCA СТА TAG GG-3' Количество: не более 4 нмоль Объем: не более 400 мкл	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
10	Раствор DTT (дителиотреитол), кат. № SB004, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Реагент представляет собой раствор дителиотреитол (DTT). Концентрация DTT — не более 20 мМ. Не должен содержать ДНКаз и РНКаз. Назначение: DTT (дителиотреитол) предназначен для стабилизации и сохранения активности белков, имеющих сульфгидрильные (тиоловые) группы. Реагент используется в молекулярно-биологических приложениях, для стабилизации и сохранения активности ферментов, имеющих сульфгидрильные (тиоловые) группы. Фасовка: не более 1 мл.	шт.	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
11	Маркер длин ДНК, кат. № NL001, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: стандарт для определения длины двухцепочечных молекул ДНК в диапазоне от 250 до 10000 п.о. в агарозном геле. Маркер должен состоять из 13 фрагментов ДНК длиной в диапазоне не менее от 250 до 10 000 п.о. Количество маркера длин ДНК: не более 40 мкг. Объем ДНК маркера не более 200 мкг/мл Объем 4х буфера для нанесения проб на гель в наборе не более 1,5 мл. Состав 4х буфера для нанесения проб на гель, входящего в состав набора: не менее 10 мМ Трис-НСl (рН 7.8), не менее 40%	упак.	12	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		глицерин, не менее 40 мМ ЭДТА, не менее 0.01% бромфено-ловый синий, не менее 0.01% ксиленцианол.				
12	Буфер для нанесения образцов ДНК на агарозный гель, кат. № PB020, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: 4х буфер предназначен для нанесения образцов ДНК на агарозный гель. Состав буфера: не менее 10 мМ Трис-HCl (pH 7.8), не менее 40% глицерин, не менее 40 мМ ЭДТА, не менее 0,01% бромфеноловый синий, не менее 0,01% ксиленцианол. Фасовка: не более 7.5 мл (5 x 1.5 мл).	упак.	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
13	Маркер длин ДНК, кат. № NL002, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: стандарт для определения длины двухцепочечных молекул ДНК в диапазоне от 100 до 1 500 п.о. в агарозном геле. Состоит из 11 фрагментов ДНК длиной в диапазоне не более 100–1 500 п.о. Фрагмент 500 п.о. должен иметь повышенную концентрацию и может быть легко идентифицирован на геле. Количество маркера длин ДНК: не более 40 мкг. Объем ДНК маркера не более 200 мкл Объем буфера для нанесения проб 1,5 мл. Объем 4х буфера для нанесения проб на гель в наборе не более 1,5 мл. Состав 4х буфера для нанесения проб на гель, входящего в состав набора: не менее 10 мМ Трис-HCl (pH 7.8), не менее 40% глицерин, не менее 40 мМ ЭДТА, не менее 0.01% бромфено-ловый синий, не менее 0.01% ксиленцианол.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
14	HS Taq ДНК-полимераза, кат. № PK017H, ЗАО «Евроген» или эквивалент	HS Taq ДНК-полимераза представляет собой смесь рекомбинантного фермента Taq ДНК-полимеразы и моноклональных антител. Горячий старт в первом цикле денатурации – наличие. Экзонуклеазная активность в направлении 5' → 3'-соответствие.	упак.	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к

		Температурный оптимум активности полимеразы в диапазоне не более 70-74 °С. Концентрация Taq-полимеразы с "горячим стартом", входящей в набор не менее 5 е.а. / мкл Объем 10× реакционного буфера в наборе: не мене 10 x 1.5 мл. Количество реакций по 25 мкл: не менее 4000.				Постановлению № 1875)
15	Набор Myco Real-Time, кат. № MR004, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Набор предназначен для выявления контаминации микоплазмой культур клеток методом ПЦР-РВ. Набор должен выявляет наличие геномной ДНК бактерий родов Mycoplasma и Acholeplasma. Кол-во реакций: не более 50 реакций. Метод: ПЦР с детекцией в режиме реального времени. Состав: - 5X PCRMix Myco RT: не менее 280 мкл - 5X Oligo Myco RT: не менее 280 мкл - MycoDNA Control: не менее 70 мкл - Deionized water, nuclease-free: не менее 1.5 мл - PBS: не менее 1.5 мл	упак.	50	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
16	Набор Plasmid Miniprep Color, кат. № BC121S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Набор предназначен для выделения плазмидной ДНК из культуры E. Coli на спин-колонках с сорбционной мембраной. Кол-во реакций: не более 50 реакций. Выход высококопийной плазмиды pAtlas из 2 мл ночной культуры до 20 мкг. Емкость колонокдо 20 мкг Спектральный показатель препарата плазмидной ДНК A260/A280 ≥ 1.8. Состав: Количество спин-колонок в наборе: не более 50 штгук Масса РНКазы А (лиофилизированной) в наборе: не более 1,5 мг Объем ресуспендирующего раствора в наборе: не более 14 мл Объем лизирующего раствора в наборе: не более 14 мл Объем нейтрализующего раствора в наборе: не более 19 мл Объем концентрата промывочного раствора в наборе: не более 20 мл	упак.	21	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Объем элюирующего раствора: не более 3 мл (2 x 1,5 мл)				
17	Обратная транскриптаза MMLV, кат. № SK022L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Обратная транскриптаза вируса лейкемии мышей (MMLV) предназначена для синтеза первой цепи кДНК с одноцепочечной РНК-матрицы Фасовка: не менее 50000 е.а. Концентрация обратной транскриптазы: не менее 100 е.а./мкл Состав: Объем обратной транскриптазы: не менее 500 µl (5 x 100 µl) Объем 5x буфер для синтеза первой цепи кДНК: не менее 2 ml (5 x 400 µl) Объем ДТТ (20 мМ): не менее 1 ml (5 x 200 µl) Объем буфера для разведения обратной транскриптазы: не менее 500 мкл. Обратная транскриптаза должна обладать слабой активностью РНКазы Н. Длина фрагментов ДНК, которые может синтезировать обратная транскриптаза: не менее 5 тысяч п.н.	упак.	15	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
18	Буфер для лигирования, кат. № LB002, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: буфер предназначен для быстрого лигирования (5-15 минут при комнатной температуре). Буфер должен быть оптимизирован для использования с Quick-TA и T4 ДНК лигазами. В состав буфера должны входить АТФ и ДТТ. Концентрация: не более 5x. Фасовка: не более 1 мл (4 x 250 мкл).	упак.	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
19	Набор ExtractDNA Blood & Cells, кат. № BC111T, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для выделения суммарной ДНК из цельной крови и клеток животного происхождения. Набор предназначен для выделения тотальной ДНК на спин-колонках. Количество выделений: не более 10.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

		Образцы, из которых возможно выделение набором: цельная кровь человека или животных (в том числе замороженная и тромбированная), лейкоцитарная фракция, культуры клеток человека или животных, ткани человека или животных, слюна, буккальный эпителий, ночная культура E.coli. Очищенная ДНК может использоваться для дальнейшего проведения ПЦР, ПЦР в реальном времени, секвенирования по Сэнгеру, NGS, анализа метилирования ДНК – соответствие. Состав: Объем лизирующего раствора: не более 1,2 мл. Объем связывающего раствора: не более 5 мл. Объем концентрата промывочного раствора: не более 6 мл. Объем элюирующего раствора, входящего в состав набора (5 mM Tris HCl pH 7.5): не более 1,5 мл Масса протеиназы К лиофилизированной: не более 1,2 мг Объем буфера для хранения протеиназы К: не более 150 мкл Объем суспензии: не более 1,5 мл Количество спин-колонок для выделения : не более 10 штук Количество собираемых пробирок: не более 100 шт (2 x 50 штук). Протокол набора исключает стадии спиртовой преципитации и органической экстракции с фенолом и хлороформом – соответствие. Объем элюции в диапазоне не более 50-100 мкл. Максимальная емкость колонок: не более 20 мкг. Размер фрагментов выделяемой ДНК с помощью наборов диапазоне не более 100- 50 000 п.о.				(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
20	Буфер для лигирования, кат. № LB001, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: буфер применяется для стандартного лигирования (14-16 часов при 14°C). Буфер должен быть оптимизирован для использования с Quick-TA и T4 ДНК лигазами. В состав буфера должны входить АТФ и ДТТ. Концентрация: не менее 10х Фасовка: не менее 1 мл (4 x 250 мкл).	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к

						Постановлению № 1875)
21	Набор Tersus Plus PCR kit, кат. № PK221, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для высокоточной и специфичной амплификации фрагментов ДНК с широкого спектра матриц. В состав набора должна входить специально разработанная смесь термостабильных ДНК полимераз с «горячим стартом». Высокоточная 5'→3' ДНК полимеразная активность – наличие. Корректирующая 3'→5' экзонуклеазная активность – наличие. Возможность клонирования продуктов ПЦР в Т-векторы – наличие. Концентрация магния в 1х реакционном буфере: не более 2.5 mM Объем 50х смеси полимераз: не более 100 мкл Объем 10х стандартного реакционного буфера: не более 600 мкл Объем 5х буфера с желтым и красным красителями и повышенной плотностью для удобства нанесения на гель: не более 1,2 мл Электрофоретическая подвижность красного красителя в 1% агарозном геле с 1х TAE буфером соответствует фрагменту ДНК размером 1000 п.о. – соответствие. Электрофоретическая подвижность желтого красителя в 1% агарозном геле с 1х TAE буфером соответствует фрагменту ДНК размером 20-30 п.о. – соответствие. Объем 2х буфера для GC-богатых участков: не более 2 x 1.5 мл Объем 50х смеси dNTP (10 mM каждого): не более 120 мкл Объем стерильной воды для ПЦР: не более 4,5 мл Фасовка: не более 200 реакций по 25 мкл.	упак.	12	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
22	Набор Cleanup Standard, кат. № BC022L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для очистки ДНК из геля и реакционных смесей. Ёмкость колонки: до 25 мкг ДНК. Размер ДНК в диапазоне не более 70–10 000 п.о. ДНК может быть выделена из всех типов агарозы и любых ферментативных реакционных смесей – соответствие.	упак.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

		Нет стадий переосаждения ДНК изопропанолом или этанолом и хлороформ-фенольной экстракции – соответствие. Нет необходимости в удалении минерального масла (при очистке ПЦРпродукта) – соответствие. Общее время выделения с помощью набора: менее 10 минут. Состав: Спин-колонок Standard микроцентрифужные: не менее 250 шт. Собираательные пробирки: не менее 250 шт. Связывающий раствор S: не менее 240 мл Промывочный раствор (концентрат): не менее 100 мл. Элюирующий раствор: не менее 30 мл. Количество реакций: не менее 250.				(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
23	Протеиназа К лиофилизированная, кат. № ЕК101, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Фермент должен представлять собой сериновую протеазу. Назначение: для очистки ферментативных смесей и клеточных лизатов от белковых примесей, для инактивации нуклеаз, повышения эффективности лизиса тканей при выделении нуклеиновых кислот и подготовки срезов тканей для in situ гибридизаций. Фермент должен поставляться в лиофилизированном виде. К ферменту должен прилагаться буфер для хранения. Минимальное количество единиц активности фермента: не менее 500 единиц. Масса фермента: не более 20 мг. Объем буфера для хранения фермента: не более 1,5 мл. Состав буфера для хранения фермента: 20 мМ Трис-НСl pH 7.5, 1 мМ СаCl₂, 50% глицерол. Фермент не должен быть подвержен активности ДНКаз и РНКаз. Температурный оптимум фермента: в диапазоне не более 50-55°C. Фермент должен быть устойчив к ингибиторам трипсина. Фермент проявляет стабильность при pH в диапазоне не менее от 4.0 до 12.0 pH.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

24	Мастер-микс OneTube RT-PCRmix, кат. № SK101M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для одноэтапного получения комплементарной ДНК (кДНК) и ПЦР-анализа в реальном времени. Объем мастер-микса: не менее 5 × 600 мкл Фасовка: не менее 500 реакций по 25 мкл. Мастер-микс должен быть устойчив к ингибиторам ПЦР в концентрациях, которые могут оказаться в пробе при рутинном выделении НК. В состав мастер-микса должны входить: модифицированная термоустойчивая обратная транскриптаза вируса лейкемии мышей (M-MuLV), Taq ДНК-полимераза с «горячим стартом», обеспеченным моноклональными антителами, смесь dNTP, Mg²⁺, ПЦР буфер. Обратная транскриптаза лишена активности РНКазы Н – соответствие. 5'→3' полимеразная активность Taq ДНК-полимеразы – наличие. 5'→3' экзонуклеазная активность Taq ДНК-полимеразы – наличие.	упак.	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
25	Tersus ДНК-полимераза, кат. № PK123S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Полимераза должна представлять собой смесь термостабильных ДНК полимераз. Назначение: для высокоточной и специфичной амплификации фрагментов ДНК с широкого спектра матриц. Фасовка: не более 200 реакций по 25 мкл. Объем 10х реакционного буфера, увеличивающего эффективность ПЦР, в комплекте с полимеразой: не более 600 мкл. Полимеразная активность в направлении 5' → 3' – наличие. Полимераза не обладает 5' → 3' экзонуклеазной активностью – соответствие. Полимераза обладает 3' → 5' корректирующей активностью – соответствие. Горячий старт в первом цикле денатурации – соответствие. Возможность клонирования продуктов ПЦР в ТА-вектор – наличие.	упак.	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

26	Набор для синтеза кДНК Mint, кат. № SK001, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для синтеза обогащенной полноразмерными последовательностями двухцепочечной к ДНК на матрице полиА⁺ или тотальной РНК. Фасовка: не более 20 реакций. Состав: Объем 5х буфера для синтеза первой цепи: не более 80 мкл Объем 20мМ дитиотреитола ДТТ: не более 30 мкл Объем смеси dNTP (10 мМ каждого): не более 80 мкл Объем 25 мкМ адаптера с последовательностью 5'-AAGCAGTGGTATCAACGCAGAGTACGGGGG-P-3': не более 25 мкл Объем 10 мкМ 3'-праймера с последовательностью 5'-AAGCAGTGGTATCAACGCAGAGTAC(T)30VN -3': не более 25 мкл Объем обратной транскриптазы (200 е.а./мкл): не более 20 мкл Объем контрольной тотальной РНК (0.5 мкг/мкл): не более 20 мкл Объем 10мкМ ПЦР праймера M1 с последовательностью 5'-AAGCAGTGGTATCAACGCAGAGT-3': не более 100 мкл Объем 50х смеси полимераз: не более 50 мкл Объем 10х реакционного буфера для смеси полимераз: не более 300 мкл Объем стерильной воды: не более 1,8 мл	упак.	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
27	Эндонуклеаза рестрикции Pvu II, кат. № С-Е111, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент	Фасовка: не более 2000 е.а. Концентрация: не менее 10000 е.а./мл. Участок узнавания CAG[^]CTG – соответствие. 10х реакционный буфер в комплекте – наличие. Бычий сывороточный альбумин в комплекте – наличие. Состав реакционного буфера, входящего в комплект: 10 мМ Tris-HCl (pH 7.6 при 25 °C); 10 мМ MgCl₂; 50 мМ NaCl; 1 мМ DTT Оптимальная температура работы эндонуклеазы рестрикции: не менее 37 °C.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Фермент выделен из штамма E.coli, несущего ген соответствующей эндонуклеазы рестрикции – соответствие.				
28	Эндонуклеаза рестрикции Dra I, кат. № С- E055, ООО “СибЭнзайм” или эквивалент	Фасовка: не более 1000 е.а. Концентрация: не менее 20000 е.а./мл Участок узнавания TTT↓AAA / AAA↓TTT – соответствие. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Бычий сывороточный альбумин в комплекте – наличие. Оптимальная температура работы эндонуклеазы рестрикции: не менее 37 °С Фермент выделен из Deinococcus radiophilus – соответствие.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
29	Субстрат IPTG (изопропил-бета-D-тиогалактопиранозид), кат. № С- S012, ООО “СибЭнзайм” или эквивалент	Назначение: для индукции экспрессии клонированных генов, находящихся под контролем lac-промотора. Реагент является высоко стабильным синтетическим аналогом лактозы – соответствие. Реагент инактивирует lac-репрессор и запускает синтез β-галактозидазы – фермента, расщепляющего лактозу – соответствие. Фасовка: не менее 5 г. Молекулярный вес реагента: не менее 238,31. Температура плавления реагента: в диапазоне не менее 121-124°С. Чистота реагента: не менее 99.5%	упак.	5	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 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 Филимонковский, город Москва, 108819, ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита).

Срок поставки Товара/выполнения Работ/оказания Услуг: 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, 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).

Срок годности Товара устанавливается в пределах срока годности, указанного завода-производителем на упаковке Товара. Остаточный срок годности на поставляемый Товар должен быть не менее 80% от гарантированного срока годности на день поставки. В случае поставки Товара ненадлежащего качества или с остаточным сроком годности менее 80% Поставщик по требованию Заказчика обязан заменить Товар ненадлежащего качества в течение срока, согласованного с Заказчиком. Расходы, связанные с обратной транспортировкой некачественного Товара, несёт Поставщик.

Вместе с Товаром Поставщик передает относящиеся к нему документы, в том числе, но не ограничиваясь, сертификат соответствия/декларацию соответствия (в случае если требованиями действующего законодательства Российской Федерации предусмотрена сертификация поставляемого Товара), паспорт производителя (при наличии), руководство по эксплуатации и техническому обслуживанию на русском языке, гарантии Поставщика и/или завода-производителя Товара и иные документы, в соответствии с требованиями Технического задания (Приложение № 1 к Договору) и действующего законодательства Российской Федерации для данного вида Товара.

Оплата осуществляется в безналичной форме за фактически поставленный Товар в течение не более 7 (семи) рабочих дней с даты приемки поставленного Товара и подписания Заказчиком Акта приемки товаров, работ, услуг (код формы 0510452) на основании подписанной Сторонами товарной накладной на поставленный Товар, а также после предоставления Поставщиком счета на оплату и счета-фактуры (в случае, если Поставщик не является плательщиком НДС, счет-фактура не предоставляется).

Сбор коммерческих предложений осуществляется с целью обоснования начальной (максимальной) цены договора, цены 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/Работы/Услуги за единицу.

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

Коммерческое предложение должно предоставляться по форме Таблицы № 2.

Таблица № 2

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении 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, предоставляются в случае отличия от характеристик, установленных Заказчиком)	Ед. изм.	Кол-во	Цена за ед. изм. (с указанием валюты, ставки НДС)	Итоговая стоимость (с указанием валюты, ставки НДС)	Наименование страны происхождения Товара в соответствии с Общероссийским классификатором стран мира (ОКСМ) ²	Номер реестровой записи и информация из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****	Срок поставки Товара/выполнения Работ/оказания Услуг
1	Tersus ДНК-полимераза, кат. № РК123L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
2	Encuslo полимераза, кат. № РК002S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
3	T4 ДНК-лигаза, кат. № LK101S,		упак.	5				требуется	

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

	ЗАО «Евроген» или эквивалент							(для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
4	Смесь dNTP, кат. № PB006L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
5	Набор dNTP, кат. № PB033, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	18				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
6	Oligo(dT)15 праймер, кат. № SB001, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	12				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
7	Random(dN)10 праймер, кат. № SB002, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	20				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
8	CMV Forward праймер, кат. № PP012, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
9	Стандартный праймер T7, кат. № PP006, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
10	Раствор ДТТ (дитиотрейтола), кат. № SB004, ЗАО «Евроген» или эквивалент		шт.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

11	Маркер длин ДНК, кат. № NL001, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	12				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
12	Буфер для нанесения образцов ДНК на агарозный гель, кат. № PB020, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
13	Маркер длин ДНК, кат. № NL002, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
14	HS Taq ДНК- полимераза, кат. № PK017H, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
15	Набор Mucro Real- Time, кат. № MR004, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	50				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
16	Набор Plasmid Miniprep Color, кат. № BC121S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	21				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
17	Обратная транскриптаза MMLV, кат. № SK022L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	15				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
18	Буфер для лигирования,		упак.	5				требуется	

	кат. № LB002, ЗАО «Евроген» или эквивалент							(для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
19	Набор ExtractDNA Blood & Cells, кат. № BC111T, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
20	Буфер для лигирования, кат. № LB001, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
21	Набор Tersus Plus PCR kit, кат. № PK221, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	12				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
22	Набор Cleanup Standard, кат. № BC022L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
23	Протеиназа К лиофилизированна я, кат. № EK101, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
24	Мастер-микс OneTube RT- PCRmix, кат. № SK101M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
25	Tersus ДНК- полимераза, кат. № PK123S, ЗАО «Евроген»		упак.	5				требуется (для подтверждения предложения товара	

	или эквивалент							российского происхождения)	
26	Набор для синтеза кДНК Mint, кат. № SK001, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
27	Эндонуклеаза рестрикции Pvu II, кат. № C-E111, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
28	Эндонуклеаза рестрикции Dra I, кат. № C-E055, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
29	Субстрат IPTG (изопропил-бета-D-тиогалактопиранозид), кат. № C-S012, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
Итого с учетом НДС_%							-	-	

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

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

*** информация о совокупном количестве баллов, установленная абз. 2 пп. "а" п. 3 Постановления № 1875 не применяется в случаях, указанных в пп. "н" п. 10 Постановления № 1875.

**** до внесения изменений в право Евразийского экономического союза, предусматривающих подтверждение страны происхождения товаров, указанных в приложениях N 1 - 2 к Постановлению № 1875, путем предоставления информации из евразийского реестра промышленных товаров, документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, и в

соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров.

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

Ответы должны быть поданы с «14» ноября 2025 года по «14» ноября 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.

Начальник управления материально-технического
обеспечения
ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»
(Институт полиомиелита)
(по Доверенности от 09.01.2025 г. № 8)

 Т.В. Чемерис

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:

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» (далее - реестр российской промышленной продукции), и справка, подтверждающая наличие специального инвестиционного контракта и предусмотренная пунктом 1(1) постановления Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. N 719 "О подтверждении производства российской промышленной продукции", или номер реестровой записи из реестра российской промышленной продукции, 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», включая значение, определенное для целей осуществления закупок (если постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015

г. N 719 "О подтверждении производства российской промышленной продукции" в отношении такого товара определено значение 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);

** положения абзаца второго подпункта "а" пункта 3 настоящего Приложения не применяются:*

для подтверждения происхождения из Российской Федерации товаров, указанных в позициях 139 приложения N 1 к Постановлению № 1875, позициях 273, 276, 297 - 299, 304 - 306, 309 - 312, 314, 316, 318, 320, 334, 354 и 382 приложения N 2 к Постановлению № 1875, позициях 79 - 81, 83 - 87, 105, 272, 275 приложения N 3 к Постановлению № 1875 и реестровые записи в реестре российской промышленной продукции в отношении которых сформированы по 10 октября 2023 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены по 31 декабря 2026 г. включительно;

для подтверждения происхождения из Российской Федерации товаров, указанных в позициях 205 - 210, 213 - 232, 235, 241, 248 - 251 приложения N 2 к Постановлению № 1875, позициях 48 - 55, 57 - 62, 68 - 72 приложения N 3 к Постановлению № 1875 и реестровые записи в реестре российской промышленной продукции в отношении которых сформированы по 10 августа 2025 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены по 31 августа 2026 г. включительно;

для подтверждения происхождения из Российской Федерации товаров, указанных в позициях 16, 17, 140, 141 и 144 приложения N 1 к Постановлению № 1875, позициях 2, 172 - 179, 189, 362 - 364, 366 - 378, 383 - 388, 390 - 415, 429 - 433 приложения N 2 к Постановлению № 1875, позиции 271 приложения N 3 к Постановлению № 1875 и реестровые записи в реестре российской промышленной продукции в отношении которых сформированы по 31 декабря 2025 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены по 30 июня 2026 г. включительно.

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);

** до внесения изменений в право Евразийского экономического союза, предусматривающих подтверждение страны происхождения товаров, указанных в приложениях N 1 - 2 к Постановлению № 1875, путем предоставления информации из евразийского реестра промышленных товаров, документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров.*

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 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 баз 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 товаров из Российской Федерации, указанных в позициях 1 - 433 приложения N 2 к Постановлению № 1875 (если отсутствие в реестре российской промышленной продукции такого товара с характеристиками, соответствующими потребности заказчика, задекларировано заказчиком в соответствии с абзацем третьим подпункта "а" пункта 7 Постановления № 1875 или при осуществлении в соответствии с Федеральным законом "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" закупки задекларировано в документации о закупке), за исключением случая, если в заявке на участие в закупке содержится предложение о поставке товара, который по состоянию на момент подачи заявки на участие в закупке включен в реестр российской промышленной продукции – **не установлено**;

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) при осуществлении закупок товаров из числа специальных хирургических одноразовых стерильных изделий из нетканых материалов для защиты пациента и медицинского персонала, включенных в код 14.19.32.120 по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008), мебели медицинской, включая хирургическую, стоматологическую или ветеринарную, и ее частей, включенных в коды 32.50.30.110, 32.50.30.119, 32.50.50 по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (за исключением кровати больничной механической, соответствующей коду 120210 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации (далее - номенклатурная классификация), кровати больничной стандартной с электроприводом, соответствующей коду 136210 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, стеллажа для палаты пациента, соответствующего коду 181470 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, шкафа вытяжного, соответствующего коду 184200 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, ширмы прикроватной, соответствующей коду 184200 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, стеллажа общего назначения, соответствующего коду 260470 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, шкафа для сушки и хранения эндоскопов, соответствующего коду 271740 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией), а также товаров, указанных в позициях 362 - 378, 383 - 388, 390 - 399 и 433 приложения N 2 к Постановлению № 1875, 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;

к) до внесения изменений в право Евразийского экономического союза, предусматривающих подтверждение страны происхождения товаров, указанных в приложениях N 1 - 2 к Постановлению № 1875, путем предоставления информации из евразийского реестра промышленных товаров, документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров;

л) для подтверждения происхождения товаров, указанных в позициях 400 - 415 и 429 - 432 приложения N 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 выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых 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.

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 соответственно 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 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. N 1141-р, при осуществлении закупок товара, указанного в позиции 433 приложения N 2 к Постановлению № 1875, извещение об осуществлении которой размещено в единой информационной системе и приглашение принять участие в которой направлено либо контракт (договор) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которой заключен 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, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 12 октября 2019 г. N 2406-р, и 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 01.01.2026. Положения подпункта "ф" в части, касающейся 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. N 1141-р, после дня вступления в силу настоящего постановления применяются при осуществлении закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены с 1 сентября 2-го года после года включения лекарственного препарата, являющегося объектом закупки (предметом закупки), в указанный перечень.

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. N 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 ЗО (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:

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

где:

V - коэффициент вариации;

$$\sigma = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (u_i - \langle u \rangle)^2}{n - 1}} \quad - \text{среднее квадратичное отклонение;}$$

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 выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых 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.