

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

13.11.2025

№ 13/11

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 научных исследований (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: ноябрь - декабрь 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	Фермент дрожжевая поли(А)-полимераза	Представляет собой фермент, катализирующий присоединение аденозиновых остатков к 3'-концам РНК без матрицы, используется для полиаденилирования и меток на 3'-конце РНК. Источник: рекомбинантный штамм <i>E. coli</i> , сверхэкспрессирующий клон дрожжевой поли(А)-полимеразы. Форма выпуска: раствор в 50% глицерине. Концентрация: не менее 600 ед./мкл. Активность: одна единица соответствует включению 15 пмоль АМФ в (riboA) ₁₅ за не более 1 мин при 37 °С. Чистота (SDS-PAGE): не менее 95%. Содержание примесей: РНКаз - отсутствуют (снижение полноразмерной РНК менее 10%). Буфер хранения: наличие. В одной упаковке: - поли(А)-полимераза: не менее 25 000 ед. активности; - реакционный буфер (5×): не менее 1 мл.	упак.	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
2	Набор для сайт-направленного мутагенеза ДНК	Представляет собой набор для быстрого проведения сайт-направленного мутагенеза двуцепочечной плазмидной ДНК. Принцип основан на амплификации плазмиды с использованием термостабильной высокоточной ДНК-полимеразы и праймеров,	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

¹ Национальный режим предоставляется в соответствии со статьями 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).

		содержащих заданные нуклеотидные замены, вставки и делеции, с последующей ферментативной обработкой продуктов реакции смесью, включающей киназу, лигазу и фермент DpnI для лигирования и удаления матричной ДНК. Реакция проводится при комнатной температуре и длится: не более 2 часов. Характеристики метода: - максимальный размер плазмиды: не менее 20 кб; - выход мутантных клонов: не менее 90%; - ошибка полимеразы: менее 1×10^{-6}; Особенности: не требует использования фосфорилированных праймеров; допускает применение любых химически компетентных клеток E. coli; проведение реакции при комнатной температуре; низкий фон за счёт разрушения исходной ДНК ферментом DpnI. Назначение: получение плазмид с точечными заменами, вставками и делециями для молекулярно-биологических исследований. Состав одной упаковки: - высокоточная ДНК-полимераза с горячим стартом (2×кратная готовая реакционная смесь): не менее 0,125 мл; - буфер для KLD-реакции (2×): не менее 0,15 мл; - ферментная смесь KLD (10×): не менее 0,01 мл; - контрольная смесь праймеров (10 мкМ): не менее 0,01 мл; - контрольная плазида (5 мкг/мл): не менее 0,01 мл; - вектор pUC19 (50 пг/мкл): не менее 0,025 мл; - питательная среда SOC: не менее 25 мл; - компетентные клетки E. coli: 0,5 мл. В одной упаковке: не менее 10 реакций.				(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Набор для коиммунопреципитации белков	Представляет собой набор для проведения реакций коиммунопреципитации (совместной иммунной преципитации) с ковалентным закреплением антител на активированной смоле, что позволяет получать очищенные комплексы белков без примесей иммуноглобулинов. Назначение: используется для изучения взаимодействий белок-белок и выделения антигенов с их связывающими партнёрами. Принцип действия: антитела ковалентно иммобилизируются на аминосвязывающей смоле, после чего связывают целевые белки и их партнёров. Элюция проводится	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		мягким (невосстанавливающим и неденатурирующим) буфером, обеспечивающим сохранность структуры белков. Характеристики: совместим с физиологическими (неденатурирующими) буферами; не зависит от белков А и G; исключает коэлюцию тяжёлых и лёгких цепей антител; допускает многократное использование иммобилизованных антител. Область применения: иммунопреципитация и коиммунопреципитация белков, аффинная очистка комплексов антиген-антитело, анализ белковых взаимодействий (Вестерн-блоттинг, масс-спектрометрия). Состав одной упаковки: - смола для связывания антител: не менее 2 мл; - буфер для конъюгации (20×): не менее 25 мл; - раствор цианоборгидрида натрия (5 М): не менее 0,5 мл; - буфер для остановки реакции: не менее 50 мл; - раствор для промывки: не менее 60 мл; - лизирующий/промывающий буфер для иммунопреципитации: не менее 100 мл; - модифицированный фосфатно-солевой буфер Дюльбекко (20×): не менее 25 мл; - буфер кондиционирования (100×): не менее 5 мл; - буфер для элюции: не менее 50 мл; - буфер для подготовки образцов (5×): не менее 5 мл; - спин-колонки с крышками: не менее 50 штук; - микропробирки на 2 мл: не менее 100 штук; - микропробирки на 1,5 мл: не менее 50 шт.; - контрольная агарозная смола: не менее 2 мл. В одной упаковке: не менее 50 реакций.				
4	Набор для количественного определения РНК	Представляет собой набор для флуориметрического количественного определения РНК в образцах с низким содержанием нуклеиновых кислот. Принцип действия: связывание флуоресцентного красителя с РНК с последующей регистрацией сигнала при длинах волн возбуждения 644 нм и испускания 673 нм. Тип определения: флуоресцентный метод. Чувствительность в диапазоне: не менее 4 - 200 нг РНК. Избирательность: высокая - реагент селективен к РНК, не взаимодействует с ДНК, белками и свободными нуклеотидами. Область применения: определение концентрации РНК в	упак.	2	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		биологических образцах, оценка качества выделенной РНК, контроль эффективности процедур выделения и очистки. Совместимое оборудование: флуориметры, работающие с длинами волн 644/673 нм. Состав одной упаковки: - концентрированный реактив (флуоресцентный краситель), - буфер для разведения, - две предварительно приготовленные стандартные пробы РНК, пригодные для калибровки прибора. В одной упаковке: не менее 500 реакций.				
5	Аналог структуры кэпа мРНК m ⁶ AG	Представляет собой стерильный 100 мМ раствор аналога структуры кэпа мРНК m⁶AG в виде аммонийной соли в воде. Химическое обозначение: m⁷(3'-O-MeG)(5')ppp(5')m⁶(2'-O-MeA)pG. Молекулярная масса (кислота): 1173,72 г/моль. Назначение: используется для синтеза капированных молекул мРНК in vitro; обеспечивает образование модифицированной кэп-структуры с метилированием в положении N⁶ аденозина, что повышает эффективность трансляции и стабильность транскриптов. Чистота нуклеотида: не менее 96% (по данным ВЭЖХ). Содержание примесей: - эндонуклеазная и экзонуклеазная активность отсутствуют; - ДНКазы и РНКазы отсутствуют. Состав: 100 мМ раствор аммонийной соли аналога кэпа m⁶AG в воде. Внешний вид: прозрачный бесцветный раствор. Фасовка: не менее 50 мкл.	шт.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
6	Фермент ДНК-аза I, без РНК-азы	Представляет собой рекомбинантную эндонуклеазу, катализирующую гидролиз фосфодиэфирных связей в одно- и двучепочечной ДНК с образованием моно- и олигодезоксирибонуклеотидов, содержащих 5'-фосфат и 3'-гидроксильные группы. Источник: рекомбинантный белок, неживотного происхождения, с низким содержанием остаточной РНК-азы. Концентрация: 1 ед./мкл. Одна единица полностью гидролизует 1 мкг плазмидной ДНК за не более 10 минут при 37 °С. Отсутствие РНКаз: соответствие. Буфер хранения: наличие.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Реакционный буфер (10×): $MgCl_2$ и оптимизированные соли для ферментативной активности. Механизм действия: в присутствии Mg^{2+} фермент разрезает обе цепи ДНК независимо, в случайных участках; в присутствии Mn^{2+} - разрывает обе цепи вблизи одного сайта, формируя фрагменты с тупыми и короткими нависающими концами. Ко-факторы: Ca^{2+} (обязателен), Mg^{2+} или Mn^{2+} (активаторы). Область применения: удаление ДНК из образцов РНК; обработка матричной ДНК после транскрипции <i>in vitro</i>; подготовка РНК к ОТ-ПЦР и ОТ-ПЦР в реальном времени; метка ДНК методом ник-трансляции; анализ взаимодействий белков с ДНК; получение библиотек перекрывающихся фрагментов ДНК. Внешний вид: прозрачный бесцветный раствор. В одной упаковке: не менее 1000 ед. активности.				
7	2-Меркаптоэтанол	Номер CAS: 60-24-2 Чистота (ГХ/Титрование): не менее 99,0%. Молекулярная масса: 78,13 г/моль. Растворимость: растворим в воде. Плотность (при 25 °С): 1,114 г/мл. Показатель преломления (при 20 °С): 1,500. Диапазон pH (500 г/л, при 20 °С): не менее 4,5 - 6,0. Температура кипения: 157 °С. Давление пара (при 20 °С): 1 мм рт. ст. Содержание примесей: - свинец: не более 5 ppm; - медь: не более 1 ppm; - железо: не более 1 ppm; - цинк: не более 1 ppm. Ферментативная активность: ДНКазы, РНКазы, экзонуклеазы и протеазы: не обнаружены. Назначение: восстановитель дисульфидных связей в белках, используется при подготовке проб для электрофореза (SDS-PAGE), в буферах, средах для клеточных культур и при выделении белков. Подходит для клеточных линий млекопитающих (включая DT40, VERO, ES). Внешний вид: прозрачная, бесцветная жидкость. Фасовка: не менее 25 мл.	шт.	2	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

8	Эндонуклеаза рестрикции NcoI	Представляет собой фермент рестрикционную эндонуклеазу типа II, катализирующий специфическое расщепление двухцепочечной ДНК в узнаваемой последовательности 5'-C↓CATGG-3' / 3'-GGTAC↑C-5'. Фермент экспрессирован и очищен из рекомбинантного штамма <i>Escherichia coli</i>, содержащего ген NcoI, клонированный из <i>Nocardia corallina</i>. Назначение: используется для рестрикционного анализа, клонирования, линеизации плазмидной ДНК, расщепления продуктов ПЦР и геномной ДНК. Условия реакции: - инкубация в буфере для рестрикции при температуре: не более 37 °C; - инаktivация фермента: при не более 80 °C в течение не более 20 минут. Полное расщепление ДНК в течение: не более 15 мин. Не чувствителен к модификациям dam, dcm и CpG. Состав одной упаковки: - эндонуклеаза рестрикции NcoI: не менее 100 мкл; - буфер для рестрикции (10×): не менее 1 мл. В одной упаковке: не менее 100 реакций.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
9	Эндонуклеаза рестрикции NheI	Представляет собой фермент рестрикционную эндонуклеазу типа II, катализирующий специфическое расщепление двухцепочечной ДНК в узнаваемой последовательности 5'-G↓CTAGC-3' / 3'-CGATC↑G-5'. Фермент экспрессирован и очищен из рекомбинантного штамма <i>Escherichia coli</i>, содержащего ген NheI, клонированный из <i>Neisseria mucosa heidelbergensis</i>. Назначение: используется для рестрикционного анализа, клонирования, линеизации плазмидной ДНК, для расщепления продуктов полимеразной цепной реакции и геномной ДНК. Условия реакции: - инкубация в буфере для рестрикции при температуре: не более 37 °C; - инаktivация фермента: при не более 80 °C в течение не более 20 минут. Время реакции: - для плазмидной ДНК: не более 15 минут; - для продуктов ПЦР: не более 30 минут; - для геномной ДНК: не более 60 минут.	упак.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Не чувствителен к модификациям dam и dcm, чувствителен к метилированию CpG. Состав одной упаковки: - эндонуклеаза NheI: не менее 100 мкл; - буфер для рестрикции (10×): не менее 1 мл. В одной упаковке: не менее 100 реакций.				
10	Эндонуклеаза рестрикции XbaI	Представляет собой фермент рестрикционную эндонуклеазу типа II, катализирующий специфическое расщепление двухцепочечной ДНК в узнаваемой последовательности 5'-T↓CTAGA-3' / 3'-AGATC↑T-5'. Фермент экспрессирован и очищен из рекомбинантного штамма <i>Escherichia coli</i>, содержащего ген XbaI, клонированный из <i>Xanthomonas badrii</i>. Назначение: используется для рестрикционного анализа, молекулярного клонирования, линеизации плазмидной ДНК, расщепления продуктов полимеразной цепной реакции и геномной ДНК. Условия реакции: - инкубация в буфере для рестрикции при температуре: не более 37 °С; - инаktivация фермента: при не более 65 °С в течение не более 20 минут. Время реакции: - для плазмидной ДНК: не более 15 минут; - для продуктов ПЦР: не более 30 минут; - для геномной ДНК: не более 60 минут. Нечувствителен к модификациям dcm и CpG, чувствителен к метилированию dam. Состав одной упаковки: - эндонуклеаза XbaI: не менее 100 мкл; - буфер для рестрикции (10×): не менее 1 мл. В одной упаковке: не менее 100 реакций.	упак.	2	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
11	Эндонуклеаза рестрикции NdeI	Представляет собой фермент рестрикционную эндонуклеазу типа II, катализирующий специфическое расщепление двухцепочечной ДНК в узнаваемой последовательности 5'-CA↓TATG-3' / 3'-GTAT↑AC-5'. Фермент экспрессирован и очищен из рекомбинантного штамма <i>Escherichia coli</i>, содержащего ген NdeI, клонированный из <i>Neisseria denitrificans</i>. Назначение: применяется для рестрикционного анализа, молекулярного клонирования, линеизации плазмидных векторов, для	упак.	3	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		расщепления продуктов полимеразной цепной реакции и геномной ДНК. Условия реакции: - инкубация в буфере для рестрикции при температуре: не более 37 °С; - инаktivация фермента: при не более 65 °С в течение не более 20 минут. Время реакции: - для плазмидной ДНК: не более 15 минут; - для продуктов ПЦР: не более 30 минут; - для геномной ДНК: не более 60 минут. Не чувствителен к модификациям <i>dam</i>, <i>dcm</i> и <i>CpG</i>. Состав одной упаковки: - эндонуклеаза <i>NdeI</i>: не менее 100 мкл; - буфер для рестрикции (10×): не менее 1 мл. В одной упаковке: не менее 100 реакций.				
12	Эндонуклеаза рестрикции <i>SacII</i>	Представляет собой фермент рестрикционную эндонуклеазу типа II, катализирующий специфическое расщепление двухцепочечной ДНК в узнаваемой последовательности 5'-CCGC↓GG-3' / 3'-GG↑CGCC-5'. Фермент экспрессирован и очищен из рекомбинантного штамма <i>Escherichia coli</i>, содержащего ген <i>SacII</i>, клонированный из <i>Streptomyces achromogenes</i>. Назначение: используется для рестрикционного анализа, молекулярного клонирования, линеизации плазмидных векторов, расщепления продуктов полимеразной цепной реакции и геномной ДНК. Условия реакции: - инкубация в буфере для рестрикции при температуре: не более 37 °С; - инаktivация фермента: при не более 65 °С в течение не более 20 минут. Время реакции: - для плазмидной ДНК: не более 15 минут; - для продуктов ПЦР: не более 30 минут; - для геномной ДНК: не более 60 минут. Не чувствителен к модификациям <i>dam</i> и <i>dcm</i>, но активность может снижаться при метилировании <i>CpG</i>. Состав одной упаковки:	упак.	2	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- эндонуклеаза SacII: не менее 100 мкл; - буфер для рестрикции (10×): не менее 1 мл. В одной упаковке: не менее 100 реакций.				
13	Диметилсульфоксид (ДМСО)	Номер CAS: 67-68-5 Чистота: не менее 99 %. Молекулярная масса: 78,13 г/моль. Плотность: около 1,095 г/см ³ (при 20 °С). Температура плавления: 18,4 °С. Температура кипения: 189 °С. Растворимость: полностью смешивается с водой, метанолом, ацетоном, эфиром, бензолом и хлороформом. Характеристики: апротонный, высокополярный, термостабильный растворитель с высокой температурой кипения; растворяет широкий спектр органических и неорганических веществ. Назначение: используется в органическом синтезе в качестве универсального растворителя и реакционной среды; применяется в молекулярной биологии, в том числе для повышения эффективности полимеразной цепной реакции (ПЦР) и уменьшения неспецифического связывания при мультиплексных реакциях. Фасовка: не менее 100 мл.	шт.	5	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
14	3,3',5,5'- Тетраметилбензидин (ТМБ), субстрат для пероксидазы	Представляет собой хромогенный субстрат для пероксидазы хрена (HRP). При взаимодействии с HRP образует растворимый синий продукт, измеряемый при 370 нм и 655 нм; реакция может быть остановлена 0,5 М H ₂ SO ₄ с изменением окраски на жёлтую (измерение при 450 нм). Раствор должен быть чистым, без помутнения. Диапазон pH: не уже 5,5 - 6,5. Применяется для иммуноферментного анализа (ELISA). Форма: готовый к использованию раствор. Фасовка: не менее 100 мл.	шт.	2	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
15	Фавипиравир, стандартный образец	Номер CAS: 259793-96-9 Чистота: не менее 98%. Молекулярная масса: 157,10 г/моль. Назначение: стандартный образец для калибровки в методах ВЭЖХ, ГХ, ЯМР, спектрофотометрии и других аналитических методиках. Фасовка: не менее 50 мг.	шт.	2	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

16	Рибавирин, противовирусное соединение	Чистота (ТСХ): не менее 98%. Молекулярная масса: 244,20 г/моль. Растворим в воде при концентрации в диапазоне: не уже 19,60 - 20,40 мг/мл. Специфическое вращение $[\alpha]^D$ (в воде, концентрация 9-11 мг/мл) в диапазоне: не уже $-41,0^\circ$ - $-35,0^\circ$. Остаточные растворители (по ЯМР): - этанол: не более 1,00%; - ацетон: не более 1,00%; - суммарно: не более 1,00%. Назначение: противовирусное соединение, ингибитор инозинмонофосфат-дегидрогеназы (IMPDH), применяется в исследованиях биохимии нуклеозидов и вирусных РНК-полимераз. Фасовка: не менее 10 мг.	шт.	7	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
17	Лактоферрин из коровьего молока	Номер CAS: 936541-36-5 Чистота (SDS-PAGE): не менее 85%. Содержание белка: не менее 90% (по методу биурета). Молекулярная масса: 87 кДа. Источник: коровье молоко. Обладает способностью связывать и депривировать железо, препятствуя росту бактерий, а также взаимодействует с липополисахаридами, увеличивая проницаемость клеточной стенки микроорганизмов. Назначение и область применения: белок, связывающий железо; использование в биохимии и молекулярной биологии, фракционирование и аналитические исследования. Фасовка: не менее 10 мг.	шт.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
18	Набор для оценки жизнеспособности клеток	Представляет собой набор для количественного определения жизнеспособности клеток методом восстановления тетразолиевой соли МТТ (3-[4,5-диметилтиазол-2-ил]-2,5-дифенилтетразолия бромид). Принцип действия: митохондриальные дегидрогеназы живых клеток восстанавливают МТТ в нерастворимый кристаллический формазан фиолетового цвета, оптическая плотность которого измеряется при $\lambda = 570$ нм. Назначение: спектрофотометрическое определение клеточной жизнеспособности, цитотоксичности и пролиферации клеток in vitro. В одной упаковке: не менее 1000 реакций.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

19	Набор для детекции апоптоза	Представляет собой набор реагентов для детекции апоптоза методом мечения разрывов ДНК с помощью фермента терминальной дезоксиинуклеотидилтрансферазы (TdT, метод TUNEL). Принцип действия: терминальная дезоксиинуклеотидилтрансфераза (TdT) катализирует присоединение модифицированных нуклеотидов к свободным 3'-ОН концам фрагментированной ДНК в апоптотических клетках; выявление проводится с помощью антидигоксингенин-пероксидазного конъюгата и хромогенного субстрата (DAB). Метод детекции: колориметрический (пероксидазный, с образованием бурого окрашивания ядер). Состав одной упаковки: - буфер уравнивающий: не менее 3 мл; - реакционный буфер: не менее 2 мл; - фермент TdT: не менее 0,64 мл; - буфер остановки/промывания: не менее 20 мл; - антидигоксингенин-пероксидазный конъюгат: не менее 3 мл; - покровные плёнки: не менее 100 штук. В одной упаковке: не менее 40 реакций.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
20	Реагент для инфицирования и трансфекции клеток	Представляет собой катионный полимер гексаметриний бромид (1,5-диметил-1,5-диазаундекаметиленил полиметобромид), предназначенный для повышения эффективности ретровирусной и лентивирусной инфекции, а также для трансфекции клеток млекопитающих. Состав: 10 мг полибрена, растворённого в 1 мл стерильной ультрачистой воды, профильтрованной через мембрану с диаметром пор не более 0,2 мкм. Чистота (Титрование): не менее 94%. Механизм действия: снижает электростатическое отталкивание между отрицательно заряженными поверхностями вирионов и клеток, тем самым повышая эффективность связывания и проникновения вируса в клетку. Содержание примесей: не более 6%. Назначение: для использования в клеточной биологии, при ретровирусных трансфекциях и экспериментах по экспрессии генов в культурах клеток. Стерильный, пригоден для клеточной культуры; не содержит ДНКаз и РНКаз.	шт.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

21	Твин 20 для молекулярной биологии	Фасовка: не менее 1 мл. Номер CAS: 9005-64-5 Представляет собой неионогенный поверхностно-активный агент (ПАВ) - полиоксиэтиленсорбитан монолаурат, относящийся к семейству полисорбатов. Молекулярная масса: 1228 Да. Плотность: 1,095 г/мл (при 25 °С). Показатель преломления: $n^{20}_D = 1,468$. В составе лауриновая кислота: не менее 40%. Растворимость: полностью растворим в воде. ДНКаз, РНКаз, эндонуклеаз и экзонуклеаз: отсутствуют. Назначение и область применения: используется в биохимических и молекулярно-биологических исследованиях как мягкий неионогенный детергент; применяется для солюбилизации мембранных белков, в буферах для промывки, блокирования и стабилизации при иммунологических методах (иммуноокрашивание, Вестерн-блоттинг, ELISA, FISH). Фасовка: не менее 100 мл.	шт.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
22	Мевалонат лития (RS)	Номер CAS: 150-97-0 Представляет собой рацемическую смесь (RS)-солей мевалоновой кислоты и лития, используемую как метаболит мевалонатного пути в исследованиях биосинтеза стеролов, долихола, гема и убихинона. Чистота (ГХ): не менее 96,0%. ¹H NMR-спектр: должен соответствовать заявленной структуре. Молекулярная масса: 147,15 г/моль. Содержание примесей: - литий: не более 4,7%. Назначение и область применения: биохимические и молекулярно-биологические исследования, моделирование метаболических путей, изучение наследственных дефицитов мевалонаткиназы, а также в исследованиях, связанных с онкологией, атеросклерозом, аутоиммунными и нейродегенеративными заболеваниями. Внешний вид: порошок. Фасовка: не менее 10 мг.	шт.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
23	Монтажная среда для флуоресцентной микроскопии	Представляет собой жидкий водорастворимый реагент, предназначенный для монтирования микроскопических препаратов после проведения иммунофлуоресцентного окрашивания.	шт.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на

		Назначение: используется для закрепления покровных стёкол после окрашивания флуорохромами; предотвращает фотодеградацию и обесцвечивание флуоресцентных красителей при микроскопии. Чистота: не менее 99%. Состав: водный буфер с содержанием 0,09% азида натрия в качестве консерванта. Не содержит компонентов, вызывающих автофлуоресценцию; снижает степень тушения флуоресценции и фотоблеклости; образует полупостоянный слой при толщине препарата менее 10 мкм; пригоден для длительного хранения микропрепаратов при температуре +2...+8 °С. Применение: монтирование микропрепаратов после водных стадий окрашивания, включая иммунофлуоресцентное окрашивание клеток и тканей. Совместимость: подходит для окрашиваний с флуорохромами различных спектров; совместим с аквасредами. Фасовка: не менее 25 мл.				основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
24	Набор реагентов для выделения тотальной РНК	Представляет собой набор реагентов для быстрой изоляции тотальной РНК из клеточных культур животных, тканей и бактериальных клеток <i>Escherichia coli</i>. Метод основан на лизисе образцов в присутствии гуанидинизотиоцианата, обработке ДНКазы I и специфическом связывании РНК с силикагелевой мембраной. Получаемая РНК обладает высокой чистотой, не содержит ДНК и белковых примесей, и пригодна для молекулярных исследований. Назначение: выделение РНК для ОТ-ПЦР, количественной ПЦР в реальном времени (qRT-PCR), анализа микрочипов, Нозерн-блоттинга и других методов. Состав одной упаковки: - буфер связывания BV4: не менее 40 мл; - буфер очистки СВ4: не менее 60 мл; - буфер промывки WB4: не менее 12 мл; - протеиназа К (20 мг/мл): не менее 1 мл; - ДНКазы I (3 ед./мкл): не менее 1500 ед.; - буфер для ДНКазы I: не менее 4 мл; - вода без РНКаз: не менее 10 мл; - пробирки 1,5 мл без РНКаз: не менее 50 шт.; - колонки для выделения РНК с коллекционными пробирками: не менее 50 шт.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Принцип работы: РНК связывается с силикагелевой мембраной, промывается и элюируется в воде без РНКаз. В одной упаковке: не менее 50 реакций.				
25	Маркер молекулярного веса белков, 10-250 кДа, предокрашенный	Представляет собой предокрашенный белковый маркер с диапазоном молекулярных масс от 10 до 250 кДа, предназначенный для электрофоретического анализа белков в полиакриламидном геле (SDS-PAGE). Состав: смесь очищенных белков с молекулярными массами 10, 15, 25, 35, 55, 70, 100, 130 и 250 кДа, окрашенных тремя красителями (синий, оранжевый, зелёный) для визуализации при электрофорезе. Внешний вид: окрашенный белковый раствор. Назначение: используется для оценки молекулярной массы белков, контроля миграции и калибровки гелей при SDS-PAGE. Фасовка: не менее 250 мкл.	шт.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
26	Реагент, предотвращающий выцветание с ядерным красителем	Представляет собой готовую к применению твердеющую монтажную среду, предназначенную для закрепления микропрепаратов после флуоресцентного окрашивания. Продукт содержит ядерный краситель для выявления ДНК. Назначение: используется для предотвращения фотодеструкции флуорохромов и для улучшения качества изображений при флуоресцентной и конфокальной микроскопии. Обеспечивает яркое, стабильное свечение флуоресцентных красителей и белков при длительном наблюдении. Состав: водная буферная основа с антифейд-компонентами и красителем для ядерного окрашивания. Показатель преломления: 1,52 (соответствует стеклу покровных стёкол и иммерсионному маслу). Флуоресцентные свойства ядерного красителя: возбуждение при 360 нм, максимум испускания при 460 нм. Совместимость: подходит для большинства флуоресцентных красителей и белков; может использоваться с клеточными и тканевыми образцами толщиной: не менее 150 мкм. Область применения: оптическая, конфокальная и микроскопия высокого разрешения; длительное хранение и архивирование окрашенных образцов. Фасовка: не менее 2 мл.	шт.	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
27	Трансфекционный реагент	Представляет собой липидный реагент для трансфекции, обеспечивающий высокоэффективное введение ДНК, РНК и их	шт.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на

		комплексов в клетки различного происхождения, включая труднодоступные для трансфекции линии. Состав одной упаковки: флакон с трансфекционным реагентом и флакон с усилителем. Совместимость: подходит для ДНК-плазмид, синтетических малых интерферирующих РНК (siRNA), РНК-интерферирующих плазмид (shRNA, miR) и ко-трансфекции. Назначение: используется для трансфекции культур клеток (включая клетки HEK293, HeLa, COS-7, C2C12, HepG2, MCF7, A549, PANC-1, K562 и др.), для экспрессии генов, РНК-интерференции, для систем редактирования генома (CRISPR, TALEN). Эффективность трансфекции: не менее 90%. Обеспечивает жизнеспособность клеток после трансфекции; не содержит компонентов животного происхождения; совместим с сывороточными культуральными средами. Фасовка: не менее 0,75 мл.				основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
28	Реагент для трансфекции (PEI 40K)	Представляет собой катионный полимер на основе линейного полиэтиленimina с молекулярной массой 40 000 дальтон. Имеет положительный заряд и эффективно связывает отрицательно заряженные нуклеиновые кислоты, образуя с ними комплексы, способные проникать в клетки. Назначение: применяется для трансфекции плазмидной ДНК в культуры клеток млекопитающих; обеспечивает высокую эффективность трансфекции при низкой цитотоксичности и низкой стоимости по сравнению с липидными реагентами. Концентрация рабочего раствора: не менее 1 мг/мл. Механизм действия: за счёт высокой катионной плотности полиэтиленимин связывает ДНК и способствует её эндоцитозу, действуя как протонная губка, что приводит к высвобождению ДНК из эндосом в цитозоль и последующей экспрессии гена. Форма выпуска: стерильный раствор полиэтиленimina в воде. Применение: используется для трансфекции адгезивных и суспензионных клеток в стандартных культуральных форматах. Не содержит эндотоксинов. Внешний вид: прозрачная бесцветная жидкость. Фасовка: не менее 10 мл.	шт.	2	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.

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: Поставка Товара осуществляется в течение _____ (указать срок поставки) календарных дней со дня, следующего за днем заключения Договора. Возможна поставка Товара партиями.

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).

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

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) 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 Общероссийски м классификатор ом стран мира (ОКСМ) ²	Номер реестровой записи и информация из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****	Срок поставки Товара/выпол нения Работ/оказани я Услуг
1	Фермент дрожжевая поли(А)-полимераза		упак.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
2	Набор для сайт- направленного мутагенеза ДНК		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

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

3	Набор для коиммунопреципитации белков		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
4	Набор для количественного определения РНК		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
5	Аналог структуры кэпа мРНК m ⁶ AG		шт.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
6	Фермент ДНК-аза I, без РНК-азы		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
7	2-Меркаптоэтанол		шт.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
8	Эндонуклеаза рестрикции NcoI		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
9	Эндонуклеаза рестрикции NheI		упак.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
10	Эндонуклеаза рестрикции XbaI		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
11	Эндонуклеаза рестрикции NdeI		упак.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
12	Эндонуклеаза рестрикции SacII		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

13	Диметилсульфоксид (ДМСО)		шт.	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
14	3,3',5,5'-Тетраметилбензидин (ТМБ), субстрат для пероксидазы		шт.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
15	Фавипиравир, стандартный образец		шт.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
16	Рибавирин, противовирусное соединение		шт.	7				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
17	Лактоферрин из коровьего молока		шт.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
18	Набор для оценки жизнеспособности клеток		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
19	Набор для детекции апоптоза		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
20	Реагент для инфицирования и трансфекции клеток		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
21	Твин 20 для молекулярной биологии		шт.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
22	Мевалонат лития (RS)		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

23	Монтажная среда для флуоресцентной микроскопии		шт.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
24	Набор реагентов для выделения тотальной РНК		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
25	Маркер молекулярного веса белков, 10-250 кДа, предокрашенный		шт.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
26	Реагент, предотвращающий выцветание с ядерным красителем		шт.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
27	Трансфекционный реагент		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
28	Реагент для трансфекции (PEI 40K)		шт.	2				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.

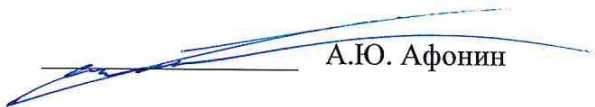
Ответы должны быть поданы с «13» ноября 2025 года по «18» ноября 2025 года включительно по адресу: umto@chumakovs.su.

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.

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:

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 позиции 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 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 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 156900 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, шкафа вытяжного, соответствующего коду 181470 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 выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых 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 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:

$$V = \frac{\sigma}{< \mu >} * 100$$

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 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.