

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

13.11.2025г.

№ 13/6

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	Диметилсульфоксид (ДМСО)	Назначение: используется как органический растворитель, реакционная среда и промежуточное соединение в органическом синтезе; для лабораторных исследований in vitro. Чистота: не менее 99%. Молекулярная масса: 78,13 г/моль. Физико-химические свойства: - плотность 1,10 г/см ³ при 20 °С; - температура плавления 18-19 °С; - температура кипения 189 °С; - смешивается с водой, метанолом, ацетоном, эфиром, бензолом и хлороформом. Внешний вид: прозрачная бесцветная жидкость, без механических примесей и запаха. Фасовка: не менее 100 мл.	шт.	13	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).

2	Конъюгат авидина с пероксидазой, водный фосфатный буфер	Представляет собой раствор конъюгата авидина с пероксидазой, предназначенный для использования в иммуноферментном анализе (ELISA), иммуногистохимии, иммуноблоттинге и других методах, основанных на системе биотин-авидин. Назначение: визуализация биотинилированных антител и белков в фермент-метках с использованием субстрата пероксидазы. Состав: раствор в 0,01 М фосфатном буфере, pH 7,4, содержащий 0,05% метилизотиазолинона в качестве консерванта. Концентрация белка: 2,0 - 2,5 мг/мл*. Молярное соотношение пероксидазы к авидину: 0,5 - 0,9*. Активность: - титр в прямом ИФА: 1:2000 – 1:4000*; - в иммуногистохимии (фиксированные парафиновые срезы): 1:100 – 1:400*. Происхождение белка: очищенный авидин из белка яиц птиц, модифицированный для снижения неспецифического связывания. Форма выпуска: водный буферный раствор. Фасовка: не менее 0,2 мл.	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Буфер трис-HCl (TBS)	Представляет собой сухую смесь для приготовления буферного раствора TBS (Tris Buffered Saline) с заданной концентрацией компонентов после растворения в воде. Назначение: используется для промывок и разведения реагентов при проведении ИФА, Вестерн-блоттинга, иммуногистохимии, гибридизации in situ и других иммунологических методов анализа. Состав приготовленного раствора: 10 mM трис(гидроксиметил)аминометан (Tris), 150 mM хлорид натрия (NaCl). Диапазон pH: не более 7,2-7,6 (при 25°C). Внешний вид: мелкий однородный порошок, легкорастворимый в воде.	шт.	300	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Фасовка: не менее 20,5 г для приготовления не менее 2 л 1× TBS.				
4	Буфер для переноса белков	Представляет собой сухую смесь для приготовления буфера Tris-Glycine, используемого при электрофоретическом переносе белков в методе Вестерн-блоттинга. Назначение: применяется для переноса белков с полиакриламидного геля на мембраны ПВДФ или нитроцеллюлозу. Состав приготовленного раствора: 20 мМ трис(гидроксиметил)аминометан (Tris), 192 мМ глицин. Диапазон pH: не более 8,2-8,6 (при 25 °C). Внешний вид: мелкий однородный порошок, легкорастворимый в воде. Фасовка: 1 шт. для приготовления не менее 1 л раствора.	шт.	400	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
5	Буфер для электрофореза белков Трис-Глицин-SDS, порошок	Представляет собой сухую смесь для приготовления буфера для электрофореза белков в системе Трис-Глицин-SDS. Назначение: используется в качестве рабочего буфера при проведении электрофореза белков в полиакриламидном геле по системе Трис-Глицин. Состав приготовленного раствора: 25 мМ трис(гидроксиметил)аминометан, 250 мМ глицин, 0,1% додецилсульфат натрия (SDS). Диапазон pH: не более 8,0 - 8,6 (при 25 °C). Внешний вид: мелкий белый порошок, легкорастворимый в воде. Фасовка: 1 шт. для приготовления не менее 1 л раствора.	шт.	400	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
6	Аммония персульфат	Назначение: окислитель, используется в аналитической химии, биохимических и молекулярно-биологических исследованиях, при полимеризации и подготовке полиакриламидных гелей. Чистота: не менее 99,0%. Молекулярная масса: 228,20 г/моль. Растворимость: хорошо растворим в воде. Содержание примесей: - хлориды и хлораты (в пересчёте на Cl): не более 0,005%; - тяжёлые металлы (в пересчёте на Pb) не более 0,025%;	шт.	30	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- марганец: не более 0,0005%; - железо: не более 0,005%. Остаток после прокатывания: не более 0,1%. Содержание нерастворимых веществ: не более 0,025%. Фасовка: не менее 180 мг.				
7	Маркер молекулярного веса белков, 10-250 кДа, предокрашенный	Представляют собой готовые к использованию, предокрашенные маркеры молекулярного веса белков (10-250 кДа), предназначенные для оценки молекулярной массы белков при электрофорезе в полиакриламидном геле с додецилсульфатом натрия (SDS-PAGE) и вестерн-блоттинге (WB). Диапазон молекулярных масс: 10-250 кДа. Цветовое кодирование: 3 цвета (Синий, Оранжевый, Зеленый). Фасовка: не менее 250 мкл.	шт.	23	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
8	Набор для количественного определения белка по методу BCA	Представляет собой набор для колориметрического определения концентрации общего белка на основе бицинхониновой кислоты (BCA-метод). Принцип основан на восстановлении ионов меди ($\text{Cu}^{2+} \rightarrow \text{Cu}^{+}$) белками в щелочной среде (реакция биурета) и последующем образовании окрашенного комплекса иона Cu^{+} с двумя молекулами бицинхониновой кислоты. Назначение: количественное определение общего белка в биологических образцах, экстрактах тканей и клеточных лизатах. Рабочий диапазон концентраций белка: не менее 20-2000 мкг/мл. Длина волны измерения: 562 нм. Линейность реакции сохраняется при инкубации: - при 37 °C: не более 30 мин; - при 60 °C: не более 15 мин. Должен быть совместим с буферами для электрофореза и лизиса. Состав одной упаковки: - реагент BCA: не менее 40 мл; - раствор сульфата меди (CuSO_4): не менее 1,2 мл;	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- стандарт белка (альбумин, лиофилизированный): не менее 25 мг; - растворитель для разведения стандарта: не менее 1,5 мл. В одной упаковке: не менее 200 тестов.				
9	Раствор для стабилизации и хранения РНК в тканях	Представляет собой раствор для быстрого ингибирования эндогенных рибонуклеаз и дезоксирибонуклеаз с целью стабилизации и длительного хранения РНК в тканевых образцах при комнатной температуре. Обеспечивает сохранность как тотальной РНК и малых РНК (включая miRNA). Назначение: консервация свежих тканей животных (печень, мозг, лёгкие, селезёнка, почки, сердце, мышцы и др.), отдельных клеток, белых кровяных телец, бактериальных и растительных образцов, когда немедленная экстракция РНК невозможна. Эффективность стабилизации сопоставима с хранением в жидком азоте. Состав: водный буферный раствор с ингибиторами РНКаз и ДНКаз, стабилизирующими компонентами и осмотически нейтральной солевой системой. Физико-химические свойства: - прозрачная жидкость, - диапазон pH: не более 6,8 - 7,2; - полностью проникает в ткань при размере фрагмента: не более 0,5 см. Эффективно ингибирует активность РНКаз и ДНКаз; предотвращает деградацию РНК: - при 25 °С до: не менее 7 суток; - при 4 °С до: не менее 1 месяца. Области применения: выделение РНК, проведение RT-PCR и qPCR, секвенирование, анализ метилирования. 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)
10	Реагент N-(Метоксисукцинил)-Ala-Ala-Pro-Val-	Представляет собой тетрапептидный ингибитор сериновых протеаз, специфичный к человеческой лейкоцитарной эластазе. CAS: 65144-34-5 Молекулярная масса: 502,99 г/моль.	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1

	хлорметилкетон, ингибитор эластазы	Чистота: не менее 98% (по данным тонкослойной хроматографии). Температура плавления: 159 °С. Содержание: - углерода в диапазоне: 51,2-53,8%; - содержание азота в диапазоне: 10,8-11,4%. Назначение: используется в биохимических исследованиях в качестве необратимого конкурентного ингибитора человеческой лейкоцитарной и нейтрофильной эластазы ферментных систем in vitro. Внешний вид: белый порошок. Фасовка: не менее 25 мг.				Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
11	Маркер молекулярного веса белков VII, предокрашенный	Представляет собой предокрашенный белковый маркер, предназначенный для оценки молекулярной массы белков при электрофорезе в полиакриламидном геле (SDS-PAGE) и Вестерн-блоттинге. Белки визуализированы с помощью стойких красителей: полосы с молекулярной массой 70 и 8 кДа имеют розовую окраску, остальные белки – синюю. Диапазон молекулярных масс: 8-195 кДа. Фасовка: не менее 250 мкл.	шт.	15	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
12	Буфер для иммуофлуоресцентн ого окрашивания клеток	Представляет собой готовый к применению буферный раствор, предназначенный для иммуофлуоресцентного окрашивания клеток при многоцветном проточно-цитометрическом анализе. Предотвращает перекрёстные взаимодействия между флуоресцентными красителями, стабилизирует окрашенные клетки и обеспечивает воспроизводимость результатов. Состав: водный буферный раствор с добавлением стабилизирующих компонентов и следовым содержанием азид натрия. Назначение: используется для подготовки смесей флуоресцентных антител и клеточных суспензий перед окрашиванием. Совместимость: пригоден для флуорохромов различной природы (в том числе полимерных и традиционных).	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Стерильность: стерильно-фильтрованный раствор. Внешний вид: прозрачная бесцветная жидкость без осадка. Фасовка: не менее 100 тестов.				
13	Липидный реагент для трансфекции плазмидной ДНК с реагентом-усилителем	Представляет собой липидный реагент для высокоэффективной трансфекции плазмидной ДНК в различные типы клеток, включая первичные и трудноподдающиеся трансфекции культуры. Состав: смесь катионных липидов и вспомогательных компонентов в водном буфере; не содержит веществ животного происхождения. Назначение: применяется для введения плазмидной ДНК в клетки млекопитающих с целью временной или стабильной экспрессии генов. Эффективность: обеспечивает высокий уровень трансфекции при сохранении жизнеспособности клеток: более 90%. Стерильность: раствор должен быть фильтрован через мембрану 0,2 мкм. Внешний вид: прозрачная либо опалесцирующая жидкость. Фасовка: не менее 1 мл.	шт.	4	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
14	Изопропил-β-D-тиогалактопиранозид (ИПТГ), без диоксана	Представляет собой синтетический аналог лактозы, устойчивый индуктор экспрессии генов под контролем промотора lac. Молекулярная масса: 238,30 г/моль. Чистота: не менее 99,0% (по данным ВЭЖХ). Растворимость: хорошо растворим в воде. Назначение: используется для индукции синтеза β-галактозидазы и других белков при экспрессии генов, находящихся под контролем промотора lac; применяется совместно с X-Gal для скрининга рекомбинантных колоний (белый/синий тест). Внешний вид: белый кристаллический порошок без запаха. Фасовка одного флакона: не менее 5 г. В одной упаковке: не менее 5 флаконов.	упак.	2	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

15	Набор для сборки ДНК по методу Гибсона (изотермическая реакция)	Представляет собой набор реагентов для изотермической сборки нескольких перекрывающихся фрагментов ДНК в единую молекулу. Метод основан на совместном действии трёх ферментативных активностей: экзонуклеазы (создаёт одноцепочечные 3'-нависающие концы для гибридизации), полимеразы (достраивает промежутки между фрагментами) и лигазы (герметизирует разрывы в собранной ДНК). Назначение: применяется для молекулярного клонирования, сборки плазмид, направленного мутагенеза, создания конструкций для синтетической биологии, подготовка собранных конструкций для трансформации или амплификации методом ПЦР. Состав одной упаковки: - 2× изотермический реакционный буфер: не менее 0,1 мл; - контрольная ДНК: не менее 0,05 мл. Рабочий диапазон перекрытий: 15-80 п.н. Внешний вид: прозрачный раствор. В одной упаковке: не менее 10 реакций.	упак.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
16	Кроличьи антитела к β-актину, конъюгированные	Рекомбинантные моноклональные кроличьи антитела к цитоплазматическому β-актину, конъюгированные KLH. Хозяин: кролик. Изотип: IgG, κ-цепь. Иммуноген: синтетический пептид β-актина мыши. Клон: 10C9B3. Молекулярная масса целевого белка: 42 кДа. Локализация антигена: цитоплазма. Степень очистки: аффинная хроматография. Назначение: выявление β-актина методами Вестерн-блоттинга, иммуногистохимии (ИНС), иммунофлуоресценции (IF) и иммуноцитохимии (ИСС) как контрольного белка цитоскелета. Положительные образцы: клетки HeLa, Jurkat, MCF-7, PC-3, HepG2; ткани селезенки, лёгких и опухолей лёгких и толстой кишки. Буфер хранения: наличие.	пгт.	4	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Высокоспецифичное распознавание β -актина у: человека, мыши, крысы и ряда других позвоночных (свинья, коза, обезьяна, кролик, лягушка и др.). Внешний вид: прозрачный раствор. Фасовка: не менее 100 мкл.				
17	Мышинные антитела к спайковому гликопротеину SARS-CoV-2.	Моноклональные мышинные антитела к спайковому гликопротеину SARS-CoV-2, неконъюгированные. Хозяин: мышь. Изотип: IgG1, капля. Иммуноген: рекомбинантный белок RBD-домена S1 субъединицы SARS-CoV-2, экспрессированный в клетках линии 293F. Клон: 7H5A7. Молекулярная масса антигена: 25 кДа. Степень очистки: аффинная хроматография. Буфер хранения: наличие. Назначение: используется для детекции S-белка или его RBD-домена методами Вестерн-блоттинга, иммуноферментного анализа и других иммунологических методах. Внешний вид: прозрачный раствор. Фасовка: не менее 100 мкл.	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
18	Мышинные антитела к нуклеокапсидному белку SARS-CoV-2	Моноклональные мышинные антитела к нуклеокапсидному белку вируса SARS-CoV-2, неконъюгированные. Хозяин: мышь. Изотип: IgG2a, капля. Иммуноген: рекомбинантный нуклеокапсидный белок SARS-CoV-2, экспрессированный в E. coli. Клон: 2C2H3. Молекулярная масса антигена: 50 кДа. Степень очистки: аффинная хроматография. Буфер хранения: наличие. Внешний вид: прозрачный раствор. Фасовка: не менее 100 мкл.	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

19	Дитиотреитол (DTT), восстановитель	Представляет собой твердый реагент - восстановитель дисульфидных связей, применяемый для стабилизации белков и ферментов, содержащих свободные сульфгидрильные группы. Чистота: не менее 99,0% (по титрованию). Молекулярная масса: 154,25 г/моль. Растворимость: хорошо растворим в воде и спиртах; при растворении в воде образует прозрачный бесцветный раствор. Назначение: используется для восстановления дисульфидных связей белков, предотвращения окисления SH-групп, стабилизации ферментов, а также для разрушения дисульфидных мостиков при электрофорезе белков в SDS-ПААГ. Биологическая чистота: не содержит активностей рибонуклеаз, эндо- и экзодезоксирибонуклеаз, фосфатаз и протеаз. Внешний вид: белый кристаллический порошок без запаха. Фасовка: не менее 25 г.	шт.	4	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
20	Набор для выделения ДНК и РНК из реакционных смесей	Представляет собой набор для выделения и очистки нуклеиновых кислот (ДНК и РНК длиной в диапазоне 50-10 000 пар оснований) из реакционных смесей объемом до: не более 100 мкл. Принцип действия основан на селективной сорбции нуклеиновых кислот на кремниевой мембране с последующей промывкой и элюцией очищенного продукта. Возможна очистка ДНК и РНК (выход до 80%) в диапазоне: не менее 15-45 мкг. Элюция проводится в диапазоне: не более 15-30 мкл. Назначение: удаление примесей ферментов, dNTP и низкомолекулярных меток из реакционных смесей перед ПЦР, транскрипцией, секвенированием и другими генно-инженерными приложениями. Состав одной упаковки: - раствор для разбавления DS: не менее 15 мл; - буфер для нанесения РВ: не менее 40 мл;	упак.	8	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- буфер для промывки WB (концентрат): не менее 12 мл; - буфер для элюции ДНК EBD: не менее 5 мл; - буфер для элюции РНК EBR: не менее 5 мл; - колонки с фильтрами и пробирки для сбора фильтрата: не менее 50 штук. В одной упаковке: не менее 50 реакций.				
21	Набор для выделения плазмидной ДНК из бактериальных клеток	Представляет собой набор для выделения и очистки плазмидной ДНК из культур <i>E. coli</i> методом щелочного лизиса с последующей сорбцией на кремниевой мембране. Принцип действия основан на избирательной адсорбции плазмидной ДНК на колонке, промывке и элюции очищенного продукта. Выход ДНК с культуры в диапазоне 1-5 мл: не менее 20 мкг. Выделенная ДНК пригодна для ПЦР, рестрикционного анализа, секвенирования, трансформации и других молекулярно-биологических применений. Состав одной упаковки: - буфер для суспендирования: не менее 70 мл; - буфер для лизиса (с pH-индикатором): не менее 75 мл; - буфер для нейтрализации: не менее 110 мл; - буферы для промывки; - буфер для элюции: не менее 50 мл; - раствор РНКазы А (10 мг/мл): не менее 550 мкл; - колонки для сорбции с фильтрами: не менее 250 штук; - пробирки для сбора фильтрата: не менее 250 штук. Внешний вид: прозрачные буферы без осадка, РНКазы бесцветная жидкость. Не содержит фенола и хаотропных солей: соответствие. В одной упаковке: не менее 250 выделений.	упак.	8	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
22	Набор для выделения плазмидной ДНК из бактериальных клеток, 20 выделений	Представляет собой набор для выделения и очистки плазмидной ДНК из культур <i>E. coli</i> методом щелочного лизиса с последующей сорбцией на кремниевой мембране и элюцией очищенного продукта. Выход ДНК в диапазоне: не менее 100 - 500 мкг.	упак.	4	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

		Назначение: получение высокочистой плазмидной ДНК для применения в трансфекции, секвенировании, рестрикции, ПЦР, <i>in vitro</i> транскрипции и трансляции. Состав одной упаковки: - буфер для суспендирования: не менее 200 мл; - буфер для лизиса (с рН-индикатором): не менее 200 мл; - буфер для нейтрализации: не менее 200 мл; - буферы для промывки; - буфер для элюции: не менее 60 мл; - раствор РНКазы (10 мг/мл) : не менее 1,5 мл; - колонки для сорбции с пробирками: не менее 20 штук. Не содержит фенола и хаотропных солей: соответствие. В одной упаковке: не менее 20 выделений.				(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
23	Набор для выделения ДНК и РНК из агарозного геля	Представляет собой набор для выделения и очистки нуклеиновых кислот (ДНК и РНК) из вырезанных фрагментов агарозного геля с содержанием агарозы до: не более 3%. Принцип действия основан на селективной сорбции нуклеиновых кислот на кремниевой мембране после растворения геля, с последующей промывкой и элюцией очищенного продукта. Ёмкость колонки: - до не менее 200 мкг суммарной РНК и плазмидной ДНК (до не менее 10 тыс. пар нуклеотидов); - до не менее 50 мкг геномной ДНК. Объём элюции: не менее 60 мкл. Выделенный материал используется для ПЦР, секвенирования и других генно-инженерных применений. Состав одной упаковки: - буфер для растворения агарозы: не менее 200 мл; - буфер для промывки (концентрат): не менее 30 мл; - буфер для элюции ДНК: не менее 60 мл; - буфер для элюции РНК: не менее 60 мл; - изопропанол: не менее 60 мл; - 3 М ацетат натрия (рН 5,5): не менее 5 мл;	упак.	8	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- колонки для сорбции с фильтрами с пробирками для сбора фильтрата: не менее 250 штук. В одной упаковке: не менее 250 выделений.				
24	Набор для выделения РНК на колонках (модифицированный)	Представляет собой набор для выделения и очистки тотальной РНК из различных биологических образцов. Метод основан на сорбции РНК на кремниевой мембране после лизиса и осаждения примесей, с последующей промывкой и элюцией очищенной РНК. Выход РНК: до не менее 100 мкг. Используемая РНК подходит для обратной транскрипции, ПЦР, секвенирования, <i>in vitro</i> транскрипции и других молекулярно-биологических приложений. Состав одной упаковки: - буфер для лизиса: не менее 150 мл; - буфер для сорбции: не менее 150 мл; - буферы для промывки; - буфер для элюции: не менее 60 мл; - колонки с пробирками для сбора фильтрата: не менее 250 штук. В одной упаковке: не менее 250 выделений.	упак.	8	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
25	Липидный реагент для трансфекции мРНК	Представляет собой липидный реагент, оптимизированный для доставки информационной РНК (мРНК) в клетки млекопитающих. Основан на технологии катионных липидов, обеспечивающих эффективное образование комплексов с мРНК и их транспорт в цитоплазму без необходимости ядерного проникновения. Назначение: применяется для временной экспрессии белков, функциональных исследований и редактирования генома (CRISPR/Cas9 с использованием мРНК). Степень трансфекции: не менее 90%. Стерильность: раствор профильтрован через мембрану: не более 0,2 мкм. Фасовка: не менее 1,5 мл.	шт.	4	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

26	Набор для синтеза мРНК	Представляет собой набор для ферментативного синтеза кэпированной мРНК <i>in vitro</i> (Cap-1 тип) с модифицированными нуклеотидами - псевдоуридином (Ψ) и 5-метилцитидином (m⁵C). Реакция проводится с использованием T7 РНК-полимеразы на ДНК-матрице, содержащей промотор T7 (5'-NNNNNNNTAATACGACTCACTATAAGN-3'). Синтезируемая мРНК содержит кэп m⁷GmAmG в правильной ориентации, обеспечивая 100% трансляционную активность, а включение Ψ и m⁵C повышает стабильность и снижает иммуногенность РНК. Состав одной упаковки: - 5×кратный буфер для синтеза мРНК (на основе HEPES, соли и вспомогательные компоненты): не менее 240 мкл; - (×10) ДТТ 100 мМ: не менее 120 мкл; - T7 РНК-полимераза 250 е.а./мкл: не менее 70 мкл; - NTP: АТР, ΨТР, m⁵СТР, GТР (30 мМ каждого): по не менее 120 мкл; - аналог кэпа m⁷GmAmG 30 мМ: не менее 120 мкл; - стерильная вода: не менее 1 мл; - контрольная ДНК-матрица hMGFP-AG (1 т.п.н., 0,25 мкг/мкл): не менее 20 мкл. В одной упаковке: не менее 20 реакций.	упак.	10	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
<i>*Диапазонное значение (показатель), не требующее предоставления конкретного значения в заявке. Конкретное значение указывается в сертификате анализа на поставляемую партию и должно соответствовать указанному в Техническом задании диапазонному значению (показателю)</i>						

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 Филimonковский, 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 Общероссийским классификатором стран мира (ОКСМ) ²	Номер реестровой записи и информация из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****	Срок поставки Товара/выполнен ия Работ/оказания Услуг
1	Диметилсульфоксид (ДМСО)		шт.	13				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
2	Конъюгат авидина с пероксидазой, водный фосфатный буфер		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
3	Буфер трис-HCl (TBS)		шт.	200				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
4	Буфер для переноса белков		шт.	300				требуется (для подтверждения предложения товара)	

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

								российского происхождения)	
5	Буфер для электрофореза белков Трис-Глицин- SDS, порошок		шт.	300				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
6	Аммония персульфат		шт.	21				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
7	Маркер молекулярного веса белков, 10-250 кДа, предокрашенный		шт.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
8	Набор для количественного определения белка по методу BCA		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
9	Раствор для стабилизации и хранения РНК в тканях		шт.	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
10	Реагент N- (Метоксисукцинил)-Ala- Ala-Pro-Val- хлорметилкетон, ингибитор эластазы		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
11	Маркер молекулярного веса белков VII, предокрашенный		шт.	15				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

12	Буфер для иммунофлуоресцентного окрашивания клеток		шт.	1					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
13	Липидный реагент для трансфекции плазмидной ДНК с реагентом-усилителем		шт.	4					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
14	Изопропил-β-D-тиогалактопиранозид (ИПТГ), без диоксана		упак.	2					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
15	Набор для сборки ДНК по методу Гибсона (изотермическая реакция)		упак.	1					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
16	Кроличьи антитела к β-актину, конъюгированные		шт.	4					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
17	Мышиные антитела к спайковому гликопротеину SARS-CoV-2.		шт.	1					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
18	Мышиные антитела к нуклеокапсидному белку SARS-CoV-2		шт.	1					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
19	Дитиотреитол (DTT), восстановитель		шт.	4					требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

20	Набор для выделения ДНК и РНК из реакционных смесей		упак.	8				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
21	Набор для выделения плазмидной ДНК из бактериальных клеток		упак.	8				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
22	Набор для выделения плазмидной ДНК из бактериальных клеток, 20 выделений		упак.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
23	Набор для выделения ДНК и РНК из агарозного геля		упак.	8				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
24	Набор для выделения РНК на колонках (модифицированный)		упак.	8				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
25	Липидный реагент для трансфекции мРНК		шт.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
26	Набор для синтеза мРНК		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 регистра 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 желательным.

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 № 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 № 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 выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг) только российского происхождения, применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество при условии, что:

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

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

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

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

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

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

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

Примечание. Подпункт «у» применяется также в отношении 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 соответственно 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;

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

- 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.