

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

19.11.25г

№ 19/6

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	Кроличьи антитела к белку LMAN1	Представляет собой поликлональные кроличьи антитела к белку LMAN1 (Лектин Связывающий Маннозу 1), участвующему в транспорте гликопротеинов между эндоплазматическим ретикулумом и аппаратом Гольджи. Иммуноген: рекомбинантный фрагмент белка ERGIC-53 (эпитопная последовательность IGNNGQIHVDHNDGASQALASCQRDFRNKPYVPVRAKITYYQNTLTVMINNGFTP DKNDYEFCAKVENMIPAQGHFGISAATGGLADDHDVLSFLTFLTEPGKEP). Хозяин: кролик (<i>Oryctolagus cuniculus</i>). Тип антител: поликлональные. Конъюгат: отсутствует. Реакционная специфичность: высокоспецифичное связывание с человеческим белком LMAN1 (UniProt P49257). Концентрации применения: - иммуноблоттинг в диапазоне: не уже 0,04-0,4 мкг/мл; - иммуногистохимия разведение в диапазоне: не уже 1:500 - 1:1000. Пригодны для иммуноблоттинга, иммуногистохимического анализа тканей и клеток, иммунофлуоресцентных исследований. Чистота: аффинно очищенные антитела, отсутствие примесей нуклеаз и протеаз. Внешний вид: прозрачный бесцветный 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)
2	Мышиные антитела к белку EEA1	Представляют собой моноклональные мышиные антитела класса IgG2a, полученные из культуры гибридомы EEA1-N19, продуцирующей антитела к фрагменту человеческого белка EEA1 (Антиген Ранних Эндосом 1). Иммуноген: синтетический пептид, соответствующий участку белка EEA1 человека.	шт.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 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).

		Хозяин: мышь (<i>Mus musculus</i>). Тип антител: моноклональные, очищенные из культуры гибридомы. Изотип: IgG2a. Конъюгат: отсутствует. Концентрация: не более 1,5 мг/мл. Специфичность: антитела специфически распознают белок EEA1 человека, мыши и крысы (UniProt Q15075). Условия применения: иммуноблоттинг, иммунофлуоресценция и иммунопреципитация; иммуногистохимия. Используется как маркер ранних эндосом, участвует в исследованиях внутриклеточного транспорта и мембранного слияния. Очистка: очищенные антитела, отсутствие примесей нуклеаз и протеаз. Внешний вид: прозрачный бесцветный раствор. Фасовка: не менее 100 мкл.				(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Мышиные антитела к белку Rab7	Представляют собой моноклональные мышиные антитела класса IgG2b, полученные из культуры гибридомы Rab7-117, продуцирующей антитела к белку Rab7 - малому GTP-связывающему белку, участвующему в регуляции внутриклеточного мембранного транспорта. Иммуноген: рекомбинантный фрагмент белка Rab7 человека. Хозяин: мышь (<i>Mus musculus</i>). Тип антител: моноклональные, очищенные из культуры гибридомы. Изотип: IgG2b. Конъюгат: отсутствует. Концентрация в диапазоне: не уже 2,0-2,5 мг/мл. Реакционная специфичность: антитела специфично связывают белок Rab7A человека (UniProt P51149) и распознают ортологичные белки у мыши, крысы, обезьяны, крупного рогатого скота и кур. Условия применения: иммуноблоттинг, иммунофлуоресценция, иммуногистохимия, иммуноцитохимия, ELISA и иммунопреципитация. Функциональные свойства: применяются как маркер поздних эндосом и лизосом, для изучения механизмов внутриклеточного транспорта, аутофагии и регуляции везикулярного трафика. Очистка: очищенные антитела, свободные от примесей нуклеаз и протеаз. Внешний вид: прозрачный бесцветный раствор. Фасовка: не менее 200 мкл.	шт.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
4	Мышиные антитела к белку DDX6	Представляют собой моноклональные мышиные антитела класса IgG1, полученные из культуры гибридомы DDX6-34, продуцирующей антитела к рекомбинантному фрагменту человеческого белка DDX6 (АТФ-зависимая РНК-геликаза р54). Иммуноген: рекомбинантный фрагмент человеческого белка DDX6. Хозяин: мышь (<i>Mus musculus</i>). Тип антител: моноклональные, очищенные из культуры гибридомы. Изотип: IgG1.	шт.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Конъюгат: отсутствует. Концентрация в диапазоне: не уже 1,0-1,5 мг/мл. Специфично распознают белок DDX6 (UniProt P26196) человека, мыши, крысы, собаки, крупного рогатого скота и обезьяны. Условия применения: - иммуноблоттинг в диапазоне: не уже 1-2 мкг/мл; - иммунофлуоресценция в диапазоне: не уже 10-20 мкг/мл. Антитела используются для детекции белка DDX6 - маркера Р-телец, участвующего в репрессии трансляции и деградации мРНК; применяются при изучении посттранскрипционных механизмов регуляции и вирусной репликации. Очистка: очищенные антитела, свободные от примесей нуклеаз и протеаз. Внешний вид: прозрачный бесцветный раствор. Фасовка: не менее 100 мкл.				
5	Мышиные антитела к β -тубулину, конъюгированные Cy3	Представляют собой моноклональные антитела класса IgG1, полученные у мышей (<i>Mus musculus</i>) из культуры гибридомы TUB 2.1, продуцирующей антитела к β-тубулину. Иммуноген: очищенный тубулин из мозга крысы (<i>Rattus norvegicus</i>). Назначение и область применения: используются для прямой иммунофлуоресценции, иммуногистохимии, иммуноблоттинга и иммуноцитохимии. Конъюгат: Cy3, молярное соотношение флуорофор: IgG = 8,3. Видовая реактивность: человек, мышь, крыса, кролик, курица, бык, хомяк, растения, морской еж. Концентрация в диапазоне: не уже 1,0-1,2 мг/мл. Очистка: очищенные антитела, отсутствие примесей нуклеаз и протеаз. 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)
6	Фаллоидин, меченный флуоресцентным красителем	Представляет собой флуоресцентный конъюгат фаллоидина, связывающийся с филаментозным актином (F-актином) с нанолярным сродством. Назначение: используется для окрашивания, идентификации и количественного определения F-актина в фиксированных и проницаемых клетках, срезах тканей и бесклеточных системах. Химическая природа: пептидный токсин, конъюгированный с флуоресцентным красителем (оранжевый диапазон возбуждения). Спектральные характеристики: максимум возбуждения: 555 нм, максимум испускания: 565 нм. Стехиометрия связывания: 1:1 с субъединицей актина. Специфичность: связывается с F-актином, не взаимодействует с G-актином. Растворимость: растворим в диметилсульфоксиде, водные растворы стабильны после разведения. Назначение и область применения: используется в иммуногистохимии, флуоресцентной микроскопии и цитохимическом анализе для исследования структуры цитоскелета, клеточной морфологии. Отсутствие нуклеаз и белковых загрязнений. Внешний вид: лиофилизированный порошок. Фасовка: не менее 300 ед. активности.	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

7	4,4-Дифторо-5-(2-тиенил)-4-бора-3a,4a-диаза-s-индацен-3-додекановая кислота	Представляет собой флуоресцентное производное жирной кислоты из группы бордипирометенов, обладающее устойчивым свечением в оранжево-красной области спектра. Применяется для синтеза флуоресцентных фосфолипидов, мечения липидов и визуализации мембранных структур. Чистота: не менее 95% (по ВЭЖХ). Максимум поглощения: 559 ± 3 нм*. Максимум флуоресценции: 568 ± 4 нм*. Молярный коэффициент экстинкции: $(8,5 \pm 0,9) \times 10^4$ л·моль ⁻¹ ·см ⁻¹ *. Спектральные свойства: высокая фотостабильность и яркость, флуоресценция не зависит от полярности среды; сохраняет интенсивность как в водных, так и в липидных системах. Растворимость: хорошо растворим в безводном диметилсульфоксиде. Содержание примесей: не более 5%. Назначение и область применения: используется в клеточной и молекулярной биологии для исследования липидного обмена, маркировки мембран, построения флуоресцентных аналогов фосфолипидов, а также в качестве флуоресцентного индикатора при визуализации клеточных структур. Внешний вид: кристаллическое вещество. Фасовка: не менее 1 мг.	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
8	Брефельдин А (метаболит грибов <i>Penicillium brefeldianum</i>)	Представляет собой природное макроциклическое соединение - лактонное производное, выделенное из грибов <i>Penicillium brefeldianum</i> . Номер CAS: 20350-15-6 Чистота: не менее 98%. Молекулярная масса: 280,36 г/моль. Растворимость: растворим в диметилсульфоксиде (ДМСО). Содержание примесей: не более 1%. Назначение и область применения: используется в клеточных культурах как ингибитор внутриклеточного транспорта белков и нуклеиновых кислот. Биохимическое действие: блокирует обмен GDP на GTP в аденозинрибозилирующих факторах (ARF), нарушая формирование белков комплекса COPI и функции аппарата Гольджи; способен индуцировать апоптоз в опухолевых клетках. Внешний вид: порошок. Фасовка: не менее 25 мг.	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
9	Антибиотик-антимикотик (раствор для клеточных культур)	Представляет собой стерильный концентрированный раствор антибиотиков и антимикотика для предотвращения бактериального и грибкового загрязнения культур клеток. Состав: - пенициллин G натриевая соль: не менее 10 000 ед./мл; - стрептомицин сульфат: не менее 10 000 мкг/мл; - амфотерицин В: не менее 25 мкг/мл;	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- растворитель физиологический раствор: 0,85%. Концентрация: 100×кратный. Диапазон pH: не уже 5,2-7,0. Осмолярность в диапазоне: не уже 305-350 мОсм/кг. Стерильность: простерилизован методом мембранной фильтрации, отсутствуют бактериальный и грибковый рост. Используется для предотвращения контаминации клеточных культур бактериями (грамположительными и грамотрицательными) и грибами, включая дрожжи; предназначен для добавления в культуральные среды для клеток млекопитающих. Внешний вид: прозрачный жидкий раствор без осадка и опалесценции. Фасовка: не менее 20 мл.				
10	Реагент для трансфекции	Представляет собой катионный полимер на основе линейного полиэтиленimina с молекулярной массой 40 000 дальтон. Продукт имеет положительный заряд и эффективно связывает отрицательно заряженные нуклеиновые кислоты, образуя с ними комплексы, способные проникать в клетки. Применяется для трансфекции плазмидной ДНК в культуры клеток млекопитающих, обеспечивает высокую эффективность трансфекции при низкой цитотоксичности. Концентрация рабочего раствора: не менее 1 мг/мл. Механизм действия: за счёт высокой катионной плотности полиэтиленimin 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)
11	Набор для очистки ДНК из реакционных смесей	Представляет собой набор для очистки фрагментов ДНК длиной в диапазоне: не уже 50 - 10 000 пар оснований из ферментативных реакционных смесей. Принцип действия основан на селективной сорбции нуклеиновых кислот на кремниевой мембране с последующей промывкой и элюцией очищенного продукта. Назначение: удаление примесей dNTP, ферментов, низкомолекулярных меток и других загрязнений перед последующими молекулярно-биологическими операциями. Применение: выделенная ДНК пригодна для ПЦР, секвенирования, ник-трансляции, транскрипции in vitro. Состав одной упаковки: - буфер для нанесения: не менее 12 мл (концентрат); - буфер для промывки: не менее 6 мл (концентрат); - буфер для элюции: не менее 15 мл; - колонки для сорбции образца с фильтрами: не менее 50 штук;	упак.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- пробирки для сбора фильтрата: не менее 50 штук. Выход ДНК до: не менее 20 мкг. Объём элюции: не менее 100 мкл. Не содержит фенола, хаотропных солей, гуанидиниевые соединения. В одной упаковке: не менее 50 реакций.				
12	Брефельдин А (из <i>Penicillium brefeldianum</i>)	Представляет собой природный макролидный метаболит грибов <i>Penicillium brefeldianum</i>, используемый в клеточной биологии для исследования внутриклеточного транспорта белков. Номер CAS: 20350-15-6 Чистота: не менее 98% (по ВЭЖХ). Молекулярная масса: 280,36 г/моль. Растворимость: растворим в диметилсульфоксиде (ДМСО). Назначение и область применения: используется в клеточных культурах как ингибитор внутриклеточного транспорта белков и нуклеиновых кислот. Биохимическое действие: блокирует обмен GDP на GTP в аденозинрибозилирующих факторах (ARF), нарушая формирование белков комплекса COP1 и функции аппарата Гольджи; способен индуцировать апоптоз в опухолевых клетках. Внешний вид: порошок. Фасовка: не менее 5 мг.	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
13	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. Предсказанная и наблюдаемая 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 (ICC) как контрольного белка цитоскелета. Буфер хранения: наличие. Особенности: высокоспецифичное распознавание β-актина у человека, мыши, крысы и других позвоночных. 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)
14	Козьи антитела к IgM мыши, конъюгированные	Вторичные поликлональные козьи антитела, специфичные к тяжелой цепи иммуноглобулина М (IgM) мыши, конъюгированные с пероксидазой хрена (HRP),	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на

		предназначенные для детекции в иммуноферментных и иммуноблоттинговых методах. Тип антител: поликлональные. Хозяин: коза. Иммуноген: очищенный иммуноглобулин М мыши. Конъюгат: пероксидаза хрена (HRP). Концентрация: не менее 1 мг/мл. Метод очистки: аффинная хроматография. Буфер: наличие. Применение: предназначены для выявления IgM мыши в методах Вестерн-блоттинга, иммуноцитохимии, иммунопреципитации и твердофазного иммуноферментного анализа (ELISA). Специфичность: специфично связываются с тяжелой цепью IgM мыши; не реагируют с другими изотипами Ig. Внешний вид: прозрачный жидкий раствор, без осадка и помутнения. Фасовка: не менее 1 мл.				основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
15	Эндонуклеаза	Представляет собой рекомбинантный фермент нуклеазной природы, катализирующий гидролиз одно- и двухцепочечных нуклеиновых кислот. Активная форма состоит из двух гомодимерных субъединиц, молекулярная масса каждой 27 кДа. Источник: рекомбинантный штамм <i>Escherichia coli</i>, содержащий плазмиду с клонированным геном неспецифической эндонуклеазы <i>Serratia marcescens</i>. Механизм действия: продукт расщепляет ДНК и РНК до коротких олигонуклеотидов длиной: не менее 5 нуклеотидов. Условия реакции: - pH в диапазоне: не шире 8,0 - 9,0; - температура: не более 37 °C; - концентрация Mg^{2+}: не более 2 mM; - концентрация одновалентных катионов (Na^+, K^+): не более 150 mM. Концентрация фермента: не менее 250 ед./мкл. Состав одной упаковки: - фермент: не менее 100 мкл; - 10×кратный реакционный буфер: не менее 2 мл. Отсутствует контаминация микроорганизмами и эндотоксинами. Назначение и область применения: используется для удаления нуклеиновых кислот при выделении белков, снижении вязкости лизатов клеток, очистке препаратов от следов ДНК и РНК, для подготовки биологических образцов перед хроматографией и масс-спектрометрией. В одной упаковке: не менее 25 000 ед. активности.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

16	Маркер молекулярной массы белков, предокрашенный,	Представляет собой смесь предварительно окрашенных белков: не менее 11. Молекулярная масса в диапазоне: не шире от 3 до 260 кДа. Белки конъюгированы с хромофорами различного цвета для визуального контроля разделения во время электрофореза в полиакриламидном геле: не менее 3 цвета. Назначение и область применения: используется для оценки молекулярной массы белков и контроля эффективности переноса при вестерн-блоттинге на мембраны PVDF, нейлон или нитроцеллюлозу. Форма выпуска: раствор для прямого нанесения на гель, готов к использованию. Объем нанесения на дорожку для мини-геля толщиной 1 мм: не более 10 мкл. Совместимость: применим для электрофореза в системах по Леммли (SDS-PAGE) и градиентных гелях в диапазоне 4 - 20%. Устойчив к денатурирующим условиям; окраска стабильна при комнатной температуре, не требует предварительного окрашивания и фиксации. В одной пробирке: не менее 500 мкл. В одной упаковке: не менее 5 пробирок.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
17	Экзонуклеаза T5	Представляет собой рекомбинантный фермент, катализирующий деградацию одно- и двухцепочечной ДНК в направлении 5'→3'. Фермент начинает гидролиз с концов линейных и кольцевых молекул ДНК, а также с участков, содержащих разрывы (<i>gap</i>) или надрезы (<i>nick</i>), но не расщепляет сверхспирализованную ДНК. Источник: фермент, экспрессированный в рекомбинантном штамме <i>Escherichia coli</i>, содержащем ген D15 бактериофага T5. Форма выпуска: раствор в буфере с глицерином. Концентрация: не менее 10 ед./мкл. Молекулярное действие: деградация дезоксирибонуклеотидных цепей с образованием кислоторастворимых продуктов. Определение активности: одна единица фермента должно быть достаточно для гидролиза 1 нмоль дезоксирибонуклеотида из двухцепочечной ДНК за не более 30 мин при 37 °C в объеме реакции 50 мкл. Чистота: не менее 95% по данным SDS-PAGE; отсутствие эндонуклеазной и фосфатазной активности. 10× реакционный буфер: в наличии. Назначение и область применения: используется в реакциях сборки ДНК (<i>Gibson Assembly</i>), бесшовного клонирования, деградации линейных и надрезанных плазмидных ДНК, а также в молекулярно-генетических исследованиях. Физико-химические свойства: сохраняет активность при 50 °C; полностью инактивируется добавлением EDTA до конечной концентрации 11 мМ. Фасовка: не менее 1000 ед. активности.	шт.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
18	Маркер молекулярной массы белков, предокрашенный	Представляет собой смесь предварительно окрашенных белков: не менее 10. Молекулярная масса в диапазоне: не шире от 6,5 до 270 кДа.	шт.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

		Белки ковалентно связаны с хромофорами различных цветов для визуализации миграции и разделения белков во время электрофореза в полиакриламидном геле: не менее 3 цвета. Назначение и область применения: предназначен для оценки молекулярной массы белков, контроля эффективности переноса при вестерн-блоттинге на мембраны PVDF, нейлон и нитроцеллюлозу. Форма выпуска: готовый к применению раствор для прямого нанесения на гель. Объем нанесения на дорожку для гелей толщиной 1 мм: не более 10 мкл. Совместимость: подходит для денатурирующего электрофореза (SDS-PAGE) и градиентных гелей в диапазоне 4 - 20% по Леммли. Окрашенные белки устойчивы при комнатной температуре; визуализация сохраняется после окрашивания Кумасси G-250 и отмывки геля при температуре в диапазоне 20 - 25 °C. Фасовка: не менее 500 мкл.				(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
19	Буфер для хранения и нанесения образцов ДНК на гель	Представляет собой концентрированный буферный раствор, предназначенный для смешивания с образцами ДНК перед нанесением на агарозный гель при электрофоретическом анализе. Назначение и область применения: используется для подготовки и визуального контроля загрузки ДНК в гель при гель-электрофорезе. Состав: буферный раствор на основе Tris, глицерина и красителей - бромфенолового синего и ксиленианола FF, обеспечивающих визуальное отслеживание миграции ДНК-фрагментов в геле. Концентрация: 4×кратный. Пригоден для использования с агарозными и полиакриламидными гелями. Облегчает нанесение образцов за счёт увеличения плотности раствора и визуализации фронта электрофореза. Не содержит нуклеаз и ингибиторов ферментов Фасовка: не менее 1 мл.	шт.	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
20	Реагент для трансфекции нуклеиновых кислот	Представляет собой липидный реагент для трансфекции нуклеиновых кислот в клетки млекопитающих, основанный на наночастицах катионных липидов. Назначение: применяется для введения ДНК, РНК и их комплексов (siRNA, shRNA, miRNA, плазмид) в клеточные линии, стволовые и первичные клетки, включая трудноподдающиеся трансфекции типы. Принцип действия: образует липидные наночастицы, способные к взаимодействию с отрицательно заряженными нуклеиновыми кислотами и последующему слиянию с клеточной мембраной, обеспечивая доставку генетического материала в цитоплазму и ядро. Состав одной упаковки: - липидный реагент для трансфекции: не менее 1,5 мл; - вспомогательный компонент: не менее 1,5 мл. Количество реакций: - 24-луночный формат: не менее 1500 реакций; - 6-луночный формат: не менее 250 реакций.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Стерильность: фильтрован через мембрану с размером пор 0,2 мкм; отсутствие контаминации. Обеспечивает высокий уровень экспрессии при низкой цитотоксичности; совместим с трансфекцией TALEN- и CRISPR-систем для редактирования генома.				
21	Набор для определения теломеразной активности методом ПЦР в реальном времени	Представляет собой набор реагентов для высокочувствительного <i>in vitro</i> определения активности теломеразы методом флуоресцентной ПЦР. Основан на амплификации теломерных повторов с использованием праймеров с энергопереносом флуоресценции, что позволяет количественно определять активность фермента в режиме реального времени без электрофоретического анализа. Применяется для определения и количественной оценки активности теломеразы в клеточных и тканевых образцах, а также для исследований процессов старения, канцерогенеза и клеточной иммортализации. Принцип действия: теломераза синтезирует теломерные повторы, которые амплифицируются в ходе ПЦР; флуоресцентный сигнал фиксируется по мере накопления продукта. Состав одной упаковки: - буфер для лизиса клеток на основе CHAPS: не менее 13,5 мл; - 5× реакционная смесь для ПЦР: не менее 1,12 мл; - 5× контрольная реакционная смесь: не менее 1,12 мл; - вода для ПЦР: не менее 8,2 мл; - шаблон контроля количественного определения: не менее 45 мкл; - контроль ингибирования ПЦР: не менее 45 мкл; - контрольная клеточная пеллета (положительный контроль, 10 ⁶ клеток). Обеспечивает детекцию теломеразной активности в клеточных экстрактах с количеством клеток: не более 500. В одной упаковке: не менее 224 тестов.	упак.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
22	Мышиные антитела к люциферазе светлячка (клон Luci 21 1-107)	Представляют собой моноклональные мышиные антитела класса IgG1, капша-цепь, специфичные к белку люциферазы <i>Photinus pyralis</i> (светлячок североамериканский). Иммуноген: очищенная люцифераза <i>Photinus pyralis</i> . Клон: Luci 21 1-107. Тип антител: моноклональные, неконъюгированные. Концентрация: не менее 1 мг/мл. Метод очистки: аффинная хроматография на белках A/G. Буфер: наличие. Специфичность: связываются с ферментом люциферазой, катализирующим реакцию окисления люциферина с образованием света ($\lambda = 562$ нм); не перекрещиваются с белками клеток человека и мыши. Назначение и область применения: предназначены для детекции и количественного определения белка люциферазы в биохимических и клеточных экспериментах; применяются в методах Вестерн-блоттинга, иммуноцитохимии, иммунофлуоресценции и парафиновой иммуногистохимии. 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)

23	Набор для флуоресцентного мечення белков	Представляет собой набор для флуоресцентного мечення белков с использованием активных эфиров флуорофора зелёного диапазона, обеспечивающих образование стабильных белок-флуорофорных конъюгатов. Тип реакционной группы: сукцинимидиловый эфир, тетрафторфенильный эфир, реагирующий с первичными аминами белков. Назначение: мечение антител, ферментов, белков, цитокинов и факторов роста для применения в флуоресцентной микроскопии, проточной цитометрии, иммуногистохимии, гибридизации <i>in situ</i>. Масштаб мечення: не более 1 мг белка на реакцию. Выход конъюгата: не менее 85%. Флуоресцентные характеристики: максимум возбуждения 496 нм, максимум эмиссии 524 нм. Растворимость: краситель растворим в диметилсульфоксиде. Метод очистки: удаление несвязанных красителей с помощью центрифужных колонок с отсечкой 7 кДа. Время реакции: не более 90 минут. Не содержит ДНКаз и РНКаз. Количество реакций в одной упаковке: не менее 3.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
24	Солевой фосфатный буфер (в таблетках)	Представляет собой сбалансированный фосфатно-солевой буфер (PBS) в форме таблеток для приготовления изотонического раствора, используемого в биохимических и клеточных исследованиях. Химическая основа: смесь фосфатов натрия и калия, хлорида натрия и хлорида калия. Состав при растворении одной таблетки в 200 мл деионизованной воды: - фосфатный буфер: не менее 0,01 М; - хлорид калия: не менее 0,0027 М; - хлорид натрия: не менее 0,137 М. Внешний вид: белые таблетки. Растворимость: полностью растворимы в воде. Время растворения в воде: не более 10 минут. Чистота: не менее 99%. Диапазон pH готового раствора: не уже 7,2-7,6. Назначение и область применения: используется в клеточной биологии, иммунологических и биохимических исследованиях для отмывки клеток, разведения реагентов, приготовления буферов и транспортных сред, а также в иммуноферментных анализах (ELISA), иммуногистохимии и белковых очистках. В одной упаковке: не менее 100 таблеток.	упак.	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
25	Коллагеназа, тип IV	Представляет собой ферментный препарат класса протеаз, катализирующий гидролиз пептидной связи между нейтральной аминокислотой (X) и глицином в последовательности Pro-X-Gly-Pro, характерной для коллагеновых белков. Фермент	шт.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

		способен расщеплять тройную спираль нативного коллагена, обеспечивая мягкую деструкцию соединительных тканей. Источник получения: <i>Clostridium histolyticum</i>. Активность: не менее 160 ед./мг. Дополнительная активность: клострипаиновая - 1 ед./мг сухого вещества. Назначение и область применения: предназначен для ферментативной диссоциации клеток и тканей при получении первичных культур, для выделения островковых клеток поджелудочной железы, а также при обработке тканей мозга, почек, эпителия и опухолевых образцов. Отсутствуют антибиотики, стабилизаторы и консерванты. Форма выпуска: лиофилизированный порошок, нестерильный. Фасовка: не менее 1 г.				(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
26	Буферный раствор для лизиса эритроцитов	Представляет собой 10-кратный концентрированный буферный раствор, предназначенный для дифференциального лизиса эритроцитов в образцах цельной крови при выделении нуклеиновых кислот (ДНК и РНК). Назначение: применяется для разрушения эритроцитов с сохранением лейкоцитарных клеток при подготовке образцов крови для последующего выделения ДНК и РНК. Принцип действия: вызывает селективный осмотический лизис эритроцитов с сохранением неповреждённого ядросодержащего клеточного материала. Функциональные свойства: пригоден для эффективного лизиса эритроцитов и выделения высококачественной ДНК и РНК. Показатель чистоты извлечённой РНК A260/A280 в диапазоне: не уже 1,8-2,1. Совместимость: совместим с образцами крови, обработанными антикоагулянтами (EDTA, гепарином и др.); не совместим с дезинфицирующими средствами, содержащими гипохлорит. Отсутствуют посторонние органические и неорганические включения, ДНКаз и РНКаз. Фасовка: не менее 100 мл.	шт.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
27	Смесь нуклеозидтрифосфатов	Представляет собой водный раствор смеси нуклеозид-5'-трифосфатов (аденозинтрифосфата, цитидинтрифосфата, гуанозинтрифосфата и уридинтрифосфата) для применения в реакциях <i>in vitro</i> транскрипции и синтеза РНК. Состав: АТФ, ЦТФ, ГТФ и УТФ в 1 мМ растворе Tris-HCl каждая по: не менее 10 мМ. Форма выпуска: жидкость. Отсутствуют ДНКаз, РНКаз, протеаз, ингибиторы ферментов и органических растворителей. Назначение и область применения: используется для реакций транскрипции <i>in vitro</i> с РНК-полимеразами (SP6, T3, T7) при синтезе РНК-зондов, транскриптов для трансляционных систем и других молекулярно-биологических задач. Концентрация рабочей смеси по каждому нуклеотиду: не более 2 мМ.	шт.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Совместим с ферментами бактериального и фагового происхождения. Фасовка: не менее 500 мкл.				
28	Рестриктаза BamHI	Представляет собой фермент ограничительной эндонуклеазной активности, специфически гидролизующий двуцепочечную ДНК в области узнавания 5'-GGATCC-3' с образованием выступающих 5'-концов (5' G↓GATCC 3' / 3' CCTAG↑G 5'). Тип фермента: эндонуклеаза рестрикции II типа. Температура реакции: не более 37 °С. Форма выпуска: раствор в глицериновом буфере. Активность: обеспечивает полное расщепление 1 мкг ДНК λ при 37 °С в течение: не более 5 минут в объёме не более 20 мкл. Отсутствие детектируемой эндо- и экзонуклеазной активности, фосфатаз и неспецифического гидролиза ДНК. Механизм действия: разрывает фосфодиэфирную связь в пределах узнаваемого сайта, формируя 5'-протрузии длиной 4 нуклеотида. Метилирование: не чувствителен к метилированию Dam, Dcm и CpG. Буфер для реакции: универсальный буфер 10× для рестриктаз. Полная совместимость: ферментативная активность 100% в стандартных рестриктазных буферах; совместим с последующими реакциями лигирования, дефосфорилирования и заполняющей репарации без промежуточной очистки ДНК. Назначение и область применения: молекулярное клонирование, анализ рестрикционных фрагментов, генотипирование, RFLP-анализ, построение карт рестрикции, южный блоттинг. В одной упаковке: не менее 800 реакций.	упак.	2	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
29	Аналог кэпа m ⁷ GmAmG	Представляет собой стерильный водный раствор аналога кэпа мРНК типа m ⁷ GmAmG ((3'-O-метил-м ⁷ G)(5')ppp(5')(2'-O-метилA)pG) в форме аммонийной соли. Молекулярная масса: 1159,69 г/моль. Концентрация: не менее 100 мМ. Форма выпуска: раствор аммонийной соли в воде. Чистота: не менее 96% (по ВЭЖХ). Отсутствуют детектируемой активности эндо- и экзонуклеаз, ДНКаз и РНКаз. Назначение и область применения: используется для синтеза кэпированных транскриптов РНК, моделирования процессов инициации трансляции, создания функциональных РНК-конструктов для in vitro и клеточных исследований. 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)
30	Неорганическая пирофосфатаза (рекомбинантная)	Представляет собой рекомбинантный фермент - неорганическую пирофосфатазу, катализирующую гидролиз неорганического пирофосфата до ортофосфата. Источник: термостабильный фермент <i>Thermococcus litoralis</i> , экспрессированный в штамме <i>Escherichia coli</i> , содержащем плазмиду с клонированным геном пирофосфатазы. Молекулярная масса: 21 кДа.	упак.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

		Форма выпуска: раствор фермента в буфере, содержащем 50% глицерин. Концентрация: не менее 5000 ед./мл. Активность: одна единица соответствует количеству фермента, необходимому для образования за 1 мин при 75 °С в стандартных условиях ортофосфата из пирогосфата: не менее 40 нмоль. 10×кратный реакционный буфер: наличие. Отсутствие неспецифической нуклеазной активности. Назначение и область применения: используется в реакциях синтеза РНК <i>in vitro</i> и для удаления пирогосфата при ферментативных процессах, где он может ингибировать реакцию (в том числе в ПЦР, транскрипции и синтезе нуклеиновых кислот). Внешний вид: прозрачный бесцветный раствор. Фасовка: не менее 200 ед. активности.				(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
31	Нуклеотид N1-метилпсевдоуридин-5'-трифосфат (N1-Me-PseudoUTP)	Представляет собой стерильный раствор модифицированного нуклеотида N1-метилпсевдоуридин-5'-трифосфата в виде триэтиламмонийной соли, используемый в реакциях синтеза РНК <i>in vitro</i> для получения модифицированных транскриптов с повышенной стабильностью и сниженной иммуногенностью. Молекулярная масса: 498,17 г/моль. Концентрация: не менее 100 мМ. Форма выпуска: водный раствор триэтиламмонийной соли. Чистота: не менее 96% (по ВЭЖХ). Содержание примесей: отсутствие детектируемой эндо- и экзонуклеазной активности; отсутствие ДНКаз и РНКаз. Функциональные свойства: активность подтверждена в реакциях транскрипции <i>in vitro</i>; совместим с РНК-полимеразами T7, SP6 и T3. Назначение и область применения: применяется в системах транскрипции <i>in vitro</i> для синтеза мРНК, содержащих N1-метилпсевдоуридин, используемый при создании функциональных РНК, копированных транскриптов и матриц для экспрессии белков. Фасовка: не менее 50 мкл.	шт.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
32	Нуклеотид 5-метилцитидин-5'-трифосфат (5-Me-CTP)	Представляет собой стерильный раствор модифицированного нуклеотида 5-метилцитидин-5'-трифосфата в виде триэтиламмонийной соли, предназначенный для использования в реакциях транскрипции <i>in vitro</i> с целью получения модифицированных РНК с улучшенной стабильностью и сниженной иммуногенностью. Молекулярная масса: 497,18 г/моль. Концентрация: не менее 100 мМ. Форма выпуска: водный раствор триэтиламмонийной соли. Чистота: не менее 96% (по ВЭЖХ). Содержание примесей: отсутствие эндо- и экзонуклеазной активности, ДНКаз и РНКаз.	шт.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Функциональная активность: подтверждена в реакции транскрипции <i>in vitro</i>; совместим с РНК-полимеразами T7, SP6 и T3. Назначение и область применения: используется при синтезе модифицированных РНК, в том числе мРНК для экспрессии белков, а также при создании матриц для трансляции и исследования эпигенетических модификаций цитидина. Фасовка: не менее 50 мкл.				
33	Целлюлоза (волокна, средний размер частиц)	Высокоочищенная целлюлоза природного происхождения, предназначенная для применения в биохимических и аналитических исследованиях. Источник: древесная масса мягких пород. Форма: волокна (<i>fibrous form</i>), средний размер частиц. Влажность: не более 10%. Растворимость: нерастворима в воде и органических растворителях; диспергируется в водных средах. Физико-химические свойства: плотность 1,5 г/см³; химически инертна; устойчива к большинству растворителей. Природа связи: β-1,4-гликозидные связи между остатками глюкозы. Назначение и область применения: используется в качестве твердой фазы при колоночной хроматографии, для разделения клеточных компонентов, при биоконверсии биомассы, исследовании структуры полисахаридов, в спектроскопии (FTIR) и как стандарт при изучении биотоплива и метаболических путей. Функциональные свойства: биосовместима, не токсична, не содержит белковых и липидных примесей. Внешний вид: волокнистый порошок, допускается наличие отдельных темных частиц, не влияющих на качество. Фасовка: не менее 250 г.	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
34	Леупетин (ингибитор протеаз)	Представляет собой водорастворимое лиофилизированное органическое соединение - ингибитор сериновых и цистеиновых протеаз. Чистота: не менее 96,5% (по ВЭЖХ). Молекулярная масса: 442,6 г/моль. Растворимость: хорошо растворим в воде. Назначение и область применения: используется в качестве ингибитора протеаз в буферах для лизиса клеток, в исследованиях апоптоза и деградации белков; подавляет активность калпаинов, трипсина, папаина и катепсина В. Биологическая активность: ингибитор лизосомальных протеаз и кальций-зависимых протеаз; предотвращает деградацию белков и клеточную гибель, вызванную избыточной активностью протеаз. Отсутствие РНКаз и ДНКаз. Внешний вид: порошок. Фасовка: не менее 100 мг.	шт.	1	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

35	Маркер длины ДНК (10 фрагментов от 100 до 1000 п.н.)	Представляет собой набор стандартных фрагментов двухцепочечной ДНК, предназначенных для оценки длины и количества ДНК в агарозных гелях при электрофоретическом анализе: не менее 10 фрагментов. Используется как стандарт молекулярной массы при гель-электрофорезе для оценки длины и концентрации ДНК-фрагментов в диапазоне: не уже от 100 до 1000 п.н.. Должен быть совместим с окрашиванием интеркалирующими красителями: бромистый этидий, SYBR Green. Фрагмент длиной 500 п.н. должен иметь удвоенную концентрацию для облегчения идентификации. Концентрация: не менее 0,1 мг/мл. Объем нанесения на дорожку агарозного геля шириной 5 мм: не более 5 мкл. Совместимость: пригоден для использования в системах электрофореза на ТАЕ- и ТБЕ-гелях. Внешний вид: окрашенный раствор синего оттенка без осадка. Фасовка: не менее 50 мкг.	шт.	5	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
36	Буфер для нанесения РНК на гель	Представляет собой концентрированный буферный раствор, предназначенный для подготовки образцов РНК к нанесению на гель при электрофоретическом анализе. Состав: содержит формамид, бромфеноловый синий и ксиленианол FF для визуального контроля миграции РНК в геле; включает бромистый этидий для постадийного окрашивания нуклеиновых кислот. Форма выпуска: готовый к использованию раствор. Концентрация: 2×кратный (предназначен для смешивания с образцом РНК в соотношении 1:1). Назначение и область применения: используется для денатурирующего анализа РНК методом гель-электрофореза; обеспечивает денатурацию вторичных структур РНК и визуальный контроль движения фронта. Метод применения: образец РНК смешивается с буфером в равных объемах, прогревается при 70 °С в течение 5 мин и охлаждается на льду перед нанесением. Совместимость: пригоден для анализа РНК на агарозных и полиакриламидных гелях. Внешний вид: прозрачный раствор. Фасовка: не менее 1 мл.	шт.	5	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
37	Обратная транскриптаза с пониженной РНКазной активностью	Представляет собой модифицированный фермент обратной транскриптазы, полученный на основе мутантной формы обратной транскриптазы M-MuLV, лишённой активности РНКазы Н вследствие точечной модификации домена РНКазной субъединицы. Обладает как РНК-зависимой и ДНК-зависимой ДНК-полимеразной активностью. Форма выпуска: раствор в буфере с глицерином. Активность: одна единица фермента катализирует включение 1 нмоль тимидинмонофосфата в полинуклеотидную цепь при 37 °С за: не более 10 мин. Температурный диапазон активности: не шире 45-65 °С.	упак.	3	20.59.52. 194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Термостабильность: сохраняет не менее 90% активности после инкубации при 50 °С в течение 60 мин. Длина синтезируемых кДНК до: не менее 20 000 пар оснований. Отсутствие эндо- и экзонуклеаз, фосфатаз, никкерной активности и РНКаз. Особенности: высокая процессивность и скорость синтеза; устойчивость к ингибиторам реакции (гуанидин, этанол, формамид); допускает использование модифицированных нуклеотидов. Назначение и область применения: синтез первой цепи кДНК для реакций ОТ-ПЦР, ПЦР в реальном времени, создания кДНК-библиотек, клонирования и экспрессии генов, а также приготовления меченых кДНК-зондов для микрочипов. Концентрация: не менее 200 ед./мкл. В составе одной упаковки: - 5× буфер обратной транскрипции; - обратная транскриптаза 10 000 ед. активности: не менее 4 шт.				
38	Набор для амплификации ДНК высокой точности (термостабильная полимераз с функцией горячего старта)	Представляет собой термостабильную ДНК-полимеразу с функцией горячего старта, обладающую 3'→5' экзонуклеазной активностью и повышенной точностью репликации. Фермент представляет собой рекомбинантный белок, экспрессированный в штамме <i>Escherichia coli</i>, содержащем модифицированный ген ДНК-полимеразы, слитый с доменом Sso7d, повышающим процессивность. Назначение: используется для проведения полимеразной цепной реакции (ПЦР) с высокой точностью копирования, амплификации фрагментов ДНК с высоким содержанием GC, клонирования, при мультиплексных и длинных ПЦР. Форма выпуска: раствор фермента в буфере с глицерином. Ошибок меньше, чем у Taq-полимеразы: не менее, чем в 280 раз. Повышенная специфичность за счёт ингибирования активности при комнатной температуре аптамером. Определение единицы активности: одна единица соответствует количеству фермента, включающему 10 нмоль дНТФ в кислотонерастворимый материал при 74 °С за: не более 30 мин. Чистота: не менее 95 % (SDS-PAGE). Отсутствие эндонуклеаз и нуклеазных примесей. Внешний вид: прозрачный бесцветный раствор. Концентрация: не менее 2000 ед./мл. Фасовка: не менее 500 ед. активности. Состав одной упаковки: - ДНК-полимераза высокой точности: не менее 0,25 мл; - (5×) буфер для реакции (содержит Mg^{2+} 2 мМ в конечной концентрации): не менее 6,0 мл; - (5×) буфер для амплификации GC-богатых участков: не менее 6,0 мл.	упак.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

39	Мышиные антитела к антигену ядра HIV-1 (клон: KC57)	Моноклональные мышиные антитела к антигену ядра ВИЧ-1 (HIV-1) человека, конъюгированные R-фикоэритрином. Хозяин: мышь. Целевая видовая специфичность: человек. Клон: KC57. Изотип: IgG1. Флуорохром: фотосинтетический пигмент R-фикоэритрин (PE), спектральные характеристики: максимум возбуждения: 496 нм, максимум эмиссии: 578 нм. Должен распознавать белки ядра ВИЧ-1 массой: - 55 кДа (предшественник gag-антигена), - 39 кДа и 33 кДа (промежуточные формы), - 24 кДа (капсидный белок p24). Назначение: детекция антигена ядра вируса иммунодефицита человека 1 типа (HIV-1) в мононуклеарах и клетках-мишенях при помощи проточной цитометрии (Flow Cytometry). Диапазон pH раствора: не шире 7,0 - 7,4. Области применения: мониторинг экспрессии вирусного gag-антигена (p24 и его предшественников) в клетках, инфицированных HIV-1, включая первичные мононуклеарные клетки периферической крови (PBMC), клеточные линии (8E5), трансфицированные модели; оценка эффективности антиретровирусной терапии (АРТ) на уровне внутриклеточного белкового ответа (экспрессия gag-антигенов); оценка латентности вируса, реактивации провируса и динамики экспрессии p24 при <i>in vitro</i> стимуляции; контроль качества вирусных реагентов и вакцинных препаратов, включая производственные или экспериментальные серии; проточное фенотипирование и мультипараметрический анализ в составе комплексных протоколов, наряду с маркерами активации, пролиферации и апоптоза. Фасовка: не менее 0,5 мл, не менее 100 тестов.	шт.	1	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,	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг	Ед. изм.	Кол-во	Цена за ед. изм. (с указанием	Итоговая стоимость (с	Наименование страны происхождения	Номер реестровой записи и информация из реестров	Срок поставки Товара/выпол
-------	---	---	----------	--------	-------------------------------	-----------------------	-----------------------------------	--	----------------------------

	поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых 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)			валюты, ставки НДС)	указанием валюты, ставки НДС)	Товара в соответствии с Общероссийским классификатором стран мира (ОКСМ) ²	(в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****	нения Работ/оказании Услуг
1	Кроличьи антитела к белку LMAN1		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
2	Мышиные антитела к белку EEA1		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
3	Мышиные антитела к белку Rab7		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
4	Мышиные антитела к белку DDX6		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
5	Мышиные антитела к β -тубулину, конъюгированные Cy3		шт.	1				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».

6	Фаллоидин, меченный флуоресцентным красителем		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
7	4,4-Дифторо-5-(2-тиенил)-4-бора-3а,4а-диаза-8-индацен-3-додекановая кислота		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
8	Брефельдин А (метаболит грибов <i>Penicillium brefeldianum</i>)		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
9	Антибиотик-антимикотик (раствор для клеточных культур)		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
10	Реагент для трансфекции		шт.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
11	Набор для очистки ДНК из реакционных смесей		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
12	Брефельдин А (из <i>Penicillium brefeldianum</i>)		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
13	Кроличьи антитела к β -актину, конъюгированные		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
14	Козьи антитела к IgM мыши, конъюгированные		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
15	Эндонуклеаза		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

16	Маркер молекулярной массы белков, предокрашенный,		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
17	Экзонуклеаза T5		шт.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
18	Маркер молекулярной массы белков, предокрашенный		шт.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
19	Буфер для хранения и нанесения образцов ДНК на гель		шт.	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
20	Реагент для трансфекции нуклеиновых кислот		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
21	Набор для определения теломеразной активности методом ПЦР в реальном времени		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
22	Мышинные антитела к люциферазе светлячка (клон Luc1 1-107)		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
23	Набор для флуоресцентного мечения белков		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
24	Солевой фосфатный буфер (в таблетках)		упак.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
25	Коллагеназа, тип IV		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

26	Буферный раствор для лизиса эритроцитов		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
27	Смесь нуклеозидтрифосфатов		шт.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
28	Рестриктаза BamHI		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
29	Аналог кэпа m ⁷ GmAmG		шт.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
30	Неорганическая пирофосфатаза (рекомбинантная)		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
31	Нуклеотид N1- метилпсевдоуридин-5'- трифосфат (N1-Me- PseudoUTP)		шт.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
32	Нуклеотид 5-метилцитидин- 5'-трифосфат (5-Me-CTP)		шт.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
33	Целлюлоза (волокна, средний размер частиц)		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
34	Леупептин (ингибитор протеаз)		шт.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
35	Маркер длины ДНК (10 фрагментов от 100 до 1000 п.н.)		шт.	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

36	Буфер для нанесения РНК на гель		шт.	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
37	Обратная транскриптаза с пониженной РНКазной активностью		упак.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
38	Набор для амплификации ДНК высокой точности (термостабилизированная полимеразы с функцией горячего старта)		упак.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
39	Мышиные антитела к антигену ядра HIV-1 (клон: KC57)		шт.	1				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 «19» ноября 2025 года по «14» декабря 2025 года включительно по адресу: umto@chumakovs.su.

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

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

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

Начальник управления материально-технического
обеспечения

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»

(Институт полиомиелита)

(по Доверенности от 09.01.2025 г. № 8)



Т.В. Чемерис

Приложение № 1
к запросу о предоставлении коммерческих предложений

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 выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых 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 выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых 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 выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых 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 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 3О (запрет, ограничение). При применении данного метода Заказчик с целью получения информации о ценах и обоснования НМЦ, либо цены единицы товара, работы, услуги, применяет пункты 4 - 6, 8 - 13 раздела 3 главы II ПоЗ, с учетом следующих особенностей, обусловленных постановлением Правительства РФ от 23.12.2024 № 1875 «О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Постановление № 1875):

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

- в случае установления ограничения закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, к рассмотрению не принимаются коммерческие предложения, содержащие предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, при одновременном соблюдении ряда условий:

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

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

Коэффициент вариации цены определяется по следующей формуле:

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

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.