

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 Филimonковский,
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

10.12.2025

№ 10/3

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

Запрос о предоставлении коммерческих предложений

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

Предполагаемые сроки проведения закупки: 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	Набор для выделения плазмидной ДНК, кат. № BC221L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для выделения плазмидной ДНК высокой степени очистки из культуры клеток E.coli. В основе работы набора для выделения плазмидной ДНК должна лежать сорбция ДНК на стекловолокнистых мембранах микроцентрифужных колонок. Ёмкость колонки: не менее 20 мкг. Плазмидная ДНК, выделенная с помощью набора, должна быть пригодна для ПЦР, секвенирования, рестрикции, трансформации, трансфекции и других молекулярно-биологических процедур. Количество микроцентрифужных колонок без крышек, входящих в состав набора: не менее 250 штук. Количество собираемых пробирок с крышками в составе набора: не менее 250 штук. Состав набора: - масса лиофилизированной РНКазы А: не менее 7,5 мг; - объем ресуспендирующего раствора: не менее 70 мл; - объем лизирующего раствора: не менее 70 мл; - объем нейтрализующего раствора: не менее 95 мл;	упак.	6	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

¹ Национальный режим предоставляется в соответствии со статьей 3.1-4 Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Федеральный закон № 223-ФЗ) и постановлением Правительства РФ от 23.12.2024 № 1875 «О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Постановление № 1875).

		- объем концентрированного промывочного раствора: не менее 50 мл; - объем элюирующего раствора: не менее 15 мл; - объем раствора для удаления эндотоксинов: не менее 55 мл; - объем раствора ацетата натрия: не менее 3 мл; - концентрация раствора ацетата натрия: не менее 3М; - pH раствора ацетата натрия: не менее 5,2. Объем элюции: в диапазоне не менее 30-100 мкл. Фасовка: не менее 250 реакций.				
2	Набор для выделения плазмидной ДНК, кат. № BC224, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для выделения плазмидной ДНК высокой степени очистки из культуры клеток E.coli. Объем суспензии бактериальных клеток, из которого возможно выделение набором: не более 100 мл. Выделенная ДНК не должна иметь примесей низкомолекулярных органических соединений и белков. ДНК не должна контаминироваться молекулами РНК. Количество колонок с крышкой и с собирательными пробирками с крышкой: не более 20 шт. Состав набора: - масса лиофилизированной РНКазы А: не менее 26 мг; - объем ресуспендирующего раствора: не менее 200 мл; - объем лизирующего раствора: не менее 200 мл; - объем нейтрализующего раствора: не менее 200 мл; - объем раствор для удаления эндотоксинов: не менее 55 мл; - объем концентрата промывочного буфера: не менее 174 мл; - объем воды деионизированной, свободной от нуклеаз: не менее 100 мл; - объем ацетата натрия 3М (pH 5.2): не менее 6 мл. Фасовка: не более 20 реакций.	упак.	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Набор для выделения суммарной ДНК из цельной крови, клеток животного происхождения и бактерий, кат. № BC111М, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для выделения тотальной ДНК из: — цельной крови человека или животных (в том числе замороженной и тромбированной); — лейкоцитарной фракции; — культуры клеток человека или животных; — ткани человека или животных; — слюны; — буккального эпителия; — ночной культуры E.coli.	упак.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Очищенные образцы ДНК могут использоваться для всех видов анализов и молекулярных задач (ПЦР, ПЦР-РВ, секвенирование по Сэнгеру и NGS, анализ метилирования ДНК и т.д.) – соответствие. Состав набора: - объем лизирующего раствора: не менее 12 мл; - объем связывающего раствора: не менее 50 мл; - объем концентрата промывочного раствора: не менее 50 мл; - объем элюирующего раствора: не менее 12 мл; - масса протеиназы К лиофилизированной: не менее 12 мг; - объем буфера для хранения протеиназы К: не менее 1,5 мл; - объем суспензии: не менее 1,5 мл; - спин-колоноки для выделения ДНК: не менее 100 штук. - сборительные пробирки: не менее 500 штук. Протокол набора должен исключать стадии спиртовой преципитации и органической экстракции с фенолом и хлороформом. Объем элюции: в диапазоне не уже 50-100 мкл. Емкость колонок: не более 20 мкг. Размер фрагментов выделяемой ДНК: в диапазоне не менее 100- 50 000 п.о.				
4	Набор для очистки ДНК из агарозного геля и реакционных смесей, кат. № BC023L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для очистки фрагментов двухцепочечной ДНК из агарозного геля и ферментативных реакционных смесей (ПЦР, рестрикция, лигирование и т.д.). Очищенная ДНК должна быть пригодна для ПЦР, секвенирования, рестрикции, лигирования, трансформации, трансфекции и других молекулярно-биологических приложений. Состав набора: - спин-колоноки: не менее 250 шт.; - сборительные пробирки: не менее 250 шт.; - связывающий раствор: не мене 240 мл.; - промывочный раствор (концентрат): не мене 50 мл.; - элюирующий раствор: не мене 15 мл. Емкость колонки (мкг ДНК): не менее 5 мкг. Размер фрагментов выделяемой ДНК: в диапазоне не менее 100- 10 000 п.о. Количество реакций: не менее 250.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

5	Набор для выделения суммарной РНК на микроцентрифужных колонках, кат. № BC034S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для выделения суммарной РНК на микроцентрифужных колонках из клеток и мягких тканей человека и животных, бактерий, дрожжей. Очищенную суммарную РНК можно использовать для синтеза кДНК и анализа экспрессии генов методом ОТ-ПЦР, пробоподготовки для NGS, Нозерн-блота, трансляции <i>in vitro</i> и других молекулярно-биологических приложений – соответствие. Состав набора: - лизис-раствор А: не менее 12 мл.; - раствор В: не менее 6 мл.; - связывающий раствор С: не менее 80 мл.; - промывочный раствор для РНК (концентрат): не менее 24 мл.; - деионизированная вода без РНКаз: не менее 6 мл.; - спин-колонки с крышками: не менее 50 шт.; - собирательные пробирки: не менее 200 шт.; - пробирки на 1.5 мл без РНКаз: не менее 50 шт.; - ДНКазы rDSN (лиофилизированная): не менее 200 е.а.; - буфер для хранения ДНКазы: не менее 200 мкл.; - 10X реакционный буфер для ДНКазы: не менее 500 мкл. Количество выделений: не менее 50.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
6	Ингибитор РНКаз, кат. № EK005S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для защиты РНК от деградации РНКазами. Ингибитор РНКаз должен представлять собой рекомбинантный белок, выделенный из штамма-продуцента <i>E.coli</i>. Область применения: защита РНК от деградации РНКазами в реакциях: – синтез кДНК, – синтез кДНК и ПЦР в одной пробирке, – <i>in vitro</i> транскрипция, – при обработке РНК ДНКазами. Концентрация ингибитора РНКаз 40 е.а./мкл Количество реакций: не более 50. Фасовка: не более 2 000 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
7	Набор для очистки и концентрирования препаратов суммарной РНК, кат. № BC033S,	Назначение: для очистки препаратов суммарной РНК, а также для концентрирования РНК и очистки их из реакционных смесей после ферментативных реакций.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1

	ЗАО «Евроген» или эквивалент	Размер низкомолекулярных фракций РНК, от которых может производиться очистка с помощью набора: не более 200 нуклеотидов. Время очистки суммарной РНК: не менее 10 минут. Состав набора: - спин-колонки SC с крышками: не более 25 шт.; - собирательные пробирки: не более 100 шт.; - пробирки микроцентрифужные на 1.5 мл.: не более 25 шт.; - промывочный раствор для РНК (концентрат): не более 10 мл.; - связывающий раствор для РНК: не более 13 мл.; - деионизированная вода без РНКаз: не более 4,5 мл. Емкость одной спин-колонки: в диапазоне не уже: 100 нг - 100 мкг. Количество реакций: не более 25.				Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
8	Набор для очистки и концентрирования препаратов суммарной РНК, кат. № BC033M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для очистки препаратов суммарной РНК, а также для концентрирования РНК и очистки их из реакционных смесей после ферментативных реакций. Размер низкомолекулярных фракций РНК, от которых может производиться очистка с помощью набора: не более 250 нуклеотидов. Время очистки суммарной РНК: не менее 10 минут. Состав набора: - спин-колонки SC с крышками: не менее 100 шт.; - собирательные пробирки: не менее 400 шт.; - пробирки микроцентрифужные на 1.5 мл.: не менее 100 шт.; - промывочный раствор для РНК (концентрат): не менее 40 мл.; - связывающий раствор для РНК: не менее 40 мл.; - деионизированная вода без РНКаз: не менее 15 мл. Емкость одной спин-колонки: в диапазоне не уже: 100 нг - 100 мкг. Количество реакций: не менее 100.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
9	Лентивирусные частицы, кат. № LP001, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для трансдукции клеток. Лентивирусные частицы должны нести ген флуоресцентного белка TagRFP. Состав: лентивирусные частицы в культуральной среде DMEM с 10% FBS с титром не менее 0.5×10^6 Т.Е./мл. Время, через которое вызывается стабильная экспрессия флуоресцентного белка после добавления к клеточной культуре: в диапазоне не более 48-72 ч. Объем: не менее 1 мл.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

10	Лентивирусные частицы, кат. № LP004, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для трансдукции клеток. Лентивирусные частицы должны нести ген флуоресцентного белка TagGFP2. Состав: лентивирусные частицы в культуральной среде DMEM с 10% FBS с титром не менее 0.5×10^6 Т.Е./мл. Время, через которое вызывается стабильная экспрессия флуоресцентного белка после добавления к клеточной культуре: в диапазоне не более 48-72 ч. Объем: не менее 1 мл.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
11	Вода деионизированная, свободная от нуклеаз, кат. № PB207S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Область применения: - проведение ПЦР и других ферментативных реакций, применяемых в молекулярной биологии; - приготовление растворов, химических и биохимических реактивов, реагентов для молекулярной биологии, биотехнологии, генетики; - для экспериментов <i>in vivo</i> ; - подготовка аналитических препаратов ДНК, РНК, белков; - производство нестерильных препаратов. Состав: вода деионизированная, свободная от нуклеаз. Удельное сопротивление: не менее 18.2 МОм·см Объем: не более 7.5 мл.	упак.	94	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
12	Вода деионизированная, свободная от нуклеаз, кат. № PB207M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Область применения: - проведение ПЦР и других ферментативных реакций, применяемых в молекулярной биологии; - приготовление растворов, химических и биохимических реактивов, реагентов для молекулярной биологии, биотехнологии, генетики; - для экспериментов <i>in vivo</i> ; - подготовка аналитических препаратов ДНК, РНК, белков; - производство нестерильных препаратов. Состав: вода деионизированная, свободная от нуклеаз. Удельное сопротивление: не менее 18.2 МОм·см Объем: не менее 50 мл.	упак.	7	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
13	Компетентные клетки XL1-Blue, кат. № CC001, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: замороженные компетентные клетки <i>E. coli</i> штамм XL1-Blue предназначены для химической трансформации неочищенной лигазной смесью (или другой ДНК, находящейся в умеренно солевом буфере). Компетентные клетки должны обеспечивать:	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875

		- высокую эффективность трансформации большинством плазмидных и λ- векторов; - возможность бело-голубой селекции. Эффективность трансформации: $1-5 \times 10^7$ КОЕ/мкг. Фасовка: не более 1 мл.				(пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
14	5X смесь для ПЦР ScreenMix-HS, кат. № PK143L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для проведения ПЦР анализа большого количества образцов. В состав готовой 5x смеси должны входить: высокопроцессивная Taq ДНК полимеразы со специфическими моноклональными антителами, смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов, Mg^{2+}, ПЦР буфер и красители, облегчающие нанесение на гель. Быстрый горячий старт в первом цикле денатурации – наличие. Экзонуклеазная активность в направлении $5' \rightarrow 3'$ - соответствие. Полимеразная активность в направлении $5' \rightarrow 3'$ - соответствие. Концентрация Mg^{2+} в 1x реакционной смеси: не менее 3 мМ. Концентрация каждого из дезоксинуклеозидтрифосфатов в 1x реакционной смеси: не менее 0.12 мМ. Объем смеси: не менее 5 мл. Количество реакций по 25 мкл: не менее 1000.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
15	5x смесь qPCRmix-HS для ПЦР в реальном времени, кат. № PK145L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для ПЦР и ПЦР-РВ с интеркалирующими красителями или флуоресцентными зондами. В состав готовой 5x смеси должны входить: высокопроцессивная Taq ДНК полимеразы со специфическими моноклональными антителами, смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов, Mg^{2+} и ПЦР буфер. Смесь должна быть оптимизирована для высокоспецифичной амплификации ДНК, в том числе при анализе большого числа образцов. Быстрый горячий старт в первом цикле денатурации – наличие. Экзонуклеазная активность в направлении $5' \rightarrow 3'$ - соответствие. Полимеразная активность в направлении $5' \rightarrow 3'$ - соответствие. Концентрация Mg^{2+} в 1x реакционной смеси: не менее 3 мМ. Концентрация каждого из дезоксинуклеозидтрифосфатов в 1x реакционной смеси: не менее 0.12 мМ. Объем смеси: не менее 5 мл. Количество реакций по 25 мкл: не менее 1000.	упак.	55	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

16	5x смесь qPCRMix-HS SYBR для ПЦР в реальном времени, кат. № PK147L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для проведения ПЦР в реальном времени с интеркалирующим красителем. Готовая 5x смесь для ПЦР в реальном времени должна подходить для работы на любых амплификаторах для проведения ПЦР в реальном времени. В состав готовой 5x смеси должны входить: высокопроцессивная Taq ДНК полимеразы со специфическими моноклональными антителами, краситель SYBR Green I, смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов, Mg²⁺, ПЦР буфер. Быстрый горячий старт в первом цикле денатурации – наличие. Экзонуклеазная активность в направлении 5' → 3' - соответствие. Полимеразная активность в направлении 5' → 3' - соответствие. Концентрация Mg²⁺ в 1x реакционной смеси: не менее 3 мМ. Концентрация каждого из дезоксинуклеозидтрифосфатов в 1x реакционной смеси: не менее 0.12 мМ. Объем смеси: не менее 5 мл. Количество реакций по 25 мкл: не менее 1000.	упак.	9	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
17	Смесь OneTube RT-PCRmix, кат. № SK101S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для одноэтапного анализа РНК методом ПЦР-РВ. В состав должны входить: ревертаза и Taq ДНК-полимераза. Возможность выбора способа детекции – соответствие. Объем смеси: не более 60 мкл. Количество реакций: не более 100.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
18	Обратная транскриптаза, кат. № SK006S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для синтеза первой цепи комплементарной ДНК с одноцепочечной матрицы РНК. Фермент должен являться РНК-зависимой ДНК полимеразой. Фермент должен иметь способность нематрично присоединять к 3'-концу первой цепи кДНК несколько дезоксинуклеотидов. Длина кДНК, которую можно получить с помощью фермента: не более 12 т.п.н. Состав: - фермент: не более 100 мкл.; - 5x реакционный буфер: не более 220 мкл.;	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- ДТТ: не более 110 мкл.; - смесь дезоксирибонуклеозидтрифосфатов: не более 200 мккло; - деионизированная вода без РНКаз: не более 1,5 мл. Количество реакций по 10 мкл: не более 100.				
19	Смесь dNTP, кат. № PB006S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для использования в ПЦР, реакциях обратной транскрипции и любых других при-ложениях, требующих синтеза ДНК. Смесь должна представлять собой водный раствор четырех высокоочищенных 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов. Концентрация каждого из 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов: не менее 10 мМ. Раствор 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов не должен содержать нуклеаз и геномную ДНК человека. Чистота смеси дезоксинуклеозидтрифосфатов (данные ВЭЖХ): не менее 97%. Объем смеси: не более 200 мкл.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
20	Реагент для выделения суммарной РНК из биологических образцов, кат. № BC032, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для быстрого выделения суммарной РНК высокого качества из широкого круга объектов: животные и растительные ткани, культуры клеток млекопитающих, бактерии, дрожжи. Реагент представляет собой монофазный водный раствор фенола и гуанидин-изотиоцианата – соответствие. Выделений из 100 мг ткани: не более 100. Объем: не более 100 мл.	упак.	43	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
21	ДНКазы Е, кат. № ЕК007М, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Фермент должен представлять собой термостойкую эндонуклеазу, разрушающую ДНК до одноцепочечных олигонуклеотидов. Область применения: - удаление геномной ДНК из препаратов РНК; - удаление ДНК-матрицы после in vitro транскрипции. Оптимальное количество ДНК на 1 е.а. ДНКазы Е не менее 500 нг. Не содержит РНКаз – соответствие. Время реакции: не более 10 минут. Состав: - ДНКазы Е (лиофилизированная): не менее 500 е.а.; - буфер для хранения ДНКазы: не менее 500 мкл; - 10X Реакционный буфер для ДНКазы: не менее 500 мкл;	упак.	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- 10X Стоп-буфер: не менее 3 мл; - 3М Ацетат натрия - соосадитель: не менее 500 мкл; - 3М Ацетат натрия: не менее 5 мл. Фасовка: не менее 500 е.а.				
22	Обратная транскриптаза, кат. № SK006M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для синтеза первой цепи комплементарной ДНК с одноцепочечной матрицы РНК. Фермент должен является РНК-зависимой ДНК полимеразой Фермент должен быть способен нематрично присоединять к 3'-концу первой цепи кДНК несколько дезоксинуклеотидов. Длина кДНК, которую можно получить с помощью фермента: не более 12 т.п.н. Состав: - объем фермента: не менее 500 мкл; - объем 5х реакционного буфера: не менее 1,1 мл; - объем ДТТ: не менее: 550 мкл; - объем смеси дезоксирибонуклеозидтрифосфатов: не менее 600 мкл; - объем воды без РНКаз: не менее 3 мл. Фасовка: не менее 50000 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
23	Набор реактивов для синтеза первой цепи к ДНК, кат. № SK021, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для синтеза первой цепи комплементарной ДНК с одноцепочечной матрицы РНК. Наличие слабой активности РНКазы Н – соответствие. В состав набора должна входить обратная транскриптаза вируса лейкемии мышей. Обратная транскриптаза вируса лейкемии мышей должна быть выделена из штамма E.coli, несущего ген соответствующего фермента. Длина фрагментов кДНК, которые могут быть синтезированы с помощью обратной транскриптазы вируса лейкемии мышей: не более 5 т.п.о. Количество кДНК, полученное при использовании 100 е.а. обратной транскриптазы вируса лейкемии мышей на 1 мкг РНК: не менее 100 нг. Синтезированная первая цепь кДНК может быть впоследствии использована для амплификации, в том числе в режиме реального времени- соответствие Состав набора: - обратная транскриптаза вируса лейкемии мышей: не менее 5000 е.а.	упак.	44	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- 5х реакционный буфер для синтеза первой цепи кДНК: не менее 220 мкл; - ДТТ (концентрация не менее 20 мМ): не менее 110 мкл; - смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов: не менее 120 мкл; - олиго(dT)17-праймер: не менее 50 мкл; - случайный декануклеотидный праймер: не менее 50 мкл; - стерильная вода без РНКаз: не менее 1,8 мл; - буфер для разведения и хранения обратной транскриптазы вируса лейкемии мышей в комплекте –наличие. Состав 5х реакционного буфера, входящего в набор: - не более 280 мМ Трис-HCl (pH 8.7); - не более 375 мМ KCl; - не более 30 мМ MgCl₂. Концентрация каждого из дезоксинуклеозидтрифосфатов, входящих в состав смеси: не более 10 мМ Концентрация олиго(dT)17-праймера, входящего в набор: не более 20 мкМ. Концентрация случайного декануклеотидного праймера, входящего в набор: не более 20 мкМ. Состав буфера для разведения и хранения обратной транскриптазы вируса лейкемии мышей: - не более 50 мМ Трис-HCl (pH 7.5); - не более 300 мМ NaCl; - не более 1 мМ ЭДТА; - не более 1мМ ДТТ; - не более 50% глицерин; - не более 0,01% Тритон X-100. Количество реакций по 20 мкл: не более 50.				
24	Ингибитор РНКаз, кат. № ЕК005М, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: предназначен для защиты РНК от деградации РНКазми. Должен представлять собой рекомбинантный белок, выделенный из штамма-продуцента E.coli Инактивирует РНКазы А, В и С млекопитающих – соответствие. Возможно применение в реакциях обратной транскрипции с температурой до 60°C – соответствие. Количество реакций: не менее 250. Объем: не менее 250 мкл.	упак.	8	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к

						Постановлению № 1875)
25	Окрашенная реакционная смесь 5X ScreenMix, кат. № PK041L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для проведения ПЦР анализа большого количества образцов. 5'→3' полимеразная активность полимеразы – наличие. 5'→3' экзонуклеазная активность полимеразы – наличие. Концентрация магния в 1х реакционной смеси: не менее 2 мМ. Концентрация каждого дезоксинуклеозидтрифосфата в 1х реакционной смеси: не менее 0,12 мМ. Объем: не менее 5 мл. Количество реакций по 25 мкл.: не менее 1000.	упак.	9	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
26	Набор для одноэтапного анализа транскриптов РНК, кат. № SK032M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для одноэтапного анализа РНК методом ПЦР-РВ с использованием интеркалирующего красителя SYBR Green I. Состав: - смесь 5X OneTube PCRMix SYBR или эквивалент: не менее 3 мл.; - обратная транскриптаза: не менее 500 мкл.; - вода деионизированной, свободная от нуклеаз: не менее 7,5 мл. Количество реакций: не менее 500.	упак.	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
27	T4 полинуклеотидкиназа, кат. № E312, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент	Катализирует перенос (и обмен) концевой фосфатной группы АТФ на 5'-гидроксильную группу ДНК (РНК). Должна быть выделена из штамма E.coli, содержащего клонированный ген полинуклеотидкиназы из бактериофага T4. T4 полинуклеотидкиназа должна поставляться 10-кратным реакционным буфером. Состав 1X буфера: - Tris-HCl (pH 7.5): не более 10 mM; - NaCl: не более 50 mM; - EDTA: не более 0,1 mM; - DTT: не более 1 mM; - глицерин: не более 50%. Концентрация: не менее 10000 е.а./мл. Фасовка: не менее 2 500 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

28	10X буфер для Т4 полинуклеотидкиназы, кат. № В301, ООО “СибЭнзайм” или эквивалент	Состав 1X буфера: - Tris-HCl (pH 7.6 при 25°C): не менее 50 mM; - MgCl ₂ : не менее 10 mM; - DTT: не менее 5 mM. Кратность буфера: 10х. Фасовка буфера: не более 1 мл.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
29	Эндонуклеаза рестрикции Bso31 I, кат. № E286T, ООО “СибЭнзайм” или эквивалент	Назначение: для ускоренного гидролиза за 5-15 минут. Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту GGTCTCN↑ - соответствие. Одна единица активности фермента должна обеспечивать гидролиз 1 мкг ДНК фага T7 в 50 мкл реакционной смеси при 55°C: не более чем за 1 час. Фермент должен быть выделен из <i>Bacillus stearothermophilus</i> 31. Эндонуклеаза рестрикции является изошизомером BsaI и Eco31 I – соответствие. 10X реакционный буфер в комплекте – наличие. Концентрация: в диапазоне не менее 5000-10000 е.а./мл. Фасовка: не более 1000 е.а.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

Основные условия исполнения договора:

Поставка Товара включает в себя:

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

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

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

Адрес поставки Товара: посёлок Института Полиомиелита, дом 8, корпус 1, вн.тер.г. муниципальный округ Филимонковский, город Москва, 108819, ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита).

Срок поставки Товара/выполнения Работ/оказания Услуг: Поставка Товара должна осуществляться по заявкам Заказчика в течение _____ (указать срок поставки) календарных дней со дня получения Поставщиком от Заказчика заявки на поставку Товара.

В стоимость Товара включаются все расходы Поставщика, в том числе: приобретение/ изготовление Товара; тара, упаковка Товара, доставка (перевозка) Товара до склада Заказчика; погрузочно-разгрузочные работы, исполнение гарантийных обязательств; расходы по страхованию, уплату таможенных пошлин, налогов и других обязательных платежей, расходы, связанные с поставкой (доставкой), приобретением/изготовлением Товара, вытекающими обязательствами по договору, получением Поставщиком разрешительных документов на Товар (при необходимости).

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

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

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

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

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

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

Коммерческое предложение должно предоставляться по форме Таблицы № 2.

Таблица № 2

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Усл уг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)*	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг) (могут быть представлены в виде приложения, предоставляются в случае отличия от характеристик, установленных Заказчиком)	Ед. изм.	Кол-во	Цена за ед. изм. (с указанием валюты, ставки НДС)	Итоговая стоимость (с указанием валюты, ставки НДС)	Наименование страны происхождения Товара в соответствии с Общероссийским классификатором стран мира (ОКСМ) ²	Номер реестровой записи и информация из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****	Срок поставки Товара/выполнен ия Работ/оказания Услуг
1	Набор для выделения плазмидной ДНК, кат. № BC221L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	6				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
2	Набор для выделения плазмидной ДНК, кат. № BC224, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
3	Набор для выделения суммарной ДНК из цельной крови, клеток животного происхождения и бактерий, кат. № BC111M,		упак.	3				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».

	ЗАО «Евроген» или эквивалент								
4	Набор для очистки ДНК из агарозного геля и реакционных смесей, кат. № BC023L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
5	Набор для выделения суммарной РНК на микроцентрифужн ых колонках, кат. № BC034S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
6	Ингибитор РНКаз, кат. № ЕК005S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
7	Набор для очистки и концентрирования препаратов суммарной РНК, кат. № BC033S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
8	Набор для очистки и концентрирования препаратов суммарной РНК, кат. № BC033M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
9	Лентивирусные частицы,		упак.	2				требуется	

	кат. № LP001, ЗАО «Евроген» или эквивалент							(для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
10	Лентивирусные частицы, кат. № LP004, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
11	Вода деионизированная, свободная от нуклеаз, кат. № PB207S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	94				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
12	Вода деионизированная, свободная от нуклеаз, кат. № PB207M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	7				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
13	Компетентные клетки XL1-Blue, кат. № CC001, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
14	5X смесь для ПЦР ScreenMix-HS, кат. № PK143L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
15	5x смесь qPCRmix- HS для ПЦР в реальном времени, кат. № PK145L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	55				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

16	5х смесь qPCRmix- HS SYBR для ПЦР в реальном времени, кат. № PK147L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	9				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
17	Смесь OneTube RT-PCRmix, кат. № SK101S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
18	Обратная транскриптаза, кат. № SK006S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
19	Смесь dNTP, кат. № PB006S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
20	Реагент для выделения суммарной РНК из биологических образцов, кат. № BC032, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	43				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
21	ДНКаза E, кат. № EK007M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
22	Обратная транскриптаза, кат. № SK006M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

23	Набор реактивов для синтеза первой цепи к ДНК, кат. № SK021, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	44				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
24	Ингибитор РНКаз, кат. № EK005M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	8				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
25	Окрашенная реакционная смесь 5X ScreenMix, кат. № PK041L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	9				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
26	Набор для одноэтапного анализа транскриптов РНК, кат. № SK032M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
27	Т4 полинуклеотидкиназа, кат. № E312, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
28	10X буфер для Т4 полинуклеотидкиназы, кат. № B301, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
29	Эндонуклеаза рестрикции Bso31 I, кат. № E286T, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
Итого с учетом НДС_%							-	-	

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

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

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

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

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

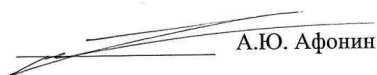
Ответы должны быть поданы с 10 января 2025 года по 15 января 2025 года включительно по адресу: umto@chumakovs.su.

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

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

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

Первый заместитель генерального директора
ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»
(Институт полиомиелита)


А.Ю. Афонин

Особенности предоставления национального режима.

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

1.1. В случае установления запрета закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, Заказчик не вправе:

- а) заключать договор на поставку такого товара;
- б) при исполнении договора осуществлять замену такого товара на происходящий из иностранного государства товар, в отношении которого установлен данный запрет.

1.2. В случае установления ограничения закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, Заказчик не вправе:

- а) заключать договор на поставку товара, происходящего из иностранного государства, если подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам её рассмотрения соответствующей требованиям Положения о закупке и содержащая предложение о поставке товара российского происхождения;
- б) при исполнении договора осуществлять замену товара на происходящий из иностранного государства товар, в отношении которого установлено данное ограничение, если договор предусматривает поставку товара российского происхождения.

1.3. В случае установления преимущества в отношении товара (в том числе поставляемого при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг) российского происхождения:

- а) при рассмотрении, оценке, сопоставлении заявок на участие в закупке, Заказчик осуществляет снижение на пятнадцать процентов ценового предложения, поданного в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ и Положением о закупке участником закупки, предлагающим к поставке товар только российского происхождения, либо увеличение на пятнадцать процентов ценового предложения этого участника закупки в случае подачи им предложения о размере платы, подлежащей внесению за заключение договора;
- б) в случае заключения договора с участником закупки, указанным в подпункте «а» настоящего подпункта, договор заключается без учета снижения либо увеличения ценового предложения, осуществленных в соответствии с подпунктом «а» настоящего подпункта;
- в) при исполнении договора допускается замена товара исключительно на товар российского происхождения, если договор предусматривает поставку товара российского происхождения.

2. При осуществлении закупки работы, услуги:

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

- а) заключение договора на выполнение такой работы, оказание такой услуги с подрядчиком (исполнителем), являющимся иностранным лицом;

б) перемена подрядчика (исполнителя) (в случае, если эта перемена допускается гражданским законодательством), с которым заключен указанный договор, на иностранное лицо, которое зарегистрировано на территории иностранного государства, в отношении которого установлен данный запрет.

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

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

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

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

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

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

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

3. Информацией и документами, подтверждающими страну происхождения товара для целей Постановления № 1875, являются:

а) для подтверждения происхождения товаров, указанных в позициях 1 - 145 приложения № 1 к Постановлению № 1875, позициях 1 - 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875, из Российской Федерации - номер реестровой записи из реестра российской промышленной продукции, предусмотренного статьей 17.1 Федерального закона «О промышленной политике в Российской Федерации» (далее - реестр российской промышленной продукции), и справка, подтверждающая наличие специального инвестиционного контракта и предусмотренная пунктом 1(1) постановления Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. N 719 "О подтверждении производства российской промышленной продукции", или номер реестровой записи из реестра российской промышленной продукции, содержащей в том числе:

информацию о совокупном количестве баллов за выполнение (освоение) на территории Российской Федерации соответствующих операций (условий) (если в отношении такого товара постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 «О подтверждении производства российской промышленной продукции» за выполнение (освоение) на территории Российской Федерации соответствующих операций (условий) установлены требования о совокупном количестве баллов), которое составляет или превышает значение, определенное постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 «О подтверждении производства российской промышленной продукции», включая значение, определенное для целей осуществления закупок (если постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015

г. N 719 "О подтверждении производства российской промышленной продукции" в отношении такого товара определено значение для целей осуществления закупок);*

информацию об уровне радиоэлектронной продукции (для товара, являющегося в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 «О подтверждении производства российской промышленной продукции» радиоэлектронной продукцией первого уровня или радиоэлектронной продукцией второго уровня);

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

для подтверждения происхождения из Российской Федерации товаров, указанных в позиции 139 приложения N 1 к Постановлению № 1875, позициях 273, 276, 297 - 299, 304 - 306, 309 - 312, 314, 316, 318, 320, 334, 354 и 382 приложения N 2 к Постановлению № 1875, позициях 79 - 81, 83 - 87, 105, 272, 275 приложения N 3 к Постановлению № 1875 и реестровые записи в реестре российской промышленной продукции в отношении которых сформированы по 10 октября 2023 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при 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 выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг) только российского происхождения, применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество при условии, что:

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

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

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

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

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

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

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

Примечание. Подпункт «у» применяется также в отношении лекарственных препаратов, включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. N 1141-р, при осуществлении закупок товара, указанного в позиции 433 приложения N 2 к Постановлению № 1875, извещение об осуществлении которой размещено в единой информационной системе и приглашение принять участие в которой направлено либо контракт (договор) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которой заключен по 31.12.2025 включительно.

у) в случае осуществления в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупки указанных в позиции 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875 лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 12 октября 2019 г. N 2406-р, и не включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. № 1141-р, в отношении заявки, содержащей предложение о

поставке таких лекарственных препаратов только российского происхождения, помимо предусмотренного пунктом 1 Постановления № 1875 ограничения, также применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество, при котором для цели такого преимущества заявка на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке такого лекарственного препарата, происходящего из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, но не все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если на участие в такой закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам ее рассмотрения соответствующей установленным в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ требованиям и содержащая предложение о поставке лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза;

Примечание: Подпункт «ф» вступает в силу с 01.01.2026. Положения подпункта "ф" в части, касающейся лекарственных препаратов, включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. N 1141-р, после дня вступления в силу настоящего постановления применяются при осуществлении закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены с 1 сентября 2-го года после года включения лекарственного препарата, являющегося объектом закупки (предметом закупки), в указанный перечень.

ф) при осуществлении в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупки указанных в позиции 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875 лекарственных препаратов, включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. N 1141-р, заявка на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке такого лекарственного препарата, происходящего из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, но не все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если на участие в такой закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам ее рассмотрения соответствующей установленным в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ требованиям и содержащая предложение о поставке лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза;

х) при осуществлении в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупки программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, заявка на участие в закупке, в которой содержится предложение программного обеспечения, реестровая запись о котором в реестре российского программного обеспечения или реестре евразийского программного обеспечения не содержит информацию о соответствии предлагаемого программного обеспечения дополнительным требованиям к программному обеспечению, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение программного обеспечения, происходящего из иностранного государства, если на участие в такой закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам ее рассмотрения соответствующей установленным в соответствии

с Федеральным законом № 223-ФЗ соответственно требованиям и содержащая предложение о программном обеспечении, реестровая запись о котором в реестре российского программного обеспечения или реестре евразийского программного обеспечения содержит информацию о соответствии предлагаемого программного обеспечения дополнительным требованиям к программному обеспечению.

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

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

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

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

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

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

Коэффициент вариации цены определяется по следующей формуле:

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

где:

V - коэффициент вариации;

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

- 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.