

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 3, помещение 1, комната № 6, вл.тер.г. муниципальный  
округ Котловка, город Москва, 117218

Почтовый адрес: посёлок Института Полиомиелита, дом 8, корпус 1,  
вл.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 01893045, ОГРН 1167746624847,  
ИНН/КПП 7751023847/772701001

09.04.26 № 09/5

### Запрос о предоставлении коммерческих предложений

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита) планирует проведение закупки индикаторов и расходных материалов (далее – Товар) в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц».

**Способ закупки:** закупка у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя) в соответствии с подпунктом 16 пункта 4 раздела 2 главы IV Положения 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). Осуществляется закупка Товара, в отношении

Поставщикам, заинтересованным в поставке товара

которого Заказчиком сформирован Реестр утвержденных поставщиков/производителей на основании проведенной оценки (квалификации) в соответствии с Правилами надлежащей производственной практики, утвержденными приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14.06.2013 № 916 и (или) Правилами надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 № 77, размещенный на официальном сайте Заказчика.

**Предполагаемые сроки проведения закупки:** апрель 2026 года.

Просим предоставить информацию о стоимости Товара/выполнении Работ/оказании Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг) указанных/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 (запрета/ограничений/преимуществов) <sup>1</sup>
1	Индикатор БиоТЕСТ-В1-ВИНАР (6 шт/уп) (или эквивалент)	Индикатор биологический «БиоТЕСТ-В1-Винар» представляет собой инокулированный высушенными спорами бактерий носитель в виде инсулинового флакона, закрытого пробкой, закатанной алюминиевым колпачком. Пробка изготовлена из термостойкого материала - силиконовой резины и уже надета на флакон для облегчения процесса активации и снижения риска контаминации. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»	уп	60	32.50.50.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения

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

2	<p>Индикатор БиоТЕСТ-В-ВИНАР (6 шт/уп) (или эквивалент)</p>	<p>В комплект «Биотест-В-Винар» входят: 6 биологических индикаторов, флакон со стерильной питательной средой, стерильный шприц с иглой для отбора питательной среды, 7 стерильных резиновых пробок и флакон без спор. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	компл	347	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
3	<p>Индикатор БиоТЕСТ-П2-ВИНАР (6 тестов/уп) (или эквивалент)</p>	<p>БиоТЕСТ-П2-Винар» входят: 6 биологических индикаторов, флакон со стерильной питательной средой, стерильная пробирка типа Эппендорф/стеклянный флакон в стерилизационной упаковке, стерильный шприц с иглой для отбора питательной среды. Индикатор предназначен для контроля эффективности процесса паровой стерилизации медицинских изделий. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	компл	868	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
4	<p>Индикатор БиоТЕСТ-П-ВИНАР автономный (24 шт/уп) (или эквивалент)</p>	<p>Индикатор автономный биологический «БиоТЕСТ-П-Винар» представляет собой носитель в виде пластиковой пробирки с помещёнными на дно высушенными спорами бактерий. Внутри пластиковой пробирки размещена стеклянная ампула, содержащая стерильную индикаторную среду. Пластиковая пробирка закрыта колпачком, имеющим отверстие, защищённые бактериальным фильтром. Преимущества автономных индикаторов «БиоТЕСТ-П-Винар»: исключение любой возможности контаминации после стерилизации – однозначная трактовка результата;</p>	уп	265	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

	<p>возможность использования в любом ЛПУ или учреждении, при наличии термостата; наличие пробок, предотвращающих вскрытие индикаторов и, соответственно, контаминацию простерилизованных БИ во время их инкубирования; отсутствие необходимости обеспечения асептических условий работы; размещение химического индикатора 1-го класса на каждом индикаторе, позволяющего отличить простерилизованные БИ от нестерилизованных; возможность работы персонала без специальных навыков исполнения микробиологических мероприятий.</p> <p>Вид микроорганизма: <i>Geobacillus stearothermophilus</i> ВКМ В-718</p> <p>Параметры циклов стерилизационной выдержки (температура и время):</p> <table border="1"> <tr><td>110+2 °C</td><td>180+5 мин</td></tr> <tr><td>120+2 °C</td><td>45+5 мин</td></tr> <tr><td>132±2 °C</td><td>20+2 мин</td></tr> <tr><td>126+3 °C</td><td>10+1 мин</td></tr> <tr><td>126±2 °C</td><td>30+3 мин</td></tr> <tr><td>121+3 °C</td><td>15+1 мин</td></tr> <tr><td>121+3 °C</td><td>20+2 мин</td></tr> <tr><td>121+3 °C</td><td>25+2 мин</td></tr> <tr><td>134+3 °C</td><td>3,5+0,5 мин</td></tr> <tr><td>134+3 °C</td><td>4+1 мин</td></tr> <tr><td>134+3 °C</td><td>5+1 мин</td></tr> <tr><td>134+3 °C</td><td>7+1 мин</td></tr> </table> <p>Индикаторы не требуют соблюдения особых мер безопасности.</p>	110+2 °C	180+5 мин	120+2 °C	45+5 мин	132±2 °C	20+2 мин	126+3 °C	10+1 мин	126±2 °C	30+3 мин	121+3 °C	15+1 мин	121+3 °C	20+2 мин	121+3 °C	25+2 мин	134+3 °C	3,5+0,5 мин	134+3 °C	4+1 мин	134+3 °C	5+1 мин	134+3 °C	7+1 мин			
110+2 °C	180+5 мин																											
120+2 °C	45+5 мин																											
132±2 °C	20+2 мин																											
126+3 °C	10+1 мин																											
126±2 °C	30+3 мин																											
121+3 °C	15+1 мин																											
121+3 °C	20+2 мин																											
121+3 °C	25+2 мин																											
134+3 °C	3,5+0,5 мин																											
134+3 °C	4+1 мин																											
134+3 °C	5+1 мин																											
134+3 °C	7+1 мин																											

	Гарантийный срок хранения: 24 месяца при соблюдении условий хранения и транспортирования Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»					Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
5	Индикатор БиоТЕСТ-ПР2-ВИНАР (24 теста/уп) (или эквивалент)	Индикатор биологический представляет собой носитель в виде пластиковой пробирки типа Эпшендорф/стеклянного флакона с высушенными спорами бактерий, запакованный в бумажно-плёночную стерилизационную упаковку. Индикатор предназначен для контроля эффективности процесса паровой стерилизации медицинских изделий. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»	уп	12	32.50.50.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
6	Индикатор БиоТЕСТ-ПР3-ВИНАР (24 теста/уп) (или эквивалент)	Биологический индикатор представляет собой герметично закрытый пластиковый пенал, на дно которого помещены высушенные споры тест-микроорганизма, внутри пластикового пенала - стеклянная ампула, содержащая стерильную индикаторную среду. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»	уп	8	32.50.50.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
7	Индикатор БиоТЕСТ-ПР4-ВИНАР (24 теста/уп) (или эквивалент)	Биологический индикатор представляет собой герметично закрытый пластиковый пенал, на дно которого помещены высушенные споры тест-микроорганизма, внутри пластикового пенала - стеклянная ампула, содержащая стерильную индикаторную среду. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»	уп	8	32.50.50.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения

8	<p>Индикатор Дезиконт- АЛАМИНОЛ (100шт/уп) (или эквивалент)</p>	<p>Упрощает процесс определения концентраций дезинфицирующих средств. Сокращает время определения концентраций дезинфицирующих растворов до 3-х минут. Определяет неправильно приготовленные рабочие растворы. Выявляет нарушения условий хранения растворов. Обнаруживает нестандартную или фальсифицированную продукцию. Повышает надёжность проведения дезинфекционных мероприятий. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	227	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
9	<p>Индикатор Дезиконт- АЛАМИНОЛ ПШЮС (100шт/уп) (или эквивалент)</p>	<p>Индикаторы «ДезиКОНТ» предназначены для оперативного определения концентраций рабочих растворов дезинфицирующих и стерилизующих средств. Какими бы эффективными не были применяемые дезинфицирующие средства, ошибка в приготовлении, неправильном хранении или применении рабочих растворов может не только не принести желаемого результата, но и нанести серьёзный вред обслуживающему персоналу. Применение индикаторов «ДезиКОНТ» позволяет: • упрощать процесс определения концентраций дезинфицирующих средств; • сокращать время определения концентраций дезинфицирующих растворов до 1 минуты; • определять неправильно приготовленные рабочие растворы; • выявлять нарушения условий хранения растворов;</p>	уп	29	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• обнаруживать нестандартную или фальсифицированную продукцию;</li> <li>• повышать надёжность проведения дезинфекционных мероприятий;</li> <li>• экономить дезинфицирующее средство.</li> </ul> <p>В инструкции к индикаторным полоскам ДезиКОНТ есть схема проведения экспресс-контроля.</p> <p>Необходимой концентрации нет на шкале сравнения - в инструкции есть Таблица разведения для контроля всех концентраций конкретного дез. средства.</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>				
10	<p>Индикатор Дезиконт-ДХИ (хлор. таблет. ср-ва) (100 тестов/уп) (или эквивалент)</p>	<p>Упрощает процесс определения концентраций дезинфицирующих средств.</p> <p>Сокращает время определения концентраций дезинфицирующих растворов до 3-х минут.</p> <p>Определяет неправильно приготовленные рабочие растворы.</p> <p>Выявляет нарушения условий хранения растворов.</p> <p>Обнаруживает нестандартную или фальсифицированную продукцию.</p> <p>Повышает надёжность проведения дезинфекционных мероприятий.</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	121	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
11	<p>Индикатор Дезиконт-НЕЙТРАЛЬНЫЙ АНОЛИТ (100птг/уп) (или эквивалент)</p>	<p>Упрощает процесс определения концентраций дезинфицирующих средств. Сокращает время определения концентраций дезинфицирующих растворов до 3-х минут.</p> <p>Определяет неправильно приготовленные рабочие растворы.</p> <p>Выявляет нарушения условий хранения растворов.</p>	уп	105	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

12	<p>Индикатор Дезиконт- ПЕРЕКИСЬ - ВОДОРОДА (100 тестов/уп) (или эквивалент)</p>	<p>Обнаруживает нестандартную или фальсифицированную продукцию. Повышает надёжность проведения дезинфекционных мероприятий Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p> <p>Упрощает процесс определения концентраций дезинфицирующих средств. Сокращает время определения концентраций дезинфицирующих растворов до 3-х минут. Определяет неправильно приготовленные рабочие растворы. Выявляет нарушения условий хранения растворов. Обнаруживает нестандартную или фальсифицированную продукцию. Повышает надёжность проведения дезинфекционных мероприятий. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	240	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
13	<p>Индикатор Дезиконт-ХЛОР Салфетки (10 шт/уп) (или эквивалент)</p>	<p>Для качественного определения следов хлорсодержащих дезинфицирующих средств на поверхностях медицинского, пищевого оборудования и стенах помещений после проведения дезинфекции. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	36	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
14	<p>Индикатор Дезиконт- ХЛОРАМИН (ХА) (100 тестов/уп) (или эквивалент)</p>	<p>Упрощает процесс определения концентраций дезинфицирующих средств. Сокращает время определения концентраций дезинфицирующих растворов до 3-х минут. Определяет неправильно приготовленные рабочие растворы.</p>	уп	65	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

	<p>Выявляет нарушения условий хранения растворов.</p> <p>Обнаруживает нестандартную или фальсифицированную продукцию.</p> <p>Повышает надёжность проведения дезинфекционных мероприятий.</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>			
15	<p>Индикатор Дезиконт-ЧАС Салфетки (10 шт/уп) (или эквивалент)</p>	уп	36	32.50.50.190
16	<p>Индикатор Дезиконт-ЭЖОМИН (100 тестов/уп) (или эквивалент)</p>	уп	11	32.50.50.190
	<p>Индикаторы «Дезиконт» предназначены для оперативного определения концентраций рабочих растворов дезинфицирующих и стерилизующих средств.</p> <p>Применение индикаторов позволяет упрощать процесс определения концентраций дезинфицирующих средств; сокращать время определения концентраций дезинфицирующих растворов до 3 минут; определять неправильно приготовленные рабочие растворы; выявлять нарушения условий хранения растворов; обнаруживать нестандартную или фальсифицированную продукцию; повышать надёжность проведения дезинфекционных мероприятий; экономить дезинфицирующее средство.</p>			<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

	<p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>		
<p>17</p> <p>Индикатор СтериКОНТ-II (1000 тестов) ПАР, стерил. многорезжимный с журналом (или эквивалент)</p>	<p>Индикаторы СтериКОНТ-II предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара в паровых стерилизаторах с удалением воздуха из камеры методом продувки паром.</p> <p>. Контролируемые режимы: 120 °С, 45 мин; 126 °С, 30 мин; 132 °С, 20 мин/ Характеристики продукта:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• относятся к классу 4 (многoperемежные индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011;</li> <li>• контроль параметров стерилизации в камере стерилизатора;</li> <li>• индикаторная композиция герметично запаявана в паропроницаемую полимерную оболочку, при контакте компоненты индикаторной композиции не переходят на изделия и не оказывают на них никакого воздействия;</li> <li>• липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и при документировании;</li> <li>• нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов;</li> <li>• гарантийный срок годности – 72 месяца.</li> </ul> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	<p>10</p> <p>32.50.50.190</p> <p>компл</p>	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

18	<p>Индикатор ИЭ-02 (большой, 500 тестов/уп), 1 класс, без журнала (или эквивалент)</p>	<p>Относится к классу 1 (индикаторы процесса) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011. Применимы при всех разрешённых в РФ режимах паровой стерилизации. После выдержки в режимах паровой стерилизации цвет индикаторной метки необратимо переходит в любой оттенок розового цвета. Липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках. Нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения, хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	411	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
19	<p>Индикатор МедИС-120/45 (2000 тестов), с журналом ф.257/у (или эквивалент)</p>	<p>Контролируемые режимы: 120°С на 45 мин Относится к классу 4 (многоперемежные индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011. Помещаются в камеру стерилизатора снаружи стерилизуемых изделий. Чёткий цветовой переход от начального голубого к конечному коричневому. Липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на упаковках и изделиях и облегчает вклеивание в журнал при документировании. Нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов. С журналом в комплекте. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	КОМПЛ	89	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

20	Индикатор МедИС-132/20 (2000 тестов), с журналом ф.257/у. (или эквивалент)	<p>Контролируемые режимы: 132 °С на 20 мин</p> <p>Относится к классу 4 (многопеременные индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>Помещаются в камере стерилизатора снаружи стерилизуемых изделий.</p> <p>Чёткий цветовой переход от начального голубого к конечному коричневому.</p> <p>Липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на упаковках и изделиях и облегчает вклеивание в журнал при документировании.</p> <p>Нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов. С журналом в комплекте.</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	компл	60	32.50.50.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
21	Индикатор МедИС-В-180/60-1 (2000 тестов), с журналом ф.257/у (или эквивалент)	<p>Контролируемые режимы: 180 °С на 60 минут</p> <p>Относится к классу 4 (многопеременные индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>Помещаются в камере стерилизатора снаружи стерилизуемых изделий.</p> <p>Чёткий цветовой переход от начального голубого к конечному коричневому.</p> <p>Липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на упаковках и изделиях и облегчает вклеивание в журнал при документировании.</p> <p>Нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов. С журналом в комплекте.</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	компл	107	32.50.50.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения

22	<p>Индикатор СанИС-1 (500 тестов/уп), без журнала (или эквивалент)</p>	<p>Контролируемые режимы обеззараживания:  120°С на 90 мин  126°С на 60 мин  132°С на 45 мин  134°С на 27 мин</p> <p>Соответствуют классу 4 (многопараметрические индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>Помещаются как в камере паровых стерилизаторов, так и внутри упаковок, бачков и биксов.</p> <p>Индикагорная композиция герметично запечатана в непропускаемую полимерную оболочку, при контакте компоненты индикаторной композиции не переходят на изделия и не оказывают на них никакого воздействия.</p> <p>Чёткий цветовой переход от начального красно-оранжевого к конечному тёмному фиолетовому. Липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и при документировании.</p> <p>Нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов.</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	149	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
23	<p>Индикатор СанИС-2 (500 тестов/уп), без журнала (или эквивалент)</p>	<p>Контролируемые режимы обеззараживания:  120°С на 120 мин  126°С на 90 мин  132°С на 60 мин  134°С на 35 мин</p> <p>Соответствуют классу 4 (многопараметрические индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p>	уп	365	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

24	Индикатор СанИС-3 (500 тестов/уп), без журнала (или эквивалент)	<p>Помещаются как в камере паровых стерилизаторов, так и внутри упаковок, бачков и биксов.</p> <p>Индикаторная композиция герметично запечатана в паропроницаемую полимерную оболочку, при контакте компоненты индикаторной композиции не переходят на изделия и не оказывают на них никакого воздействия.</p> <p>Чёткий цветовой переход от начального красного-оранжевого к конечному тёмному фиолетовому.</p> <p>Липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и при документировании.</p> <p>Нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов.</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	84	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
		<p>Многорежимные индикаторы парового обеззараживания химические одноразовые «СанИС-3» предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных процесса обеззараживания контаминированных объектов паровым методом – температуры обеззараживания, времени выдержки и наличия насыщенного водяного пара в камере парового стерилизатора.</p> <p>Применение индикаторов позволяет обнаружить несоблюдение требуемых условий обеззараживания в камере парового стерилизатора, обусловленное технической неисправностью стерилизатора, нарушением правил его загрузки и эксплуатации, ошибкой в установке параметров обеззараживания или их сбоем.</p>				

25	<p>Индикатор Стеритест-Вл (1000 тестов), с журналом ф.257/у (или эквивалент)</p>	<p>Режим паровой обработки/обеззараживания (°С/мин) 132/90, 134/60 В упаковке 500 тестов Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p> <p>Контролируемые режимы: все режимы воздушной стерилизации в температурном диапазоне 160 - 200°С Индикаторы Стеритест-Вл предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных процесса воздушной стерилизации - температуры стерилизации и времени стерилизационной выдержки, внутри изделий и упаковок с изделиями, стерилизуемых в воздушных стерилизаторах. Контролируемые режимы: все режимы воздушной стерилизации в температурном диапазоне 160 - 200°С. Характеристики продукта: • относятся к классу 5 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011; • контроль параметров стерилизации внутри изделий и упаковок с изделиями; • индикаторная композиция герметично запакована, при контакте компоненты индикаторной композиции не переходят на изделия и не оказывают на них никакого воздействия; • липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и при документировании; • нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов; • гарантийный срок годности - 36 месяцев. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	компл	126	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
----	--	---	-------	-----	--------------	---

26	<p>Индикатор СтериТЕСТ-П (500 тестов/уп), без журнала многорезжимный. (или эквивалент)</p>	<p>Индикаторы СтериТЕСТ-П предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара в паровых стерилизаторах с удалением воздуха из камеры методом продувки паром. Контролируемые режимы: 120 °С, 45 мин; 126 °С, 30 мин; 132 °С, 20 мин/ Характеристики продукта:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• относятся к классу 4 (многопеременные индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011;</li> <li>• контроль параметров стерилизации внутри упаковки и изделий;</li> <li>• индикаторная композиция герметично запечатана в паропроницаемую полимерную оболочку, при контакте компоненты индикаторной композиции не переходят на изделия и не оказывают на них никакого воздействия;</li> <li>• липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и при документировании;</li> <li>• нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов;</li> <li>• гарантийный срок годности – 72 месяца.</li> </ul> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	10	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
27	<p>Индикатор Стеритест-П-120/45-02 (1000 тестов) с журналом (или эквивалент)</p>	<p>Индикаторы Стеритест-П-120/45-02 предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной</p>	компл	192	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875,</p>

	<p>выдержки и наличия насыщенного водяного пара в паровых стерилизаторах с удалением воздуха из камеры методом продувки паром. Контролируемые режимы: 120 °С, 45 мин. Характеристики продукта:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• относятся к классу 4 (многоперемежные индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011;</li> <li>• контроль параметров стерилизации внутри упаковки и изделий;</li> <li>• индикаторная композиция герметично запаявана в паропроницаемую полимерную оболочку, при контакте компоненты индикаторной композиции не переходят на изделия и не оказывают на них никакого воздействия;</li> <li>• липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и при документировании;</li> <li>• нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов;</li> <li>• гарантийный срок годности – 36 месяцев.</li> </ul> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>			<p>установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
<p>28</p> <p>Индикатор Бови-Дик-ВИНАР (6 шт/уп.), 2 класс, без журнала (или эквивалент)</p>	<p>Тест-пакет "Бови-Дик-ВИНАР" предназначен для периодического испытания паровых стерилизаторов на паропроницаемость и на удаления воздуха из стерилизационной камеры. Тест-пакет представляет собой обёрнутый в упаковочную бумагу многослойный пакет из инертной бумажной загрузки с индикаторным листом в центре. Используется в тестовом Бови-Дик цикле - «134 °С, 3,5 минуты».</p> <p>Характеристики продукта:</p>	<p>уп</p>	<p>939</p> <p>32.50.50.190</p>	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

29	Индикатор Фарматест-120/15 (500 тестов/уп), без журнала (или эквивалент)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• индикатор 2 класса (для специальных испытаний) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011;</li> <li>• соответствует требованиям ГОСТ ISO 11140-4-2011 и ISO 11140-5-2011;</li> <li>• результат теста легко интерпретируется;</li> <li>• липкий слой на индикаторном листе облегчает документирование;</li> <li>• чёткий цветовой переход от начального серого до голубого к конечному розово-фиолетовому;</li> <li>• на внешней обёртке имеется индикатор 1 класса, который отличает использованные тест-пакеты от неиспользованных;</li> <li>• нетоксичен, не содержит соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяет вредных и токсичных компонентов;</li> <li>• гарантийный срок годности – 24 месяца.</li> </ul> <p>Применение тест-пакета "Бови-Дик-ВИНАР" позволяет своевременно выявлять причины неудовлетворительного удаления воздуха из стерилизационной камеры: негерметичность стерилизационной камеры, неисправность насоса, неисправность клапанов. Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	15	32.50.50.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
----	--	--	----	----	--------------	--

30	Индикатор Фармагест-120/30 (500 тестов/уп), без журнала. (или эквивалент)	<p>Характеристики продукта соответствуют классу 4 (многопеременные индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011;</p> <p>индикаторная композиция герметично запечатана в паропроницаемую полимерную оболочку, при контакте компоненты индикаторной композиции не переходят на изделия и не оказывают на них никакого воздействия;</p> <p>чёткий цветовой переход от начального красно-оранжевого к конечному тёмно-фиолетовому;</p> <p>липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и при документировании;</p> <p>нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов.</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p> <p>Индикаторы предназначены для контроля соблюдения параметров паровой стерилизации лекарственных средств и растворов.</p> <p><b>ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• химический индикатор 4 класса по ГОСТ ISO 11140-1-2011</li> <li>• однократное применение</li> <li>• индикаторная композиция имеет паропроницаемое покрытие - не переходит на изделия</li> <li>• при соблюдении параметров стерилизации/обеззараживания цвет индикаторной метки необратимо меняется до цвета элемента сравнения или темнее</li> <li>• липкий слой на обратной стороне индикатора - легко закрепить в журнале</li> </ul>	уп	12	32.50.50.190	
						<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

		<p>Размещение:  - в камере стерилизатора (в каждом цикле стерилизации)  - внутри контрольных флаконов (периодический контроль)  Контролируемые режимы:  120°С на 30 минут  Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>			
31	<p>Журнал контроля концентраций рабочих растворов дезинфицирующих и стерилизующих средств ВИНАР (или эквивалент)</p>	<p>Журнал контроля концентраций рабочих растворов дезинфицирующих и стерилизующих средств предназначен для регистрации проведенных замеров. Контроль содержания действующих веществ в рабочих растворах является важной составляющей для проведения эффективных дезинфекционных мероприятий. Формат - А5 (148 x 210 мм). Количество страниц - 16 шт.  Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	шт	664	<p>Установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
32	<p>Журнал контроля работы стерилизаторов 257/У, ВИНАР (или эквивалент)</p>	<p>Журнал предназначен для контроля работы стерилизаторов воздушного и парового. Форма 257/у. Заполнение журнала обязательно после каждого цикла стерилизации. Количество страниц - 40 шт. Формат - А5 (148 x 210 мм).  Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	шт	302	<p>Установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
33	<p>Журнал обеззараживания патогенных биологических агентов ПБА (ф.520/у) ВИНАР (или эквивалент)</p>	<p>Журнал обеззараживания патогенных биологических агентов, используются в подразделениях, проводящих диагностические исследования по выделению ПБА I - IV групп или работающие с ними. Количество страниц - 44 шт. Формат - А4 (210 x 297 мм).  Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	шт	552	<p>Установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

34	Журнал регистрации режима стерилизации лекарственных веществ Винар (или эквивалент)	Журнал регистрации режима стерилизации лекарственных веществ. Количество страниц - 32 шт. Формат - А4 (220 x 308 мм). Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»	шт	70	17.23.13.110	Установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения
35	Индикатор стерил. ИнХим-УФ2-01 (100 тестов/уп) (или эквивалент)	Индикатор ИнХим®-УФ2-01 предназначен для визуального контроля ультрафиолетового (УФ) облучения в камерах хранения стерильных медицинских изделий. Индикатор является изделием одноразового использования без липкого слоя. Рекомендуется как средство контроля при вводе в эксплуатацию УФ бактерицидных камер, включении после длительного простоя (более 3 суток) или замены лампы, а также для периодического контроля для каждой эксплуатируемой УФ камеры. <b>ПРИМЕНЕНИЕ ИНДИКАТОРА ПОЗВОЛЯЕТ ОБНАРУЖИТЬ:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• нарушение в работе бактерицидных камер;</li> <li>• несоответствие характеристик лампы;</li> <li>• неправильные условия применения.</li> </ul> <b>КЛЮЧЕВЫЕ ОСОБЕННОСТИ И ПРЕИМУЩЕСТВА</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Эффективный контроль: Позволяет быстро и легко контролировать работу УФ бактерицидных камер.</li> <li>• Удобство в использовании: Индикатор легко применим и предоставляет оперативные результаты визуальной оценки.</li> <li>• Безопасность: Не оказывает вредного влияния на здоровье при соблюдении инструкций.</li> </ul> Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»	уп	4	32.50.50.190	Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения

36	<p>Индикатор химический многорежимный одноразовый паровой стерилизации "ИНТЕСТ-П" (120 °С на 45 мин, 126 °С на 30 мин, 132 °С на 20 мин), 500 (тестов/уп) (или эквивалент)</p>	<p>Индикаторы предназначены для контроля соблюдения параметров паровой стерилизации как снаружи (в камере стерилизатора), так и внутри стерилизационных упаковок или изделий в стерилизаторах с удалением воздуха из камеры методом продувки паром.</p> <p>Контролируемые режимы:  120 °С на 45 мин  126 °С на 30 мин  132 °С на 20 мин</p> <p><b>ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• относятся к классу 4 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011</li> <li>• однократное применение</li> <li>• индикаторная композиция имеет паронепроницаемое покрытие - не переходит на изделия</li> <li>• липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и при документировании</li> <li>• при соблюдении параметров стерилизации цвет индикаторных меток необратимо меняется до цвета элемента сравнения или темнее</li> </ul> <p>2 индикаторные метки:  • «В» - контроль внутри упаковок,  • «Н» - контроль в камере, снаружи упаковок</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	12	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
37	<p>Лента с индикатором 20мм x 50мм самоклеящаяся для паровой</p>	<p>Индикаторная лента для паровой стерилизации представляет собой бумажный рулон с липким слоем с одной стороны и индикатором 1-го класса - с другой.</p> <p>Предназначена для использования на стерилизационных упаковках (листовых материалах, стерилизационных коробках,</p>	шт	10	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в</p>

<p>стерилизации "СтериТ" (или эквивалент)</p>	<p>бумажных и комбинированных пакетах) для фиксации материалов. <b>ОСНОВНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• соответствуют ГОСТ ISO 11607-1-2018</li> <li>• индикатор 1-го класса на ленте соответствует ГОСТ ISO 11140-1-2011</li> <li>• индикатор 1-го класса позволяет визуально определить изделия, прошедшие стерилизацию, от нестерилизованных</li> <li>• однократное применение</li> <li>• подходит для всех режимов паровой стерилизации, разрешенных в РФ</li> </ul> <p><b>ПРЕИМУЩЕСТВА</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• проста в использовании и хранении</li> <li>• надежность фиксации листовых стерилизационных материалов</li> <li>• проницаема для стерилизующего агента</li> <li>• сохраняет прочность и целостность во время и после стерилизации</li> <li>• индикаторная метка необратимо изменяет свой цвет после стерилизации</li> <li>• ширина ленты позволяет нанести маркировку на упаковку (дату стерилизации, срок хранения после стерилизации)</li> </ul> <p>Размеры: 20мм x 50м Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>			<p>отношении товаров российского происхождения</p>
<p>38</p> <p>Лента с индикатором 25мм x 50м самоклеящаяся для паровой стерилизации "СтериТ"</p>	<p>Индикаторная лента для паровой стерилизации представляет собой бумажный рулон с липким слоем с одной стороны и индикатором 1-го класса – с другой. Предназначена для использования на стерилизационных упаковках (листовых материалах, стерилизационных коробках,</p>	шт	349  32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

	<p>бумажных и комбинированных пакетах) для фиксации материалов.</p> <p><b>ОСНОВНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• соответствуют ГОСТ ISO 11607-1-2018</li> <li>• индикатор 1-го класса на ленте соответствует ГОСТ ISO 11140-1-2011</li> <li>• индикатор 1-го класса позволяет визуально определить изделия, прошедшие стерилизацию, от нестерилизованных</li> <li>• однократное применение</li> <li>• подходит для всех режимов паровой стерилизации, разрешенных в РФ</li> </ul> <p><b>ПРЕИМУЩЕСТВА</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• проста в использовании и хранении</li> <li>• надежность фиксации листовых стерилизационных материалов</li> <li>• проницаема для стерилизующего агента</li> <li>• сохраняет прочность и целостность во время и после стерилизации</li> <li>• индикаторная метка необратимо изменяет свой цвет после стерилизации</li> <li>• ширина ленты позволяет нанести маркировку на упаковку (дату стерилизации, срок хранения после стерилизации)</li> </ul> <p>Размеры: 25мм x 50м</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>			
39	<p>Пакеты "ВИНАР" из крафт-бумаги "СтериГ" (110x350мм) 100 шт/уп (или эквивалент)</p>	уп	200	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

		<p>Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на внешней стороне пакета нанесён индикатор 1 класса, позволяющий отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных; не требуют дополнительного оборудования для герметичного запаивания; широкий диапазон типоразмеров; срок сохранения стерильности – до 36 месяцев. Гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 350, ширина пакета, мм 110. Количество в упаковках: 100 шт</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>			
40	<p>Пакеты "ВИНАР" из крафт-бумаги "СтериГ" (150x280мм) 100 шт/уп (или эквивалент)</p>	<p>Пакеты из крафт-бумаги самоклеящиеся для паровой, воздушной, пароформальдегидной, этиленоксидной и радиационной стерилизации «СтериГ» легко проницаемы для соответствующих стерилизующих агентов, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации соответствующим методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на внешней стороне пакета нанесён индикатор 1 класса, позволяющий отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных; не требуют дополнительного оборудования для герметичного запаивания; широкий диапазон типоразмеров; срок сохранения стерильности – до 36 месяцев. Гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 280, ширина пакета, мм 150. Количество в упаковках: 100 шт</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	30	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
41	<p>Пакеты "ВИНАР" из крафт-бумаги</p>	<p>Пакеты из крафт-бумаги самоклеящиеся для паровой, воздушной, пароформальдегидной,</p>	уп	105	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании</p>

<p>"СтериГ" (350x500мм) 100 шт/уп (или эквивалент)</p>	<p>этиленоксидной и радиационной стерилизации «СтериГ» легко проницаемы для соответствующих стерилизующих агентов, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации соответствующим методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018; на внешней стороне пакета нанесён индикатор 1 класса, позволяющий отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных; не требуют дополнительного оборудования для герметичного запаивания; широкий диапазон типоразмеров; срок хранения стерильности – до 36 месяцев. Гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 500, ширина пакета, мм 350. Количество в упаковке: 100 шт Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>			<p>подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
<p>42 Пакеты "ВИНАР" из крафт-бумаги "СтериГ" (600x500мм) 100 шт/уп (или эквивалент)</p>	<p>Пакеты из крафт-бумаги самоклеящиеся для паровой, воздушной, пароформальдегидной, этиленоксидной и радиационной стерилизации «СтериГ» легко проницаемы для соответствующих стерилизующих агентов, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации соответствующим методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018; на внешней стороне пакета нанесён индикатор 1 класса, позволяющий отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных; не требуют дополнительного оборудования для герметичного запаивания; широкий диапазон типоразмеров; срок хранения стерильности – до 36 месяцев.</p>	<p>уп</p>	<p>110 32.50.50.190</p>	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

	<p>Гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 500, ширина пакета, мм 600. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>			
<p>43</p> <p>Пакет комбинированный самоклеящийся 90x200 мм (100 шт/уп.) (или эквивалент)</p>	<p>Пакеты комбинированные самоклеящиеся для паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации «СтериГ®» легко проницаемы для соответствующего стерилизующего агента, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации</p> <p>Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на бумажной стороне пакета нанесены индикаторы 1 класса (ПАР, ФОРМ, ЭО), позволяющие отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных, срок сохранения стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 200, ширина пакета, мм 90. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	6	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
<p>44</p> <p>Пакет комбинированный самоклеящийся 90x250 мм (100 шт/уп.) (или эквивалент)</p>	<p>Пакеты комбинированные самоклеящиеся для паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации «СтериГ®» легко проницаемы для соответствующего стерилизующего агента, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации</p> <p>Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на бумажной стороне пакета нанесены индикаторы 1 класса (ПАР, ФОРМ, ЭО), позволяющие отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных, срок сохранения</p>	уп	6	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

45	<p>Пакет комбинированный самоклеящийся 150x300 мм (100 шт/уп.) (или эквивалент)</p>	<p>стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 250, ширина пакета, мм 90. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p> <p>Пакеты комбинированные самоклеящиеся для паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации «СтериГ®» легко проницаемы для соответствующего стерилизующего агента, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации</p> <p>Соответствующим методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на бумажной стороне пакета нанесены индикаторы 1 класса (ПАР, ФОРМ, ЭО), позволяющие отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных, срок сохранения стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 300, ширина пакета, мм 150. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	6	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
46	<p>Пакет комбинированный самоклеящийся 200x300 мм (100 шт/уп.) (или эквивалент)</p>	<p>стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 250, ширина пакета, мм 90. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p> <p>Пакеты комбинированные самоклеящиеся для паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации «СтериГ®» легко проницаемы для соответствующего стерилизующего агента, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации</p> <p>Соответствующим методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на бумажной стороне пакета нанесены индикаторы 1 класса (ПАР, ФОРМ, ЭО), позволяющие отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных, срок сохранения стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 300, ширина пакета, мм 150. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	206	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

47	<p>Пакет комбинированный самоклеящийся 200x400 мм (100 шт/уп.) (или эквивалент)</p>	<p>стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 300, ширина пакета, мм 200. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p> <p>Пакеты комбинированные самоклеящиеся для паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации «СтериТ®» легко проницаемы для соответствующего стерилизующего агента, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации</p> <p>соответствующим методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на бумажной стороне пакета нанесены индикаторы I класса (ПАР, ФОРМ, ЭО), позволяющие отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных, срок сохранения стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 400, ширина пакета, мм 200. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	6	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
48	<p>Пакет комбинированный самоклеящийся 250x400 мм (100 шт/уп.) (или эквивалент)</p>	<p>Пакеты комбинированные самоклеящиеся для паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации «СтериТ®» легко проницаемы для соответствующего стерилизующего агента, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации</p> <p>соответствующим методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на бумажной стороне пакета нанесены индикаторы I класса (ПАР, ФОРМ, ЭО), позволяющие отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных, срок сохранения</p>	уп	4	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

		<p>стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 400, ширина пакета, мм 250. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>			
49	<p>Пакет комбинированный самоклеящийся 300х500 мм (100 шт/уп.) (или эквивалент)</p>	<p>Пакеты комбинированные самоклеящиеся для паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации «СтериГ®» легко проницаемы для соответствующего стерилизующего агента, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации соответствуют методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на бумажной стороне пакета нанесены индикаторы 1 класса (ПАР, ФОРМ, ЭО), позволяющие отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных, срок сохранения стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 500, ширина пакета, мм 300. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	4	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
50	<p>Пакет комбинированный самоклеящийся 600х400 мм (100 шт/уп.) (или эквивалент)</p>	<p>Пакеты комбинированные самоклеящиеся для паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации «СтериГ®» легко проницаемы для соответствующего стерилизующего агента, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации соответствуют методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на бумажной стороне пакета нанесены индикаторы 1 класса (ПАР, ФОРМ, ЭО), позволяющие отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных, срок сохранения</p>	уп	4	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

		<p>стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 400, ширина пакета, мм 600. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>			
51	<p>Пакет комбинированный самоклеящийся 450х500 мм (100 шт/уп.) (или эквивалент)</p>	<p>Пакеты комбинированные самоклеящиеся для паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации «СтериГ®» легко проникаемы для соответствующего стерилизующего агента, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации соответствуют методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018, на бумажной стороне пакета нанесены индикаторы I класса (ПАР, ФОРМ, ЭО), позволяющие отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных, срок сохранения стерильности – до 5 лет, гарантийный срок годности – 5 лет. Длина пакета, мм 500, ширина пакета, мм 450. Количество в упаковке: 100 шт          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	4	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>
52	<p>Бумага крепированная стандартная УМК-С 600х600мм 60г/м2 "СтериГ®" (500 шт/уп) цвет белый (или эквивалент)</p>	<p>Крепированная бумага «СтериГ®» белого цвета, плотностью 60 г/м2 разработана для паровой, воздушной, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации. Крепированная бумага «СтериГ®» предназначена для определённых стерилизующих агентов и непроницаема для микроорганизмов при соблюдении правил упаковки, режимов стерилизации, условий и сроков хранения в ней простерилизованных изделий.          Характеристики продукта:          • Соответствует требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018;</p>	уп	80	<p>32.50.50.190</p> <p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Сохраняет прочность и целостность во время и после стерилизации;</li> <li>• Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации – до 6 месяцев;</li> <li>• Гарантийный срок годности – 5 лет.</li> </ul> <p>Размеры: 600x600мм          Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>				
<p>53</p> <p>Пакет комбинированный термосвариваемый со складкой "Стерил" 410x65x610 мм (100 шт/уп.) (или эквивалент)</p>	<p>Пакеты комбинированные термосвариваемые со складкой для паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации «Стерил®» легко проникаемы для соответствующего стерилизующего агента, в закрытом виде непроницаемы для микроорганизмов, сохраняют целостность после стерилизации соответствующим методом. Соответствуют требованиям ГОСТ ISO 11607-1-2018;</p> <p>На бумажной стороне пакета нанесены индикаторы 1 класса (ПАР, ФОРМ, ЭО), позволяющие отличить простерилизованные изделия от нестерилизованных;</p> <p>Срок сохранения стерильности – до 5 лет;</p> <p>Гарантийный срок годности – 5 лет.</p> <p>Длина пакета, мм 610, ширина пакета, мм 410</p> <p>Количество в упаковке: 100 шт</p> <p>Размеры: 410 x 65 x 610 мм</p> <p>Производитель: ООО НПФ «ВИНАР»</p>	уп	100	32.50.50.190	<p>Запрет и ограничение не установлены на основании подпункта «д» пункта 4 Постановления № 1875, установлено преимущество в отношении товаров российского происхождения</p>

**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/Место выполнения Работ/Место оказания Услуг:* посёлок Института Полиомиелита, дом 8, корпус 1, вл.тер.г. муниципальный округ Филымонковский, 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/Работ/Услуг включаются все расходы Поставщика, в том числе: приобретение/ изготовление Товара; тара, упаковка Товара, доставка (перевозка) Товара до склада Заказчика; погрузочно-разгрузочные работы, причитающиеся Поставщику вознаграждение, 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/выполненные Работы/оказанные Услуги 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 предусмотрено сертификация поставляемого Товара), копию действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие (по Товару согласно пунктам 1-30,35-53 Таблицы № 1 Технического задания), паспорт производителя (при наличии), руководство по эксплуатации 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.

#### **Порядок оплаты:**

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 представляется).

**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) <i>(могут быть представлены в виде приложения, предоставляются в случае отличия от характеристик, установленных Заказчиком и(или) в случае, если предложен эквивалентный товар)</i>	Ед. изм.	Кол-во	Цена за ед. изм. (с указанием валюты, ставок НДС)	Итоговая стоимость (с указанием валюты, ставок НДС)	Наименование страны происхождения Товара в соответствии с Общероссийским классификатором стран мира (ОКСМ) <sup>2</sup>	Номер реестровой записи и информация из реестров  (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****, *****	Срок поставки Товара/выполнен ия Работ/оказания Услуг
----------	--	---	----------	--------	---	---	---	---	---

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

1	Индикатор БиоТЕСТ-В1- ВИНАР (6 шт/уп) (или эквивалент)		уп	60					не требуется	
2	Индикатор БиоТЕСТ-В- ВИНАР (6 шт/уп) (или эквивалент)		КОМПЛ	347					не требуется	
3	Индикатор БиоТЕСТ-П2- ВИНАР (6 тестов/уп) (или эквивалент)		КОМПЛ	868					не требуется	
4	Индикатор БиоТЕСТ-П- ВИНАР автономный (24 шт/уп) (или эквивалент)		уп	265					не требуется	
5	Индикатор БиоТЕСТ-ПР2- ВИНАР (24 теста/уп) (или эквивалент)		уп	12					не требуется	
6	Индикатор БиоТЕСТ-ПР3-		уп	8					не требуется	











31	Журнал контроля концентраций рабочих растворов дезинфицирующих и стерилизующих средств ВИНАР (или эквивалент)	шт	664				не требуется	
32	Журнал контроля работы стерилизаторов 257У, ВИНАР (или эквивалент)	шт	302				не требуется	
33	Журнал обеззараживания патогенных биологических агентов ПБА (ф.520/у) ВИНАР (или эквивалент)	шт	552				не требуется	
34	Журнал регистрации режима стерилизации лекарственных веществ Винар	шт	70				не требуется	











\* 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 количества 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, предусмотренных подтвержденные 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 «22» 04 2026 года по «22» 04 2026 года включительно по адресу: [info@chumakovs.ru](mailto:info@chumakovs.ru).

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, настоящим запрос о предоставлении коммерческих предложений не является офертой или публичной офертой, направление его участнику или размещении 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

к запросу о предоставлении коммерческих предложений

### **Особенности предоставление 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 требованям 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 преимуществ 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 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 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 № 1875, позициях 79 - 81, 83 - 87, 105, 272, 275 приложения N 3 к Постановлению № 1875 и реестровые записи в реестре российской промышленной продукции в отношении которых сформированы по 10 октября 2023 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены по 31 декабря 2026 г. включительно;

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

для подтверждения происхождения 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 30 июня 2026 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены по 30 ноября 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 экономического союза радиоэлектронной продукцией первого уровня или радиоэлектронной продукцией второго уровня);

*\* до внесения изменений в право Евразийского экономического союза, представленных информацией из евразийского реестра промышленных 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 N 1 к Постановлению № 1875, из Российской Федерации и его соответствия требованиям, установленным частями 3.7 и 3.9 статьи 2 Федерального закона "О внесении изменений в Федеральный закон "О безопасности критической информационной инфраструктуры Российской Федерации" (далее - требования к доверенному программному обеспечению), - порядковый номер реестровой записи из реестра российской инфраструктуры " (далее - требования к доверенному программному обеспечению);

е) для подтверждения происхождения требованиям к доверенному 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 N 1 к Постановлению № 1875, из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, и его соответствия требованиям к доверенному программному обеспечению - порядковый номер реестровой записи из реестра евразийского программного обеспечения, содержащей информацию о соответствии программного обеспечения требованиям к доверенному 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 четвертым 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 большой механической, соответствующей коду 120210 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации (далее - номенклатурная классификация), кровати большой стандартной с электроприводом, соответствующей коду 136210 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, стеллажа для палаты пациента, соответствующего коду 181470 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, шкафа вытяжного, соответствующего коду 184200 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, ширмы прикроватной, соответствующей коду 260470 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, стеллажа общего назначения, соответствующего коду 271740 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией), а также товаров, указанных в позициях 362 - 378, 383 - 388, 390 - 399 и 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875, документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, наряду с информацией, выданной уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г. (далее - Правила определения товаров происхождения товаров), и в соответствии с критериями определения 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 соответствии 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 преимуществ, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;

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

т) при осуществлении в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупок товаров, указанных в позициях 195, 197 - 199 и 203 приложения № 2 к Постановлению № 1875, заявка на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара российского происхождения, являющегося радиоэлектронной продукцией, не признанной в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 «О подтверждении производства российской промышленной продукции» радиоэлектронной продукцией первого уровня, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если на участие в такой закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам ее рассмотрения соответствующей установлением 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, утвержденным 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 прилашение принять участие в которой направлено либо контракты (договор) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которой заключен по 30.06.2026 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 Правительством Российской Федерации в соответствии с пунктом 6 статьи 4 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств", и не включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденным 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 молекул 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 установленной с Федеральным законом № 223-ФЗ соответственно требованиям и содержащая предложение о поставке лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе синтез молекул действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза;

*Примечание: Подпункт «ф» вступает в силу с 01.07.2026. 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 прилагается 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 молекул 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 установленной с Федеральным законом № 223-ФЗ соответственно требованиям и содержащая предложение о поставке лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе синтез молекул 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 требованиям к доверенному 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 установленной 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 содержится информация о соответствии предлагаемого программного обеспечения требованиям к доверенному 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 запрета оферты для определения и обоснования НМЦ, либо цены единицы товара, работы, услуги Заказчик вправе использовать метод 30 (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 выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых 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 выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых 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 содержанию 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;

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

- среднее квадратичное отклонение;

*и*<sub>1</sub> - цена единицы товара, работы, услуги, указанная в источнике с номером *i*;  
 <и> - 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 выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицамикупаемых подрядчиком (исполнителем), являющимся иностранным лицом при рассмотрении отклоняются.

3) в случае установления ограничения закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых 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 приложениях № 1 к Постановлению № 1875 и приложения № 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 приложения № 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 преимуществ, 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.
- б) 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.