

МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ  
НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

**«ФЕДЕРАЛЬНЫЙ НАУЧНЫЙ ЦЕНТР  
ИССЛЕДОВАНИЙ И РАЗРАБОТКИ  
ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ  
ПРЕПАРАТОВ ИМ. М.П. ЧУМАКОВА РАН»  
(ИНСТИТУТ ПОЛИОМИЕЛИТА)  
(ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»  
(Институт полиомиелита))**

Адрес юридического лица: улица Кржижановского, дом 29,  
корпус 5, этаж 3, помещение I, комната № 6, вн.тер.г. муниципальный  
округ Котловка, город Москва, 117218

Почтовый адрес: посёлок Института Полиомиелита, дом 8, корпус 1,  
вн.тер.г. муниципальный округ Филimonковский,  
город Москва, 108819

Тел./факс (495) 841-90-02; (495) 549-67-60  
E-mail: sue\_polio@chumakovs.ru; [www.chumakovs.ru](http://www.chumakovs.ru)  
ОКПО 01895045, ОГРН 1167746624847,  
ИНН/КПП 7751023847/772701001

2005/2026 № 20/1

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

#### **Запрос о предоставлении коммерческих предложений**

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

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

Просим предоставить информацию о стоимости Товара/выполнении Работ/оказании Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупок Работ/оказании закупок Услуг) указанного/указанных в Таблице № 1.

Таблица № 1

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупок Работ/оказании закупок Услуг)	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупок Работ/оказании закупок Услуг)	Ед. изм.	Кол-во	Код ОКПД2	Предоставление национального режима (установление запрета/ограничений/преимуществ) <sup>1</sup>
1	Мочевые реагентные тест-полоски	Тест-полоски, должны быть предназначены для проведения in vitro исследований физических свойств и измерения показателей мочи животных. Метод: качественный и полуколичественный. Измеряемые параметры: уробилиноген, билирубин, кетон, кровь, белок, соотношение белок/креатинин, лейкоциты, глюкоза, удельный вес, pH, микроальбумин, креатинин, аскорбиновая кислота, кальций. Полоски должны подходить для работы на анализаторе URIT UC-32Vet. Количество выполняемых исследований: не более 50. Фасовка: не более 50 шт. в упаковке.	упак.	10	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)
2	Ветеринарный Гемконтроль 5D, кат номер V5-4-040, МБС-Технология или эквивалент	Предназначен для ежедневной оценки точности и воспроизводимости проводимых измерений на автоматическом гематологическом анализаторе с возможностью дифференциации пяти субпопуляций лейкоцитов. Жидкость темно – красного цвета. Состав комплекта: Ветеринарный Гемконтроль 5D или эквивалент – Низкий: не менее 4,0 мл. Ветеринарный Гемконтроль 5D или эквивалент - Норма: не менее 4,0 мл.	упак.	12	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями.

<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).

		Ветеринарный Гемконтроль 5D или эквивалент – Высокий: не менее 4,0 мл. Должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000375 - Анализатор автоматический гематологический с функцией 5-diff, URIT-5380, Medical Electronic Co., Ltd Общий объем одного набора: не менее 12 мл.				Закупаемый товар не является медицинским изделием)
3	Набор реагентов для ветеринарии Билирубин прямой, кат номер EGS031G, BSBE или эквивалент	Набор диагностических реагентов для определения содержания прямого билирубина в крови животных. Метод: Дназо с дихлораналином. Состав раствора: Реагент 1 (R1): EDTA-Na2 не более 0,70 ммоль/л, NaCl не более 6,6 г/л, Моноамид серной кислоты не более 70 ммоль/л; Реагент 2 (R2): 2,4-дiazодихлоробензоламин не более 0,09 ммоль/л, HCl не более 130 ммоль/л, EDTA-Na2 не более 0,02 ммоль/л. Область линейности данного метода должна распространяться до 171 мкмоль/л. Должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd. Объем набора: Реагент 1: не менее 360 мл. Реагент 2: не менее 90 мл. Общий объем одного набора: не менее 450 мл.	упак.	5	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)
4	Набор реагентов для ветеринарии Аланинаминотрансфераза кат. номер EGS001G, BSBE или эквивалент	Набор биохимических реагентов для ветеринарии предназначен для определения активности аланинаминотрансферазы в крови животных. Состав растворов: Реагент 1 (R1): Трис-буфер (pH не менее 7,5) не более 100 ммоль/л, L-аланин не менее 500 ммоль/л, LDH $\geq$ 1200 ед./л. Реагент 2 (R2): NADH не более 0,18 ммоль/л, $\alpha$ -кетоглутарат не менее 15 ммоль/л. Область линейности данного метода должна распространяться до 1000 ед./л. Должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd Объем набора: Реагент 1: не менее 360 мл.	упак.	5	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)

		Реагент 2: не менее 90 мл. Общий объем одного набора: не менее 450 мл.				
5	Набор реагентов для ветеринарии Альбумин, кат. номер DV 773 006, АО Диакон-ДС или эквивалент	Набор ветеринарных диагностических реагентов для определения содержания альбумина в крови животных. Метод: фотометрический тест с бромкрезоловым зеленым. Состав набора: - Реагент: раствор (рН не менее 7,5), содержащий бромкрезоловый зеленый не более 0,26 ммоль/л, лимонную кислоту не более 30 ммоль/л. - Калибратор: калибровочный раствор альбумина бычьего сывороточного не более 50 г/л., азид натрия не более 0,095%. Должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd Объем набора: Реагент: не менее 612 мл. Калибратор: не менее 6 мл. Общий объем одного набора: не менее 618 мл.	упак.	12	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)
6	Набор реагентов для ветеринарии Аспаратаминотрансфераза, кат. номер DV 774 002, АО Диакон-ДС или эквивалент	Набор ветеринарных диагностических реагентов для определения активности аспаратаминотрансферазы в крови животных. Метод: оптимизированный УФ тест без пиродоксальфосфата. Состав набора: - Реагент 1: буферно-субстратный раствор. - Реагент 2: буферный раствор. Должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd Объем набора: Реагент 1: не менее 408 мл. Реагент 2: не менее 102 мл. Общий объем одного набора: не менее 510 мл.	упак.	10	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)
7	Набор реагентов для ветеринарии	Набор ветеринарных диагностических реагентов для определения активности общего билирубина в крови животных. Состав набора:	упак.	5	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное

	Билирубин общий, кат номер EGS021G, BSBE или эквивалент	- Реагент 1: раствор фосфатного буфера не менее 40 ммоль/л, NaCl не более 9 г/л, ПАВ - Реагент 2: 2,4-дiazодихлорбензоламин не более 1 ммоль/л, LDH $\geq$ 65 ед/мл, ПАВ Минимальная определяемая концентрация должна составлять не более 0,9 мкмоль/л. Должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd Объем набора: Реагент 1: не менее 306 мл. Реагент 2: не менее 90 мл. Общий объем одного набора: не менее 450 мл.				пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)
8	Набор биохимических реагентов Аланинаминотрансфераза, кат. номер DV 772 002, АО Диакон-ДС или эквивалент	Набор ветеринарных диагностических реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в крови животных. Метод: оптимизированный УФ тест без пиродоксальфосфата (without P5P) – соответствие. Область линейности данного метода должна распространяться в диапазоне от 10 до 500 ед./л. – соответствие. Состав набора: - Реагент 1: Tris буфер (pH не менее 7.15), не менее 115 ммоль/л, L-аланин не менее 591 ммоль/л, Лактатдегидрогеназа не менее 2,3 кЕд/л; - Реагент 2: $\alpha$ -кетоглутарат не более 70,8 ммоль/л, NADH не более 0,91 ммоль/л. Должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd. Объем набора: Реагент 1: не менее 408 мл. Реагент 2: не менее 102 мл. Общий объем одного набора: не менее 510 мл.	упак.	8	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)
9	Набор биохимических реагентов Билирубин общий, кат. номер: DV 775 002, АО Диакон-ДС или эквивалент	Представляет собой набор готовых к применению реагентов для количественного определения общего билирубина в сыворотке крови животных и птиц фотометрическим методом с использованием 2,4-дихлоранилина. Назначение и область применения: ветеринарная диагностика in vitro для оценки функции печени и интенсивности гемолитических процессов.	упак.	5	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных

		<p>Метод: фотометрический тест с 2,4-дихлоранилином (DCA/ДХА) – соответствие.</p> <p>Состав набора:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Реагент 1: буферный раствор (рН не более 0,8), содержащий калий фосфорнокислый однозамещенный не менее 50 ммоль/л, натрия хлорид не менее 154 ммоль/л;</li> <li>- Реагент 2: раствор, содержащий 2,4-дихлоранилин не менее 5 ммоль/л, натрия нитрит не менее 5 ммоль/л, соляную кислоту не менее 130 ммоль/л.</li> </ul> <p>Особые требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- реагенты должны быть готовыми к применению;</li> <li>- метод должен быть адаптирован для автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторов;</li> <li>- соответствие системы менеджмента качества требованиям ISO 13485.</li> </ul> <p>Внешний вид: жидкие реагенты. Общий объем набора: не менее 510 мл.</p>				<p>в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>
10	<p>Набор биохимических реагентов Билирубин прямой, кат. номер: DV 776 002, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Представляет собой набор готовых к применению реагентов для определения концентрации прямого билирубина в сыворотке и плазме крови животных и птиц.</p> <p>Назначение и область применения: ветеринарная диагностика <i>in vitro</i> для определения прямого билирубина.</p> <p>Метод: фотометрический тест с 2,4-дихлоранилином (DCA/ДХА) – соответствие.</p> <p>Состав набора:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Реагент 1: динатриевая соль ЭДТА не более 0,1 ммоль/л, сульфаминовая кислота не менее 100 ммоль/л, натрия хлорид не менее 154 ммоль/л;</li> <li>- Реагент 2: 2,4-дихлоранилин не более 0,5 ммоль/л, натрия нитрит не более 0,5 ммоль/л, соляная кислота не менее 767 ммоль/л, динатриевая соль ЭДТА не более 0,13 ммоль/л.</li> </ul> <p>Особые требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- реагенты должны быть готовыми к использованию;</li> <li>- содержание азиды натрия в качестве консерванта: не более 0,1%.</li> <li>- метод должен быть адаптирован для автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторов.</li> </ul> <p>Объем набора: Реагент 1: не менее 408 мл; Реагент 2: не менее 102 мл. Общий объем набора: не менее 510 мл.</p>	упак.	5	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "н" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>

11	<p>Набор биохимических реагентов для ветеринарии Глюкоза кат. номер DV 778 006, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Представляет собой набор готовых к применению реагентов для количественного определения глюкозы в сыворотке и плазме крови животных и птиц ферментативным фотометрическим методом. Назначение и область применения: ветеринарная диагностика in vitro для оценки углеводного обмена. Метод: ферментативный фотометрический (GOD-PAP), глюкозооксидазный – соответствие. Состав набора: - Реагент: буферно-ферментный раствор (рН не более 7,5), содержащий глюкозооксидазу не менее 10 кЕ/л, пероксидазу не менее 1,0 кЕ/л, фенол не менее 3,0 ммоль/л, 4-аминоантипирин не менее 0,3 ммоль/л; - Калибратор: раствор глюкозы с концентрацией не менее 5,55 ммоль/л в растворе азида натрия не более 0,095%. Особые требования: - реагенты должны быть готовыми к применению; - наличие калибратора в составе; - метод должен быть адаптирован для автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторов. - должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd. Общий объем набора: не менее 612 мл.</p>	упак.	10	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>
12	<p>Набор биохимических реагентов для ветеринарии Креатинин кат. номер DV 781 004, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Представляет собой набор готовых к применению реагентов для количественного определения креатинина в сыворотке и плазме крови, а также моче животных и птиц фотометрическим методом. Назначение и область применения: ветеринарная диагностика in vitro для оценки функции почек. Метод: кинетический метод Яффе без депротеинизации – соответствие. Состав набора: - Реагент 1: раствор гидроксида натрия не менее 350 ммоль/л; - Реагент 2: раствор пикриновой кислоты не менее 13 ммоль/л; - Калибратор: раствор креатинина с концентрацией не менее 177 мкмоль/л. Особые требования: - реагенты должны быть готовыми к применению; - наличие калибратора;</p>	упак.	13	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>

		<p>- метод должен быть адаптирован для автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторов;</p> <p>- содержание азид натрия в качестве консерванта не более 0,1%.</p> <p>- должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd.</p> <p>Объем набора:          Реагент 1: не менее 408 мл;          Реагент 2: не менее 102 мл.          Калибратор: не менее 6 мл.          Общий объем набора: не менее 516 мл.</p>				
13	<p>Набор биохимических реагентов для ветеринарии Лактатдегидрогеназа кат. номер DV 783 002, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Представляет собой набор готовых к применению реагентов для количественного определения активности лактатдегидрогеназы (ЛДГ) в сыворотке крови животных и птиц кинетическим УФ-методом.</p> <p>Назначение: ветеринарная диагностика <i>in vitro</i> для оценки повреждений тканей (печень, мышцы, миокард и др.).</p> <p>Метод: оптимизированный УФ тест без пиридоксальфосфата в соответствии с рекомендациями IFCC – соответствие.</p> <p>Состав набора:          - Реагент 1: буферно-субстратный раствор (рН не более 7,5), содержащий пируват натрия не менее 0,6 ммоль/л и азид натрия не более 0,095%;          - Реагент 2: буферный раствор (рН не более 9,6), содержащий НАДН не менее 0,10 ммоль/л и азид натрия не более 0,095%.</p> <p>Особые требования:          - реагенты должны быть готовыми к применению; возможность использования на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах; наличие калибровки с использованием мультикалибратора;          - соответствие требованиям ветеринарной лабораторной диагностики;          - содержание консерванта (азид натрия);          - должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd</p> <p>Объем набора:          Реагент 1: не менее 408 мл;          Реагент 2: не менее 102 мл.</p>	упак.	8	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>

		Общий объем набора: не менее 510 мл.				
14	Набор биохимических реагентов для ветеринарии Мочевина кат. номер DV 787 004, АО Диакон-ДС или эквивалент	<p>Представляет собой набор готовых к применению реагентов для количественного определения мочевины в сыворотке крови и моче животных и птиц кинетическим уреазно-глутаматдегидрогеназным УФ-методом.</p> <p>Назначение: ветеринарная диагностика <i>in vitro</i> для оценки белкового обмена и функции почек.</p> <p>Метод: кинетический, уреазный - глутаматдегидрогеназный УФ тест – соответствие.</p> <p>Состав набора:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Реагент 1: буферно-ферментный раствор (рН не менее 7,6), должен содержать уреазу и ГЛДГ;</li> <li>- Реагент 2: буферный раствор (рН не менее 9,6) должен содержать НАДН и <math>\alpha</math>-кетоглутарат;</li> <li>- Калибратор: раствор мочевины с концентрацией не менее 8,3 ммоль/л.</li> </ul> <p>Особые требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- реагенты должны быть готовыми к применению;</li> <li>- наличие калибратора;</li> <li>- возможность использования на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах;</li> <li>- метод должен обеспечивать высокую специфичность (отсутствие влияния билирубина до 40 мг/дл, гемоглобина до 500 мг/дл и триглицеридов до 2000 мг/дл);</li> <li>- соответствие требованиям ветеринарной лабораторной диагностики;</li> <li>- должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd.</li> </ul> <p>Объем набора:</p> <p>Реагент 1: не менее 408 мл;</p> <p>Реагент 2: не менее 102 мл;</p> <p>Калибратор: не менее 6 мл.</p> <p>Общий объем набора: не менее 510 мл.</p>	упак.	15	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>

15	<p>Набор биохимических реagens для ветеринарии Общий белок кат. номер DV 788 006, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Представляет собой набор готовых к применению реagens для количественного определения общего белка в сыворотке и плазме крови животных и птиц фотометрическим методом. Назначение: ветеринарная диагностика in vitro для оценки белкового обмена и общего состояния организма. Метод: фотометрический тест в соответствии с биуретовым методом – соответствие. Состав набора: - Монореагент: раствор, содержащий NaOH не менее 180 ммоль/л, калий-натрий виннокислый не менее 31,7 ммоль/л, CuSO<sub>4</sub> не менее 6,6 ммоль/л, KI 15 не менее ммоль/л; - Калибратор: раствор, содержащий альбумин (BSA) не менее 50 г/л, NaCl не менее 0,9%, NaN<sub>3</sub> не менее 0,095%. Особые требования: - реagens должны быть готовыми к применению; - наличие калибратора; - возможность использования на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах; - высокая устойчивость к интерференциям; - соответствие требованиям ветеринарной лабораторной диагностики; - должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd. Объем набора: Реагент: не менее 612 мл.; Калибратор: не менее 6 мл. Общий объем набора: не менее 612 мл.</p>	упак.	13	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>
16	<p>Набор биохимических реagens для ветеринарии Триглицериды кат. номер DV 790 006, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Представляет собой набор готовых к применению реagens для количественного определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови животных и птиц фотометрическим методом. Назначение: ветеринарная диагностика in vitro для оценки липидного обмена. Метод: ферментативный фотометрический тест GPO-PAP – соответствие. Состав набора: - Буферно-ферментный раствор (рН не менее 6,8), содержащий 4-хлорфенол не менее 4,0 ммоль/л, 4-аминоантипирин не менее 0,2 ммоль/л, АТФ не менее 1,0 ммоль/л, глицерокиназу не менее 0,1 кЕ/л, липопротеинлипазу не менее 1,0 кЕ/л,</p>	упак.	10	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями.</p>

		<p>глицеролфосфатоксидазу не менее 0,5 кЕ/л, пероксидазу не менее 2,0 кЕ/л, азид натрия 0,095%;</p> <p>- Калибратор: раствор триглицеридов не менее 2,3 ммоль/л, азид натрия не более 0,095%.</p> <p>Особые требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- реагенты должны быть готовыми к применению; наличие калибратора;</li> <li>- возможность использования на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах;</li> <li>- устойчивость к интерференциям;</li> <li>- наличие компонентов, устраняющих липемию сыворотки;</li> <li>- должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd</li> </ul> <p>Объем набора: Реагент: не менее 612 мл.; Калибратор: не менее 6 мл. Общий объем набора: не менее 612 мл.</p>				Закупаемый товар не является медицинским изделием)
17	<p>Набор биохимических реагентов для ветеринарии Фосфор кат. номер DV 791 008, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Представляет собой набор готовых к применению реагентов для количественного определения неорганического фосфора в сыворотке крови и моче животных и птиц фотометрическим методом.</p> <p>Назначение: ветеринарная диагностика <i>in vitro</i> для оценки минерального обмена.</p> <p>Метод: фотометрический УФ тест с молибдатом аммония – соответствие.</p> <p>Состав набора:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Реагент 1: раствор, содержащий серную кислоту не менее 220 ммоль/л (показатель не требует конкретных значений);</li> <li>- Реагент 2: раствор, содержащий молибдат аммония не менее 1,5 ммоль/л (показатель не требует конкретных значений);</li> <li>- Калибратор: раствор неорганического фосфора не менее 1,61 ммоль/л, азид натрия не более 0,095%.</li> </ul> <p>Особые требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- реагенты должны быть готовыми к применению;</li> <li>- наличие калибратора;</li> <li>- возможность использования на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах;</li> <li>- устойчивость к интерференциям;</li> <li>- наличие компонентов, устраняющих липемию.</li> </ul>	упак.	5	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>

		<p>Объем набора:  Реагент 1: не менее 240 мл.;  Реагент 2: не менее 60 мл.;  Калибратор: не менее 6 мл.  Общий объем набора: не менее 300 мл.</p>				
18	<p>Набор биохимических реагентов для ветеринарии  Холестерин  кат. номер DV 792 006, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Представляет собой набор готовых к применению реагентов для количественного определения общего холестерина в сыворотке и плазме крови животных и птиц фотометрическим методом.  Назначение: ветеринарная диагностика <i>in vitro</i> для оценки липидного обмена.  Метод: ферментативный фотометрический тест CHOD-PAP – соответствие.  Состав набора:  - Реагент: буферно-ферментный раствор, (рН не менее 6,8), содержащий фенол не менее 0,3 ммоль/л, 4-аминоантипирин не менее 0,2 ммоль/л, холестериноксидазу не менее 0,1 кЕ/л, пероксидазу не менее 1,5 кЕ/л, азид натрия не более 0,095%;  - Калибратор: раствор холестерина не менее 5,2 ммоль/л, азид натрия не более 0,095%.  Особые требования:  - реагенты и калибратор должны быть готовыми к применению;  - возможность использования на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах;  - устойчивость к интерференциям;  - наличие компонентов, устраняющих влияние липемии;  - должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd.  Объем набора:  Реагент 1: не менее 621 мл.;  Калибратор: не менее 6 мл.  Общий объем набора: не менее 612 мл.</p>	упак.	10	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>
19	<p>Набор биохимических реагентов для ветеринарии  Щелочная фосфатаза  кат. номер DV 794 002, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Представляет собой набор готовых к применению реагентов для количественного определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови животных и птиц фотометрическим методом.  Назначение: ветеринарная диагностика <i>in vitro</i> для оценки ферментной активности (печень, костная ткань, желчевыводящая система).</p>	упак.	13	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных</p>

		<p>Метод: кинетический фотометрический тест в соответствии с рекомендациями DGKC – соответствие. Состав набора:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Реагент 1: буферный раствор (рН не менее 9,95), содержащий диэтаноламин не менее 1,0 моль/л (показатель не требует конкретных значений);</li> <li>- Реагент 2: буферно-субстратный раствор (рН не менее 9,0), содержащий п-нитрофенилфосфат не менее 20,0 ммоль/л (показатель не требует конкретных значений), азид натрия не более 0,095%.</li> </ul> <p>Особые требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- реагенты должны быть готовыми к применению;</li> <li>- возможность использования на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах;</li> <li>- устойчивость к интерференциям;</li> <li>- допускается использование мультикалибратора;</li> <li>- наличие стандартных контрольных материалов;</li> <li>- Должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № И10124000338 - Биохимический анализатор, одноканальный ИВД, лабораторный, автоматический iMagic-S7. "Shenzhen iCubio Biomedical Technology Co., Ltd.</li> </ul> <p>Объем набора:          Реагент 1: не менее 408 мл.;          Реагент 2: не менее 102 мл.;          Общий объем набора: не менее 510 мл.</p>				<p>в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями.          Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>
20	<p>Моющий раствор щелочной для биохимических анализаторов, кат. номер MR 1 2.0 DVT, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Должен представлять собой щелочной моющий раствор для промывки дозирующей системы и реакционных кювет автоматических биохимических анализаторов, применяемых в ветеринарных лабораториях.</p> <p>Назначение и область применения: очистка внутренних гидравлических контуров, дозирующей системы и реакционных кювет биохимических анализаторов.</p> <p>Особые требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- раствор должен быть совместим с автоматическими биохимическими анализаторами ветеринарного назначения;</li> <li>- раствор должен обеспечивать промывку дозирующей системы и реакционных кювет.</li> </ul> <p>Внешний вид: однородная прозрачная жидкость без хлопьев - соответствие.</p> <p>Фасовка: не менее 2,0 л.</p>	упак.	6	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями.          Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>

21	<p>Лизирующий реагент для гематологических анализаторов, кат. номер RGV 3001, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Должен представлять собой жидкий лизирующий реагент для использования в автоматических гематологических анализаторах.</p> <p>Назначение и область применения: используется при проведении клинических анализов крови животных для лизирования эритроцитов и подготовки образца к подсчету форменных элементов.</p> <p>Принцип действия: - должен обеспечивать разрушение (лизис) эритроцитов и перевод гемоглобина в стабильный измеряемый комплекс;</p> <p>- должен вызывать дифференцированное изменение размеров различных форм лейкоцитов, что обеспечивает их разделение на 3 субпопуляции (3-diff).</p> <p>Совместимость: должен быть совместим с автоматическими гематологическими анализаторами ветеринарного назначения с дифференциацией лейкоцитов на 3 субпопуляции.</p> <p>Тип реагента: лизирующий (гемолизирующий) - соответствие.</p> <p>Особые требования:</p> <p>- реагент должен обеспечивать полный и стабильный лизис эритроцитов без разрушения лейкоцитарных субпопуляций;</p> <p>- должен обеспечивать корректную дифференциацию лейкоцитов;</p> <p>- не должен вызывать повреждение элементов гидравлической системы анализатора;</p> <p>- должен обеспечивать воспроизводимость результатов.</p> <p>Внешний вид: однородная прозрачная жидкость без осадка и примесей - соответствие.</p> <p>Фасовка: не менее 1 л.</p>	упак.	4	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>
22	<p>Моющий раствор гипохлоритный для гематологических анализаторов, кат. номер MRg 3 0.1 DVT, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Должен представлять собой жидкий гипохлоритный моющий раствор для промывки системы гематологических анализаторов.</p> <p>Назначение и область применения: используется в ветеринарных лабораториях для очистки промывочных емкостей, дозирующих систем и сливных трубок гематологических анализаторов; предотвращает рост бактерий и удаляет остатки реагентов и биологических проб.</p> <p>Принцип действия:</p> <p>- окислительное и дезинфицирующее действие;</p> <p>- разрушение органических загрязнений и подавление роста микроорганизмов.</p> <p>Состав: раствор на основе гипохлорита натрия в водной среде с добавлением стабилизирующих компонентов - соответствие.</p>	упак.	14	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>

		<p>Тип реагента: моющий, дезинфицирующий - соответствие.</p> <p>Особые требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- раствор должен обеспечивать эффективное удаление органических загрязнений и биологических остатков;</li> <li>- должен обладать антимикробной активностью;</li> <li>- не должен вызывать повреждение элементов гидравлической системы анализатора при штатном применении;</li> <li>- должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № 10124000390 - Анализатор автоматический гематологический с функцией 3-diff, URIT-3020, Medical Electronic Co., Ltd</li> </ul> <p>Внешний вид: однородная прозрачная жидкость без осадка и примесей - соответствие.</p> <p>Фасовка: не менее 0,1 л.</p>				
23	<p>Промывающий реагент (детергент) для гематологических анализаторов, кат. номер RGV 2005, АО Диакон-ДС или эквивалент</p>	<p>Должен представлять собой жидкий промывающий реагент (детергент) для очистки гидравлической системы гематологических анализаторов.</p> <p>Назначение и область применения: используется при выполнении клинических анализов крови животных для обеспечения корректной работы анализатора; предназначен для очистки гидравлической системы, апертур и счетных камер от белковых и других загрязнений.</p> <p>Принцип действия: удаление органических и белковых загрязнений с внутренних поверхностей системы анализатора.</p> <p>Тип реагента: моющий (детергент) - соответствие.</p> <p>Особые требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- реагент должен обеспечивать эффективное удаление белковых загрязнений, предотвращать засорение апертур и обеспечивать стабильную работу анализатора;</li> <li>- не должен вызывать повреждение элементов гидравлической системы;</li> <li>- должен обеспечивать воспроизводимость результатов измерений;</li> <li>- должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № 10124000390 - Анализатор автоматический гематологический с функцией 3-diff, URIT-3020, Medical Electronic Co., Ltd.</li> </ul> <p>Внешний вид: однородная прозрачная жидкость без осадка и видимых примесей - соответствие.</p> <p>Фасовка: не менее 20 л.</p>	упак.	6	20.59.52:199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>

24	Изотонический реагент (дилюент) для гематологических анализаторов, кат. номер RGV 1005, АО Диакоп-ДС или эквивалент	<p>Должен представлять собой изотонический буферный раствор для использования в автоматических гематологических анализаторах.</p> <p>Назначение и область применения: используется при выполнении клинических анализов крови животных для предварительного разведения образцов перед подсчетом форменных элементов.</p> <p>Функциональные характеристики: поддержание стабильного осмотического давления, обеспечивающего сохранность клеток крови; создание электропроводящей среды для импедансного измерения форменных элементов; предотвращение образования фибриновых сгустков и агрегации тромбоцитов.</p> <p>Состав: водный буферный раствор неорганических солей с добавлением стабилизирующих компонентов, обеспечивающих постоянство физико-химических параметров - соответствие.</p> <p>Особые требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- реагент должен обеспечивать стабильность клеточных элементов крови в течение всего измерительного цикла;</li> <li>- не должен вызывать гемолиз или деформацию клеток; - должен обеспечивать воспроизводимость результатов анализа;</li> <li>- должен быть совместим с оборудованием Заказчика инв. № 10124000390 - Анализатор автоматический гематологический с функцией 3-diff, URIT-3020, Medical Electronic Co., Ltd</li> </ul> <p>Внешний вид: однородная прозрачная жидкость без осадка и примесей - соответствие.</p> <p>Фасовка: не менее 10 л.</p>	упак.	6	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>
25	Калибратор URIT UCA-50VET для анализатора осадка мочи, КОД:V-9270, кат. номер 0У-00001482, URIT или эквивалент	<p>Реагент предназначен для калибровки анализатора мочи US-500 Vet</p> <p>Аттестованные анализы: Эритроциты (RBC), Лейкоциты (WBC), Удельная электропроводность (COND), Осмоляльность (OS) – соответствие.</p> <p>Стабильность: после вскрытия реагент должен быть стабилен не мене 30 дней.</p> <p>Объем: не менее 32 мл.</p> <p>Фасовка: не менее 4 флаконов в упаковке.</p>	упак.	6	20.59.52.199	<p>Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)</p>

26	Детергент URIT UDE-50 VET, КОД:V-9265, кат. номер 0У-00001476, URIT или эквивалент	Реагент предназначен для использования с анализатором мочи US-500 Vet для промывки проточной системы, счетной камеры и иглы пробозаборника. Состав набора: - Детергент 1 - Детергент 2 Объем набора: - Детергент 1: не менее 1,6 л.; - Детергент 2: не более 30 мл.	упак.	11	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)
27	Контрольный материал URIT UQC-50Vet для анализатора мочи, уровень 0, КОД:V-9268, кат. номер 0У-00001478, URIT или эквивалент	Реагент предназначен для использования с анализатором мочи US-500 Vet для проверки работы анализатора и реагентных полосок для анализа мочи Уровень - отрицательный; Стабильность: после вскрытия реагент должен быть стабилен не мене 30 дней. Объем: не менее 32 мл. Фасовка: не менее 4 флаконов в упаковке.	упак.	11	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)
28	Контрольный материал URIT UQC-50Vet для анализатора мочи, уровень 1, КОД:V-9266, кат. номер 0У-00001479, URIT или эквивалент	Реагент предназначен для использования с анализатором мочи US-500 Vet для проверки работы анализатора и реагентных полосок для анализа мочи Уровень - низкий; Стабильность: после вскрытия реагент должен быть стабилен не мене 30 дней. Объем: не менее 32 мл. Фасовка: не менее 4 флаконов в упаковке	упак.	11	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)

29	Контрольный материал URIT UQC-50Vet для анализатора мочи, уровень 2, КОД:V- 9269 кат. номер 0У-00001480, URIT или эквивалент	Реагент предназначен для использования с анализатором мочи US-500 Vet для проверки работы анализатора и реагентных полосок для анализа мочи. Уровень - средний; Стабильность: после вскрытия реагент должен быть стабилен не мене 30 дней. Объем: не менее 32 мл. Фасовка: не менее 4 флаконов в упаковке	упак.	11	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)
30	Контрольный материал URIT UQC-50Vet для анализатора мочи, уровень 3, КОД:V-9267 кат. номер 0У-00001481, URIT или эквивалент	Реагент предназначен для использования с анализатором мочи US-500 Vet для проверки работы анализатора и реагентных полосок для анализа мочи Уровень - средний; Стабильность: после вскрытия реагент должен быть стабилен не мене 30 дней. Объем: не менее 32 мл. Фасовка: не менее 4 флаконов в упаковке	упак.	11	20.59.52.199	Не установлено (пункт 368 приложения № 2 - согласно подпункту "п" пункта 4 Постановления № 1875 предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 ограничение закупок товаров, указанных в позициях 362 - 432 приложения № 2 к Постановлению № 1875, применяется при осуществлении закупок товаров, являющихся медицинскими изделиями. Закупаемый товар не является медицинским изделием)

**Основные условия исполнения договора:**

*Поставка Товара включает в себя:*

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

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

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

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

*Срок поставки Товара:* Поставка Товара должна осуществляться по заявкам Заказчика в течение \_\_\_\_\_ (указать срок поставки) календарных дней со дня получения Поставщиком от Заказчика заявки на поставку Товара.

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

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

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

#### **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 предоставляется).

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

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

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

Коммерческое предложение должно предоставляться по форме Таблицы № 2.

Таблица № 2

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)*	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг) (могут быть представлены в виде приложения, предоставляются в случае отличия от характеристик, установленных Заказчиком и(или) в случае, если предложен эквивалентный товар)	Ед. изм.	Кол-во	Цена за ед. изм. (с указанием валюты, ставки НДС)	Итоговая стоимость (с указанием валюты, ставки НДС)	Наименование страны происхождения Товара в соответствии с Общероссийским классификатором стран мира (ОКСМ) <sup>2</sup>	Номер реестровой записи и информация из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****	Срок поставки Товара/выполнения Работ/оказания Услуг
1	Мочевые реагентные тест-полоски		упак.	10				не требуется	
2	Ветеринарный Гемконтроль 5D, кат номер V5-4-040, МБС-Технология или эквивалент		упак.	12				не требуется	
3	Набор реагентов для ветеринарии		упак.	5				не требуется	

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

	Билирубин прямой, кат номер EGS031G, BSBE или эквивалент							
4	Набор реагентов для ветеринарии Аланинаминотрансфераза кат. номер EGS001G, BSBE или эквивалент		упак.	5				<i>не требуется</i>
5	Набор реагентов для ветеринарии Альбумин, кат. номер DV 773 006, АО Диакон-ДС или эквивалент		упак.	12				<i>не требуется</i>
6	Набор реагентов для ветеринарии Аспаргатаминотрансфераза, кат. номер DV 774 002, АО Диакон-ДС или эквивалент		упак.	10				<i>не требуется</i>
7	Набор реагентов для ветеринарии Билирубин общий, кат номер EGS021G, BSBE или эквивалент		упак.	5				<i>не требуется</i>
8	Набор биохимических реагентов Аланинаминотрансфераза, кат. номер DV 772 002, АО Диакон-ДС или эквивалент		упак.	8				<i>не требуется</i>
9	Набор биохимических реагентов Билирубин общий, кат. номер: DV 775 002, АО Диакон-ДС или эквивалент		упак.	5				<i>не требуется</i>
10	Набор биохимических реагентов Билирубин прямой,		упак.	5				<i>не требуется</i>

	кат. номер: DV 776 002, АО Диакон-ДС или эквивалент							
11	Набор биохимических реагентов для ветеринарии Глюкоза кат. номер DV 778 006, АО Диакон-ДС или эквивалент	упак.	10				<i>не требуется</i>	
12	Набор биохимических реагентов для ветеринарии Креатинин кат. номер DV 781 004, АО Диакон-ДС или эквивалент	упак.	13				<i>не требуется</i>	
13	Набор биохимических реагентов для ветеринарии Лактатдегидрогеназа кат. номер DV 783 002, АО Диакон-ДС или эквивалент	упак.	8				<i>не требуется</i>	
14	Набор биохимических реагентов для ветеринарии Мочевина кат. номер DV 787 004, АО Диакон-ДС или эквивалент	упак.	15				<i>не требуется</i>	
15	Набор биохимических реагентов для ветеринарии Общий белок кат. номер DV 788 006, АО Диакон-ДС или эквивалент	упак.	13				<i>не требуется</i>	
16	Набор биохимических реагентов для ветеринарии Триглицериды кат. номер DV 790 006, АО Диакон-ДС или эквивалент	упак.	10				<i>не требуется</i>	
17	Набор биохимических реагентов для ветеринарии Фосфор кат. номер DV 791 008, АО Диакон-ДС или эквивалент	упак.	5				<i>не требуется</i>	

18	Набор биохимических реагентов для ветеринарии Холестерин кат. номер DV 792 006, АО Диакон-ДС или эквивалент		упак.	10				<i>не требуется</i>	
19	Набор биохимических реагентов для ветеринарии Щелочная фосфатаза кат. номер DV 794 002, АО Диакон-ДС или эквивалент		упак.	13				<i>не требуется</i>	
20	Моющий раствор щелочной для биохимических анализаторов, кат. номер MR 1 2.0 DVT, АО Диакон-ДС или эквивалент		упак.	6				<i>не требуется</i>	
21	Лизирующий реагент для гематологических анализаторов, кат. номер RGV 3001, АО Диакон-ДС или эквивалент		упак.	4				<i>не требуется</i>	
22	Моющий раствор гипохлоритный для гематологических анализаторов, кат. номер MRg 3 0.1 DVT, АО Диакон-ДС или эквивалент		упак.	14				<i>не требуется</i>	
23	Промывающий реагент (детергент) для гематологических анализаторов, кат. номер RGV 2005, АО Диакон-ДС или эквивалент		упак.	6				<i>не требуется</i>	
24	Изотонический реагент (дилюент) для		упак.	6				<i>не требуется</i>	

	гематологических анализаторов, кат. номер RGV 1005, АО Диакон-ДС или эквивалент							
25	Калибратор URIT USA-50VET для анализатора осадка мочи, КОД:V-9270, кат. номер 0У-00001482, URIT или эквивалент	упак.	6				не требуется	
26	Детергент URIT UDE-50 VET, КОД:V-9265, кат. номер 0У-00001476, URIT или эквивалент	упак.	11				не требуется	
27	Контрольный материал URIT UQC-50Vet для анализатора мочи, уровень 0, КОД:V-9268 кат. номер 0У-00001478, URIT или эквивалент	упак.	11				не требуется	
28	Контрольный материал URIT UQC-50Vet для анализатора мочи, уровень 1, КОД:V-9266 кат. номер 0У-00001479, URIT или эквивалент	упак.	11				не требуется	
29	Контрольный материал URIT UQC-50Vet для анализатора мочи, уровень 2, КОД:V- 9269 кат. номер 0У-00001480, URIT или эквивалент	упак.	11				не требуется	
30	Контрольный материал URIT UQC-50Vet для анализатора мочи, уровень 3, КОД:V-9267 кат. номер 0У-00001481, URIT или эквивалент	упак.	11				не требуется	
<b>Итого с учетом НДС _%</b>							-	-

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

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

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

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

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


Ответы должны быть поданы с 10 сентября 2026 года по 15 сентября 2026 года включительно по адресу: umto@chumakovs.su.

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

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

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

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

  
А.Ю. Афонин

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

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

а) заключать договор на поставку такого товара;

б) при исполнении договора осуществлять замену такого товара на происходящий из иностранного государства товар, в отношении которого установлен данный запрет.

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

а) заключать договор на поставку товара, происходящего из иностранного государства, если подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам её рассмотрения соответствующей требованиям Положения о закупке и содержащая предложение о поставке товара российского происхождения;

б) при исполнении договора осуществлять замену товара на происходящий из иностранного государства товар, в отношении которого установлено данное ограничение, если договор предусматривает поставку товара российского происхождения.

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

а) при рассмотрении, оценке, сопоставлении заявок на участие в закупке, Заказчик осуществляет снижение на пятнадцать процентов ценового предложения, поданного в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ и Положением о закупке участником закупки, предлагающим к поставке товар только российского происхождения, либо увеличение на пятнадцать процентов ценового предложения этого участника закупки в случае подачи им предложения о размере платы, подлежащей внесению за заключение договора;

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

в) при исполнении договора допускается замена товара исключительно на товар российского происхождения, если договор предусматривает поставку товара российского происхождения.

## **2. При осуществлении закупки работы, услуги:**

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

- а) заключение договора на выполнение такой работы, оказание такой услуги с подрядчиком (исполнителем), являющимся иностранным лицом;
- б) перемена подрядчика (исполнителя) (в случае, если эта перемена допускается гражданским законодательством), с которым заключен указанный договор, на иностранное лицо, которое зарегистрировано на территории иностранного государства, в отношении которого установлен данный запрет.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

*для подтверждения происхождения из Российской Федерации товаров, указанных в позиции 139 приложения N 1 к Постановлению № 1875, позициях 273, 276, 297 - 299, 304 - 306, 309 - 312, 314, 316, 318, 320, 334, 354 и 382 приложения N 2 к Постановлению № 1875, позициях 79 - 81, 83 - 87, 105, 272, 275 приложения N 3 к Постановлению № 1875 и реестровые записи в реестре российской промышленной продукции в отношении которых сформированы по 10 октября 2023 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых услуг), извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены по 31 декабря 2026 г. включительно;*

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

*для подтверждения происхождения из Российской Федерации товаров, указанных в позициях 16, 17, 140, 141 и 144 приложения N 1 к Постановлению № 1875, позициях 2, 172 - 179, 189, 362 - 364, 366 - 378, 383 - 388, 390 - 415, 429 - 433 приложения N 2 к Постановлению № 1875, позиции 271 приложения N 3 к Постановлению № 1875 и реестровые записи в реестре российской промышленной продукции в отношении которых сформированы по 30 июня 2026 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых услуг), извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены по 30 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 союза радиоэлектронной продукцией первого уровня или радиоэлектронной продукцией второго уровня);

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

в) для подтверждения осуществления всех стадий производства (в том числе синтеза молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) лекарственного препарата на территориях государств - членов Евразийского экономического союза в целях подпунктов «у» и «ф» пункта 4 Постановления № 1875 в дополнение к информации и документам, предусмотренным Постановлением № 1875, - документ, содержащий сведения о стадиях технологического процесса производства лекарственного средства для медицинского применения, осуществляемых на территории Евразийского экономического союза (в том числе о стадиях производства молекулы действующего вещества фармацевтической субстанции), выданный Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в установленном им порядке;

г) для подтверждения происхождения программ для электронных вычислительных машин и (или) баз данных (далее - программное обеспечение), указанных в позиции 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, из Российской Федерации - порядковый номер реестровой записи из единого реестра российских программ для электронных вычислительных машин и баз данных (далее - реестр российского программного обеспечения);

д) для подтверждения происхождения программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения 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 российского программного обеспечения, содержащей информацию о соответствии программного обеспечения 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 больничной механической, соответствующей коду 120210 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации (далее - номенклатурная классификация), кровати больничной стандартной с электроприводом, соответствующей коду 136210 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, стеллажа для палаты пациента, соответствующего коду 156900 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, шкафа вытяжного, соответствующего коду 181470 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, ширмы прикроватной, соответствующей коду 184200 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, стеллажа общего назначения, соответствующего коду 260470 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, ширмы прикроватной, соответствующего коду 271740 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, шкафа для сушки и хранения эндоскопов, соответствующего коду 362 - 378, 383 - 388, 390 - 399 и 433 приложения N 2 к Постановлению № 1875, документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, наряду с информацией, предусмотренной подпунктами "а" и "б" пункта 3 Постановления № 1875, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского

экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г. (далее - Правила определения страны происхождения товаров), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров;

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

л) для подтверждения происхождения товаров, указанных в позициях 400 - 415 и 429 - 432 приложения N 2 к Постановлению № 1875 из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, являются информация и документы, в совокупности:

сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров;

акт экспертизы Торгово-промышленной палаты Российской Федерации или аналогичный документ, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза, содержащий информацию о рассчитанной в соответствии с подпунктом «в» пункта 2.4 Правил определения страны происхождения товаров доле стоимости используемых для производства одной единицы медицинского изделия иностранных материалов (сырья) в цене конечной продукции, величина которой не превышает предельные значения согласно приложению № 4;

реквизиты (дата и номер) документа, подтверждающего соответствие производства медицинских изделий требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования».

#### **4. Установить, что:**

а) положения Постановления № 1875, касающиеся товара российского происхождения, работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой российским гражданином, российским юридическим лицом, применяются также в отношении товара, происходящего из государства - члена Евразийского экономического союза, работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой иностранным лицом, зарегистрированным на территории государства - члена Евразийского экономического союза;

б) если объект закупки (предмет закупки) включает хотя бы один товар, не указанный в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, в отношении заявки, содержащей предложение о поставке товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг) только российского происхождения, применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество при условии, что:

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

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

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

*Примечание. Подпункт «у» применяется также в отношении лекарственных препаратов, включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. N 1141-р, при осуществлении закупок товара, указанного в позиции 433 приложения N 2 к Постановлению № 1875, извещение об осуществлении которой размещено в единой информационной системе и приглашение принять участие в которой направлено либо контракт (договор) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которой заключен по 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, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. № 1141-р, в отношении заявки, содержащей предложение о поставке таких лекарственных препаратов только российского происхождения, помимо предусмотренного пунктом 1 Постановления № 1875 ограничения, также применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество, при котором для цели такого преимущества заявка на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке такого лекарственного препарата, происходящего из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, но не все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если на участие в такой закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам ее рассмотрения соответствующей установленным в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ соответственно требованиям и содержащая предложение о поставке лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза;

*Примечание: Подпункт «ф» вступает в силу с 01.07.2026. 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 приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены с 1 сентября 2-го года после года включения лекарственного препарата, являющегося объектом закупки (предметом закупки), в указанный перечень.*

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

х) при осуществлении в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупки программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, заявка на участие в закупке, в которой содержится предложение программного обеспечения, реестровая запись о котором в реестре российского программного обеспечения или реестре евразийского программного обеспечения не содержит информацию о соответствии предлагаемого программного обеспечения 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 установленным в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ соответственно требованиям и содержащая предложение о программном обеспечении, реестровая запись о котором в реестре российского программного обеспечения или реестре евразийского программного обеспечения содержит информацию о соответствии предлагаемого программного обеспечения 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 запроса ofert** для определения и обоснования НМЦ, либо цены единицы товара, работы, услуги Заказчик вправе использовать метод ЗО (запрет, ограничение). При применении данного метода Заказчик с целью получения информации о ценах и обоснования НМЦ, либо цены единицы товара, работы, услуги, применяет пункты 4 - 6, 8 - 13 раздела 3 главы II ПоЗ, с учетом следующих особенностей, обусловленных постановлением Правительства РФ от 23.12.2024 № 1875 «О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Постановление № 1875):

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

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

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

Коэффициент вариации цены определяется по следующей формуле:

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

где:

V - коэффициент вариации;

$$\sigma = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (y_i - \langle y \rangle)^2}{n - 1}} \quad \text{- среднее квадратичное отклонение;}$$

$y_i$  - цена единицы товара, работы, услуги, указанная в источнике с номером  $i$ ;

$\langle y \rangle$  - средняя арифметическая величина цены единицы товара, работы, услуги;

n - количество значений, используемых в расчете.

Информация и документы, подтверждающие страну происхождения товара, рассматриваются в соответствии с Постановлением № 1875.

**5.2. в случае принятия Заказчиком решения о проведении закупки у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя):**

При осуществлении закупки у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя) для определения и обоснования цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), либо цены единицы товара, работы, услуги, Заказчик вправе использовать метод ЗОП (запрет, ограничение, преимущество). При применении данного метода Заказчик с целью получения информации о ценах и обоснования цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), либо цены единицы товара, работы, услуги применяет пункты 4,6 – 13 раздела 3 главы II ПоЗ, с учетом следующих особенностей, обусловленных Постановлением № 1875:

- 1) товар, происходящий из государства – члена Евразийского экономического союза приравнивается к товару российского происхождения.
- 2) в случае установления запрета закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами коммерческие предложения, содержащие предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, на выполнение работы, оказание услуги с подрядчиком (исполнителем), являющимся иностранным лицом при рассмотрении отклоняются.
- 3) в случае установления ограничения закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, при рассмотрении отклоняются коммерческие предложения, содержащие предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если также поданы коммерческие предложения, соответствующие установленным Заказчиком требованиям и содержащие в отношении такого товара предложение о поставке товара российского происхождения.
- 4) в случае установления преимущества в отношении товаров российского происхождения:
  - а) при рассмотрении, оценке, сопоставлении заявок (коммерческих предложений) на участие в закупке осуществляется снижение на пятнадцать процентов ценового предложения, поданного участником закупки, предлагающим к поставке товар только российского происхождения;
  - б) в случае заключения договора с участником закупки, указанным в подпункте «а» настоящего пункта, договор заключается без учета снижения ценового предложения, осуществленного в соответствии с подпунктом «а» настоящего пункта.
- 5) в случае включения в один предмет закупки товаров, как указанных в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, так и не указанных в таких приложениях, рассмотрение заявок (коммерческих предложений) осуществляется в соответствии с подпунктом «а» и/или «б», указанными ниже:

а) если предмет закупки включает хотя бы один товар, не указанный в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, в отношении заявки (коммерческого предложения), содержащей предложение о поставке товаров только российского происхождения, применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество при условии, что:

в числе заявок на участие в закупке (коммерческих предложений), которые рассматриваются, оцениваются, сопоставляются, имеется заявка на участие в закупке (коммерческое предложение), которая не отклонена и содержит предложение о поставке хотя бы одного товара, происходящего из иностранного государства;

б) если предмет закупки включает товары, как указанные в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, так и не указанные в таких приложениях:

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

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

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

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

6) Оценка и рассмотрение заявок (коммерческих предложений) также осуществляется с учетом пункта 4 Постановления № 1875.

7) Информация и документы, подтверждающие страну происхождения товара, рассматриваются в соответствии с Постановлением № 1875.