

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))

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

Адрес юридического лица: Улица Кржижановского, дом 29,
корпус 5, этаж 3, помещение 1, комната № 6, в.тер.г. мунципальный
округ Котловка, город Москва, 117218

Почтовый адрес: посёлок Института Полиомиелита, дом 8, корпус 1,
в.тер.г. мунципальный округ Филлимонковский,
город Москва, 108819

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

 № 24/8

Запрос о предоставлении коммерческих предложений

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита) планирует проведение закупки реагентов для научных исследований (далее – Товар) в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» и Положением о закупке Федерального государственного автономного научно-учреждения «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), утвержденным 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 20.12.2024 № 6, Протоколом от 28.03.2025 № 2, Протоколом от 26.06.2025 № 3 (далее – Положение о закупке).
Предполагаемые сроки проведения закупки: июнь - август 2026 года.

2	<p>Моноклональные мышинные антитела к гистициновой метке, конъюгированные</p>			<p>шт. 4</p> <p>20.59.52.194</p> <p>Установлено определение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>
	<p>Разведение для иммунофлуоресценции и иммуноцитохимии в диапазоне: не шире 1:100 - 1:1000. Состав буфера хранения: фосфатно-солевой буфер, азид натрия 0,09%, глицерин 50%, pH 7,3. Внешний вид: жидкость. Фасовка: не менее 100 мкл.</p> <p>Представляют собой очищенные моноклональные мышинные иммуноглобулины класса IgG1 к гистициновой метке, конъюгированные с пероксидазой хрена (НRP), для иммунологического выявления рекомбинантных белков и пептидов, содержащих гексагистициновый мотив. Количество антиген: не менее 0,1 мг. Концентрация иммуноглобулина G: не менее 1,0 мг/мл. Клон: AD1.1.10. Изотип: IgG1. Хозяин: мышь. Тип продукта: моноклональные антитела. Целевой объект распознавания: синтетический пептид, содержащий гистициновую метку. Формат: конъюгат с пероксидазой хрена. Специфичность: антитела должны распознавать белки и пептиды, содержащие мотив H-N-N-N-N. Иммуноген: транскрипционный фактор RAХ6, связанный с гистициновой меткой. Получение: очищенные иммуноглобулины G, полученные аффинной хроматографией на белке G из супернатанта культуры клеток. Буферный раствор: фосфатно-солевой буфер. Консервант тиомерсал: не менее 0,01%. Стабилизатор: стабилизатор конъюгата с пероксидазой хрена. Партнёры слияния при получении гибридомы: клетки селезёнки иммунизированных мышей линии Валь/с, слитые с клетками мышинной миеломной линии NS1. Область применения: иммуноферментный анализ, вестерн-блоттинг. Рабочее разведение для иммуноферментного анализа в диапазоне: не шире 1:20 - 1:1000. Рабочее разведение для вестерн-блоттинга в диапазоне: не шире 1:1000 - 1:5000. Меткой, при вестерн-блоттинге бактериальных экстрактов не должен перекрёстно реагировать с эндотенными бактериальными продуктами; допускается возможная перекрёстная реактивность с экстрактами клеток насекомых и млекопитающих. Назначение и область применения: выявление и анализ рекомбинантных белков с гистициновой меткой в молекулярно-биологических и биохимических исследованиях. Фасовка: не менее 100 мкл.</p>			

3	<p>Химерные антитела IgG1 человека к N-концевому домену S-белка SARS-CoV-2</p>	<p>Представляет собой препарат нейтритализующих химерных моноклональных антител к N-концевому домену S-белка SARS-CoV-2. Молекула антитела должна включать константные домены иммуноглобулина G1 человека и вариабельные области мышиного происхождения, обеспечивающие специфическое распознавание антигенной мишени. Клон: AM121.</p> <p>Изотип: IgG1 человека, капса.</p> <p>Специфичность: N-концевой домен S-белка SARS-CoV-2.</p> <p>Чистота (по данным электрофореза в полиакриламидном геле с додецилсульфатом натрия): не менее 95%.</p> <p>Буферный состав: фосфатно-солевой буфер.</p> <p>Применение: иммуноферментный анализ, исследования нейтритализующей активности антител.</p> <p>Антитело должно связывать иммобилизованный N-концевой домен белка S1 SARS-CoV-2 с Fc-меткой овцы и тристибиновой меткой при объеме внесения на лунку (при методе контроля связывания: иммуноферментный анализ с регистрацией оптической плотности при 450 нм).</p> <p>Внешний вид: жидкость.</p> <p>Фасовка: не менее 100 мкл.</p>	шт.	4	20.59.52.194	<p>Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>
4	<p>Мышиные моноклональные антитела к белку NS1 вируса жёлтой лихорадки</p>	<p>Представляет собой очищенные мышиные моноклональные антитела к белку NS1 вируса жёлтой лихорадки в форме раствора.</p> <p>Биологический источник: мышь.</p> <p>Клональность: моноклональные антитела.</p> <p>Изотип: IgG2a.</p> <p>Форма антител: очищенные антитела.</p> <p>Конъюгация: отсутствует.</p> <p>Видовая реактивность: все виды.</p> <p>Иммуноген: очищенный вирус жёлтой лихорадки.</p> <p>Применение: иммуноферментный анализ, иммунофлуоресценция, иммунодиффузия, лагеральный проточный анализ.</p> <p>Назначение: выявление белка NS1 вируса жёлтой лихорадки.</p> <p>Специфичность: белок NS1 вируса жёлтой лихорадки; реактивность с другими flavivirusами отсутствует.</p> <p>Буферный состав: 0,015 моль/л фосфат калия, pH 7,2, 0,85% хлорид натрия, 0,05% азид натрия.</p> <p>Внешний вид: раствор очищенных антител.</p> <p>Фасовка: не менее 1 мл.</p>	шт.	1	20.59.52.194	<p>Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>
5	<p>Конъюгат белка А с пероксидазой хрена</p>	<p>Представляет собой конъюгат внеклеточного белка A StarPlusococcus aureus с пероксидазой хрена типа VI.</p> <p>Форма: лиофилизированный порошок.</p>	шт.	4	20.59.52.194	<p>Установлено ограничение на</p>

	<p>Конъюгация: пероксидазный конъюгат.</p> <p>Белок А: полипептид клеточной стенки <i>Staphylococcus aureus</i> с молекулярной массой 56 кДа, содержащий пять доменов связывания с тяжёлыми цепями иммуноглобулинов в области Fc или Fab-фрагмента.</p> <p>Рабочее разведение для прямого иммуноферментного анализа с человеческим IgG: не менее 1:80 000.</p> <p>Применение: прямой иммуноферментный анализ, иммуноблоттинг с хромогенной хемилюминисцентной детекцией, иммуногистохимия.</p> <p>Связывание: связывает IgG большинства млекопитающих, за исключением крысы, козы и овцы.</p> <p>Приготовление исходного раствора в фосфатно-солевом буфере и другом нейтральном буфере: не более 1 мг/мл.</p> <p>Стабильность раствора:</p> <ul style="list-style-type: none"> - при температуре 2 - 8 °С: не менее 1 недели; - для длительного хранения: замораживание аликвотами при - 20 °С. <p>Внешний вид: лиофилизированный порошок, содержащий питательный буферный солевой компонент.</p> <p>Фасовка: Не менее 1 мг.</p>				<p>Основания пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>
<p>6</p> <p>Рекомбинантный гликопротеин G вируса бешенства, штамм CVS-11, с полигистидиновой меткой</p>	<p>Представляет собой рекомбинантный тримерный гликопротеин G вируса бешенства (Rabies <i>Yusavilvus</i>) штамм CVS-11 с С-концевой полигистидиновой меткой (His Tag), полученный в клетках насекомых с использованием бакталовирусной системы экспрессии. Белок должен содержать аминокислотную последовательность Lys20-Lys458 в соответствии с Accession № AD129911.1. Предсказанный N-конец: Lys20. Белок должен быть сконструирован в тримерной форме, имитирующей нативную конформацию вирусного гликопротеина. В состав конструкции должны входить мутации, направленные на повышение стабильности белка и оптимизацию уровня экспрессии.</p> <p>Молекулярная масса расчётная: 53,6 кДа.</p> <p>Молекулярная масса по данным SEC-MALS в диапазоне: не шире 165 - 230 кДа.</p> <p>Электрофоретическая подвижность в SDS-PAGE в восстанавливающих условиях вследствие гликозилирования в диапазоне: не шире 60 - 65 кДа.</p> <p>Чистота (SDS-PAGE): не менее 95%.</p> <p>Чистота по данным SEC-MALS: не менее 85%.</p> <p>Эндотоксин по методу LAL или rFC: не более 1,0 EU/мкг.</p> <p>Белок должен обладать биологической активностью и связываться с моноклональными антителами к гликопротеину G вируса бешенства.</p> <p>При проведении ELISA иммобилизованный белок в концентрации 1 мкг/мл должен обеспечивать линейный диапазон связывания с мышиными антителами к гликопротеину G в диапазоне: не шире 0,1-2 нг/мл.</p>	упак.	2	20.59.52.194	<p>Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>

	<p>Константа аффинности при анализе методом поверхностного плазмонного резонанса (SPR, Biacore 8K) с моноклональными антителами человека к гликопротеину G должна составлять: не менее 1,25 нМ. Метод очистки: аффинная хроматография по His Tag. Белок должен быть профильтрован через стерилизующий фильтр с диаметром пор: не менее 0,22 мкм. Состав буфера лиофилизации: 0,1 М цитрат натрия, pH 5,5, трегалоза в качестве стабилизатора. Форма выпуска: лиофилизированный препарат. Рекомбинантный гликопротеин G вируса бешенства должен быть пригоден для иммунологических исследований, разработки вакцин, исследований нейтрализующих антител, скрининга противовирусных препаратов, функциональных исследований вирусного проникновения, анализа белок-белковых взаимодействий и серологических методов. Гликопротеин G должен обеспечивать взаимодействие вируса с клеточной мембраной и являться основной мишенью вируснейтрализующих антител. Вирус бешенства должен представлять собой одноцепочечный РНК-вирус отрицательной полярности, кодирующий структурные белки N, P, M, G и L. Фасовка одной шт.: не менее 250 мкг. В одной упаковке: не менее 4 шт.</p>			
7	<p>Руксолингина фосфат</p> <p>Чистота: не менее 99,84%. Молекулярная масса: 404,36 г/моль. Биологическая активность: ингибитор JAK1, JAK2. IC50: - JAK1: не более 3,3 нмоль/л; - JAK2: не более 2,8 нмоль/л; - ТуК2: не более 19 нмоль/л; - JAK3 не более 428 нмоль/л. Селективность в отношении JAK1, JAK2 по сравнению с JAK3: не менее 130-кратная. Растворимость: - в диметилсульфоксиде: не менее 250 мг/мл; - в воде: не менее 8 мг/мл. Фасовка: не менее 500 мг.</p>	шт.	4	<p>20.59.52. 194</p> <p>Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>
8	<p>Высокочастотная корректирующая ДНК-полимераза с Hot Start модификацией для ПЦР</p> <p>Представляет собой высокочастотную ДНК-полимеразу с корректирующей 3'-\rightarrow5' экзонуклеазной активностью для проведения высокоспецифичной полимеразной цепной реакции (ПЦР), содержащую встроенную Hot Start модификацию на основе антител, ингибирующих активность фермента до стадии первичной денатурации. Должна обладать точностью амплификации выше по сравнению с классической Taq-ДНК-полимеразой: не менее чем в 300 раз. Формируемые концы ампликонов: тупые.</p>	упак.	5	<p>20.59.52. 194</p> <p>Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>

	<p>Полимераза должна обеспечивать универсальную температуру отжига праймеров 60 °С для большинства стандартных праймерных пар без необходимости дополнительной оптимизации условий ПЦР. Фермент должен обеспечивать высокую специфичность, чувствительность и высокий выход продуктов амплификации. Полимераза должна обладать высокой процессивностью и устойчивостью к ингибиторам ПЦР. Допускается проведение быстрого циклирования ПЦР.</p> <p>Максимальная длина амплифицируемых фрагментов до: не менее 20 кб.</p> <p>Полимераза должна обеспечивать эффективную амплификацию GC-богатых и трудноамплифицируемых матриц. Применение: высокоточная ПЦР, Hot-start ПЦР, ПЦР, высокопроизводительная ПЦР, амплификация образцов с недостаточной степенью очистки, работа с GC-богатыми матрицами. Hot Start технология должна предотвращать неспецифическую амплификацию и дедрацию праймеров до начала термоциклирования, а также обеспечивать возможность подготовки реакционной смеси при комнатной температуре. Буферная система должна содержать изостабилизирующие компоненты, повышающие стабильность комплекса, праймер-матрица на стадии отжига и увеличивающие специфичность реакции. Контроль остаточной активности: остаточная активность после инкубации при 37 °С в присутствии dNTP не должна обнаруживаться. Контроль эндонуклеазной активности: не должна обнаруживаться. Контроль остаточной бактериальной ДНК на 50 мкг ПЦР-реакции: не более 1 эквивалента генома E. coli.</p> <p>Контроль остаточной человеческой ДНК на 50 мкг ПЦР-реакции: не более 0,3 копии.</p> <p>Полимераза должна обеспечивать получение специфических продуктов амплификации длиной 7,5 kb из геномной ДНК человека и 20 kb из ДНК фага λ.</p> <p>Внешний вид: прозрачный раствор.</p> <p>Состав одной упаковки:</p> <ul style="list-style-type: none"> - корректирующую ДНК-полимеразу: не менее 0,5 мг; - 5X реакционный буфер: не менее 7,5 мл. <p>В одной упаковке: не менее 500 реакций.</p>				
<p>9</p> <p>Флуоресцентные микросферы для проточного цитометра</p>	<p>Представляет собой суспензию флуоресцентных микросфер, предназначенную для ежедневной верификации оптической юстировки и жидкостной системы проточного цитометра. Назначение: контроль стабильности аналитической системы, проверка воспроизводимости репистриции флуоресцентных и светорассеивающих сигналов, подтверждение готовности прибора к выполнению проточно-цитометрического анализа.</p> <p>Состав: суспензия флуоресцентных микросфер в водной среде, содержащей поверхностно-активные вещества и консервирующие компоненты.</p> <p>Размер микросфер: 3 мкм.</p>	<p>упак.</p>	<p>4</p>	<p>20.59.52.194</p>	<p>Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>

	<p>Диапазон эмиссии при возбуждении на длинах волн 405 нм, 488 нм или 635 нм: не шире 410 - 800 нм.</p> <p>Микроосферы должны быть одного размера и однородной интенсивностью флуоресценции, пригодной для контроля оптических каналов проточного пипетера. Совместимость при разведении: допускается разведение только в проточной оболочечной жидкости или в воде, очищенной методом обратного осмоса либо деионизации. Недопустимые среды: органические растворители и растворы с высокой ионной силой, способные вызывать необратимое набухание или агрегацию флуоресцентных микроосфер.</p> <p>Стабильность приготовленной рабочей суспензии при хранении при 2-8 °С: не менее 5 суток.</p> <p>Фасовка: не менее 2 мл.</p>				
10	<p>ДНК-маркер</p> <p>ДНК-маркер предназначен для определения размера и количественной оценки двухцепочечной ДНК в диапазоне: не уже 100 - 15 000 пар оснований.</p> <p>ДНК-маркер состоит из отдельных хроматографически очищенных фрагментов ДНК в количестве: не менее 18.</p> <p>ДНК-маркер имеет референсную полосу на уровне: не менее 1500 пар оснований.</p> <p>ДНК-маркер можно визуализировать на агарозных гелях в диапазоне: не уже 0,8-1%.</p> <p>Концентрация: 0,5 мкг/мкл.</p> <p>Состав одной упаковки:</p> <p>- 500 мкл ДНК-маркер: не менее 4 шт;</p> <p>- 1 мл 10-кратного буфера для загрузки образцов: не менее 4 шт.</p> <p>В одной упаковке: не менее 2000 тестов.</p>	упак	8	20.59.52.194	<p>Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>
11	<p>Набор для экстракции и очистки ДНК из агарозных гелей</p> <p>Представляет собой набор для выделения и очистки фрагментов двухцепочечной ДНК из агарозных гелей и ферментативных реакций методом адсорбции на силикагелевой мембране.</p> <p>Тип выделяемых нуклеиновых кислот: двухцепочечная ДНК.</p> <p>Диапазон размеров очищаемых фрагментов ДНК: не уже от 70 пар оснований до 10 кб.</p> <p>Максимальная связывающая ёмкость колонки: не менее 10 мкг ДНК.</p> <p>Максимальная масса агарозного гелевого фрагмента: не менее 400 мг.</p> <p>Объём элюирования в диапазоне: не уже 30 - 50 мкл.</p> <p>Принцип метода: селективное связывание ДНК с силикагелевой мембраной в условиях высокой концентрации солей с последующим элюированием низкосолевым буфером и водой.</p> <p>Степень извлечения ДНК для фрагментов в заявленном диапазоне размеров: не менее 80%.</p> <p>Возможность очистки: фрагментов ДНК из агарозных гелей; продуктов ПЦР; ДНК после ферментативных реакций. Удаляемые примеси: агароза; бромид этидия; соли;</p>	упак	11	20.59.52.194	<p>Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>

	<p>нуклеотиды; праймеры; ферменты; минеральное масло; белковые загрязнения; красители; олигонуклеотиды.</p> <p>Состав красителя для загрузки гелей: ксиленианол; бромфеноловый синий; Orange G. Назначение красителя: визуальный контроль электрофоретической миграции и предотвращение чрезмерной миграции коротких фрагментов ДНК. Индикатор pH: встроенный индикатор должен обеспечивать визуальный контроль оптимального pH для связывания ДНК с мембраной. Совместимые методы обработки: микроцентрифугирование; вакуумная фильтрация с использованием вакуумных манифолдов с цвет-коннекторами; автоматизированные станции пробоподготовки для выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>Одновременная обработка образцов в диапазоне: не уже 1 - 24.</p> <p>Назначение и область применения: секвенирование; лигирование; трансформация; рестрикционный анализ; меченые ДНК; микроинъекции; ПЦР; транскрипция in vitro; стандартные молекулярно-биологические исследования. Особые требования: очищенная ДНК должна быть непосредственно пригодна для downstream-применений без дополнительного осаждения, концентрирования и десальтирования; технология должна исключать использование суспензий смол и рыжых сорбентов; специализированные буферы должны обеспечивать селективную адсорбцию ДНК в определенных диапазонах размеров.</p> <p>В одной упаковке:</p> <ul style="list-style-type: none"> - спин-колонки с силикагелевой мембраной для связывания ДНК: не менее 250 штук; - буферы для растворения геля, связывания, промывки и элюирования; - пробирки для сбора объемом 2 мл; - буфер с интегрированным индикатором pH; - краситель для загрузки образцов в агарозный гель с тремя трекинговыми красителями. <p>В одной упаковке: не менее 250 реакций.</p>				
12	<p>Комплект для обнаружения вирусов</p> <p>Готовый комплект к использованию для быстрого обнаружения РНК-вирусов, таких как Грипп А, Грипп В и SARS-CoV-2, с использованием одностапного и однократного обнаружения. Количественная ПЦР с обратной транскрипцией в пробирке (RT-qPCR).</p> <p>Обеспечивает количественную оценку очень малых входящих количеств РНК с использованием химических методов обнаружения гидродинамических зондов с двойной меткой.</p> <p>Повторное замораживание и оттаивание не влияют на эффективность RT-qPCR: соответствие.</p> <p>В одной упаковке: - 2X реагент с 1-ступенчатой обработкой вируса;</p>	упак	10	20,59,52,194	<p>Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)</p>

	<p>- 2X реакционный буфер, содержащий DATP, dSTR, dGTR, dTTR, xlorid магния, обратную транскриптазу; белок-ингибитор РНКазы, ДНК-полимераза горячего старта, голубой краситель для qPCR и стабилизаторы. В одной упаковке: не менее 500 реакций.</p>				
--	--	--	--	--	--

Основные условия исполнения договора:

Поставка Товара включается в себя:

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

Доставка (перевозка) Товара в адрес поставки Товара, погрузочно-разгрузочные работы, осуществляются силами и средствами Поставщика. Товар должен быть новым, ранее не использованным.

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

Срок поставки Товара: Поставка Товара осуществляется в течение _____ (указать срок поставки) календарных дней со дня, следующего за днем заключения Договора. Возможна поставка Товара партиями.

В стоимость Товара включаются все расходы Поставщика, в том числе: приобретение/ изготовление Товара; тару, 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 доставкой (доставкой), приобретением/изготовлением Товара, вытекающими обязательствами по договору, получением Поставщиком разрешительных документов на Товар (при необходимости).
На Товар устанавливается гарантийный срок 12 (двенадцать) месяцев, но не менее чем гарантийный срок, установленный заводом-производителем.

Вместе с Товаром Поставщик передает относящиеся к нему документы, в том числе, но не ограничиваясь, сертификаты соответствия/декларацию соответствия (в случае если требованиями действующего законодательства Российской Федерации предусмотрена сертификация поставляемого Товара) и иные документы, в соответствии с требованиями Технического задания (Приложение № 1 к Договору) и действующего законодательства Российской Федерации для данного вида Товара.

Оплата осуществляется в безналичной форме за фактически поставленный Товар в течение не более 7 (семи) рабочих дней с даты приемки поставленного Товара и подписания Заказчиком Акта приема 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, цены договора с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), цены единицы товара, работ, услуг. 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) (<i>может быть представлены в виде приложения, предоставляемого в случае отличия от характеристик, установленных Заказчиком</i>)	Ед. изм.	Кол- во	Цена за ед. изм. (с указанием валюты, ставок НДС)	Итоговая стоимость (с указанием валюты, ставок НДС)	Наименование страны происхождения Товара в соответствии с Общероссийск им классификато ром стран мира (ОКСМ) ²	Номер реестровой записи и информация из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****, *****	Срок поставки Товара/выпол нения Работ/оказани я Услуг
1	Моноклональные мышьные антитела к GPR-метке		шт.	3				<i>требуется подтверждения предложения товара российского происхождения)</i>	
2	Моноклональные мышьные антитела к гистидиновой метке, конъюгированные		шт.	4				<i>требуется подтверждения предложения товара российского происхождения)</i>	

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

3	Химерные антитела IgG1 человека к N-концевому домену S-белка SARS-CoV-2		шт.	4					<i>требуется (для подтверждения происхождения товара)</i>	
4	Мышинные моноклональные антитела к белку NS1 вируса жёлтой лихорадки		шт.	1					<i>требуется (для подтверждения происхождения товара)</i>	
5	Конъюгат белка А с пероксидазой хрена		шт.	4					<i>требуется (для подтверждения происхождения товара)</i>	
6	Рекомбинантный гликопротеин G вируса бешенства, штамм CVS-11, с полигистидиновой меткой		упак.	2					<i>требуется (для подтверждения происхождения товара)</i>	
7	Руксолиптиниа фосфат		шт.	4					<i>требуется (для подтверждения происхождения товара)</i>	
8	Высокоточная ДНК-полимераза с Hot Start модификацией для ПЦР		упак.	5					<i>требуется (для подтверждения происхождения товара)</i>	
9	Флуоресцентные микросферы для проточного цитометра		упак.	4					<i>требуется (для подтверждения происхождения товара)</i>	
10	ДНК-маркер		упак	8					<i>требуется (для подтверждения происхождения товара)</i>	
11	Набор для экстракции и очистки ДНК из агарозных гелей		упак	11					<i>требуется (для подтверждения происхождения товара)</i>	
12	Комплект для обнаружения вирусов		упак	10					<i>требуется (для подтверждения происхождения товара)</i>	

Итого с учетом НДС_%	-	-	-
----------------------	---	---	---

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

** особенностью 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 государства - члена 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

Положения, касающиеся товара российского происхождения, работы, услуги, соответственно выполняемой, оказываемой российским гражданином, российским юридическим лицом, применяются также в отношении товара, происхождения 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 «15» 11/2016 2026 года по «30» 11/2016 2026 года включительно по адресу: info@shupakovs.sp.
Участник закупки вправе предоставить информацию, отражение которой в Техническом задании и/или проекте договора было бы желательным.

Проведение данной процедуры сбора информации не влечёт за собой возникновения каких-либо обязательств со стороны Заказчика, размещенные на сайте не являются закупкой и не влечет за собой обязанности Заказчика заключить договор.
При наличии технических ошибок и неточностей при описании Товара/Работы/Услуги просим сообщить Заказчику.

Начальник управления материально-технического обеспечения

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»
(Институт полиомиелита)

(по Доверенности от 12.01.2026 г. № 8)

 Г.В. Чемерис

Приложение № 1
к запросу о предоставлении коммерческих предложений

Особенности предоставления национального режима.

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

1.1. В случае установления запрета закупки товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупочных работ, оказании закупочных 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 закупки товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупочных работ, оказании закупочных 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 требованию 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 закупочных работ, оказании закупочных 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 работ, услуги:

2.1. В случае установления запрета закупки работ, 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 требованию 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 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 статус производителя 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 происхождения 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 происхождения производства российской промышленной продукции» ; включая значение, определенное для целей осуществления закупок (если постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015

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

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

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

для подтверждения происхождения из Российской Федерации товаров, указанных в позиции 139 приложения № 1 к Постановлению № 1875, позициях 273, 276, 297 - 299, 304 - 306, 309 - 312, 314, 316, 318, 320, 334, 354 и 382 приложения № 2 к Постановлению № 1875, позициях 79 - 81, 83 - 87, 105, 272, 275 приложения № 3 к Постановлению № 1875 и реестровые записи в реестре российской промышленной продукции в отношении которых сформированы по 10 октября 2023 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупочных работ, оказании закупочных услуг), извещения об осуществлении закупок таких товаров 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 № 2 к Постановлению № 1875, позициях 48 - 55, 57 - 62, 68 - 72 приложения № 3 к Постановлению № 1875 и реестровые записи в реестре российской промышленной продукции в отношении которых сформированы по 10 августа 2025 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупочных работ, оказании закупочных 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 происхождения из Российской Федерации товаров, указанных в позициях 16, 17, 140, 141 и 144 приложения № 1 к Постановлению № 1875, позициях 2, 172 - 179, 189, 362 - 364, 366 - 378, 383 - 388, 390 - 415, 429 - 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875, позиции 271 приложения № 3 к Постановлению № 1875 и реестровые записи в реестре российской промышленной продукции в отношении которых сформированы по 30 июня 2026 г. включительно, при осуществлении закупок таких товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупочных работ, оказании закупочных услуг), извещения об осуществлении закупок таких товаров 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 балтов), которое составляет или превышает значение, определенное правом Евразийского экономического союза;

информацию об уровне радиолоэктронной 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 государства - члене 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 - члене Евразийского экономического союза в целях пунктов «у» и «ф» пункта 4 Постановления № 1875 в дополнение к информации и документам, предусмотренным Постановлением № 1875, - документ, содержащий сведения о стадиях технологического процесса производства лекарственного средства для медицинского применения, осуществляемых на территории Евразийского экономического союза (в том числе о стадиях производства молекулы действующего вещества фармацевтической субстанции), выданный Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в установленном им порядке;

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

д) для подтверждения происхождения программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения N 1 к Постановлению № 1875, из Российской Федерации и его соответствия требованиям, установленным частями 3.7 и 3.9 статьи 2 Федерального закона "О внесении изменений в Федеральный закон "О безопасности критической информационной инфраструктуры Российской Федерации" (далее - требования к доверенному программному обеспечению), - порядковый номер реестровой записи из реестра российской программно 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 - члене Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, - порядковый номер реестровой записи из единого реестра программ для электронных вычислительных машин и баз данных из государств - члене 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 - члене 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 № 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 случаев, 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 информации 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 медицинское, стоматологическую или ветеринарную, и ее частей, включенных в коды 32.50.30.110, 32.50.30.119, 32.50.50 по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (за исключением кровати большой механической, соответствующей коду 120210 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации (далее - номенклатурная классификация), кровати бытового 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 для выжженного, соответствующего коду 181470 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, пижмы прикроватной, соответствующей коду 184200 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, шкафа для сушки и хранения эндоскопов, соответствующего коду 260470 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, шкафа для сушки и хранения эндоскопов, соответствующего коду 271740 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией), а также товаров, указанных в позициях 362 - 378, 383 - 388, 390 - 399 и 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875, документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, наряду с информацией, предусмотренной подпунктами "а" и "б" пункта 3 Постановления № 1875, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г. (далее - Правила определения страны происхождения товаров), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров;

к) до внесения изменений в право Евразийского экономического союза, предусматривающих подтверждение страны происхождения товаров, указанных в приложениях № 1 - 2 к Постановлению № 1875, путем предоставления информации из евразийского реестра промышленных товаров,

Документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государства - члена 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 расчитанной 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 приложения № 2 к Постановлению № 1875, в отношении заявки, содержащей предложение о поставке товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупочных работ, оказания закупочных 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 закупки) товаров, оказания закупаемых услуг) только российского происхождения, как в отношении включенных в объект закупки (предмет объекта 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 происхождения производств российской промышленности 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 соответствующим 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 происхождения производств российской промышленности 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 контракты (договор) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которой заключен по 30.06.2026 включительно.

у) в случае осуществления в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупки указанных в позиции 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875 лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденный Правительством Российской Федерации в соответствии с пунктом 6 статьи 4 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств", и не включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, 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 закупке, в которой содержится предложение о поставке товара, происходит ее рассмотрение соответствующей установленным в законе № 223-ФЗ соответствующим 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, утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. N 1141-р, после дня вступления в силу настоящего постановления применяются при осуществлении закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и прилагается приять 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 законе № 223-ФЗ соответствующим 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 информации о соответствии предлагаемого программного обеспечения требованиям к доверенному программному обеспечению, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение программного обеспечения, происшедшего из иностранного государства, если на участие в такой закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам установленным в законе № 223-ФЗ соответствующим требованиям и содержащая предложение о программном обеспечении, реестровая запись о

котором в реестре российского программного обеспечения или реестре евразийского программного обеспечения содержится информацию о соответствии предлагаемого программного обеспечения требованиям к доверенному программному обеспечению.

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

5.1. При осуществлении конкурентной закупки или запрета оффери для определения и обоснования НМЦ, либо цены единицы товара, работы, услуги Заказчик вправе использовать метод ЭО (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 закупки товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупок работ, оказания закупок 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 закупки товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупок работ, оказания закупок услуг), происходящих из иностранных государств, к рассмотрению не принимаются коммерческие предложения, содержащие предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, при одновременном соблюдении ряда условий:

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

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

Коэффициент вариации цены определяется по следующей формуле:

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

где:

V - коэффициент вариации;

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

- среднее квадратичное отклонение;

ц) - цена единицы товара, работы, услуги, указанная в источнике с номером i;
 <и> - средняя арифметическая величина цены единицы товара, работы, услуги;
 n - количество значений, используемых в расчете.
 Информация и документы, подлежащие обработке в расчете.

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, предоставляющий из государства – члена Евразийского экономического союза приватизируется к товару российского происхождения.
- 2) в случае установления запрета закупок товаров (в том числе предоставляемых 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 закупки товаров (в том числе предоставляемых 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, содержащие предложение о Заказчиком требованиям и содержащиеся 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; снижение ценового предложения, осуществленного в соответствии с подпунктом «а» настоящего пункта, договор заключается без учета
 - б) в случае заключения договора с участником закупки, указанным в подпункте «а» настоящего пункта, договор заключается без учета
 - 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 из иностранного государства;

6) 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 преимуществ, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;

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

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.