

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

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

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

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

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

02.07.2026 № 02/8

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

Запрос о предоставлении коммерческих предложений

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

Предполагаемые сроки проведения закупки: июль 2026 года.

Просим предоставить информацию о стоимости Товара/выполнении Работ/оказании Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнениикупаемых Работ/оказаниикупаемых 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) ¹
1	Смесь dNTP, кат. № PB006L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: смесь 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов предназначена для использования в ПЦР, реакциях обратной транскрипции и любых других приложениях, требующих синтеза ДНК. Смесь должна представлять собой водный раствор четырехвысокоочищенных 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов. Раствор 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов не должен содержать ДНКаз и РНКаз. Концентрация каждого из 2'-дезоксинуклеозид-5'-трифосфатов – не менее 10 мМ. Фасовка: не более 2 мл Количество: не более 20 мкмоль	упак.	15	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
2	Реагент для выделения суммарной РНК из биологических образцов, кат. № BC032, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для быстрого выделения суммарной РНК высокого качества из широкого круга объектов: животные и растительные ткани, культуры клеток млекопитающих, бактерии, дрожжи. Реагент представляет собой монофазный водный раствор фенола и гуанидин-изотиоцианата – соответствие. Выделений из 100 мг ткани: не более 100. Объем: не более 100 мл.	упак.	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Random(dN)10 праймер, кат. № SB002, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: случайный Random(dN)10 праймер предназначен для синтеза первой цепи тотальной кДНК на матрице РНК с помощью обратной транскриптазы MMLV. Количество раз, в которое синтезированные с помощью случайного Random(dN)10 праймера образцы кДНК содержат больше	упак.	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

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

		рибосомальных последовательностей, чем образцы кДНК, синтезированные с Олиго(dT)15 праймера: в диапазоне не менее 10-30. Длина фрагментов кДНК, которые можно синтезировать при использовании случайного Random(dN)10 праймера: не менее 1000 п.н. Фасовка: не более 5 нмоль Объем случайного Random(dN)10 праймера: не более 250 мкл				
4	Интеркалирующий краситель SYBR Green I для ПЦР-PB, кат. № PB025M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для применения в ПЦР с детекцией в режиме реального времени (ПЦР-PB). Интеркалирующий краситель SYBR Green I должен связывать двухцепочечную ДНК – соответствие. Объем 100%-го ДМСО в наборе: не менее 1 мл. Длина волны возбуждения: не более 497 нм. Длина волны флуоресценции: не более 521 нм. Состав: SYBR Green I в буферном растворе, pH не менее 8.0 Должен быть совместим с референсным красителем ROX, с любыми неокрашенными реакционными буферами, а также с полимеразы любого типа, вне зависимости от наличия 5' или 3' экзонуклеазной активности - соответствие Интеркалирующий краситель может использоваться в реакциях с добавлением dUTP и UDG (урацил-ДНК-гликозилазы) – соответствие. Количество реакций по 25 мкл: не менее 1000.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
5	Трис-боратный электродный буфер (ТВЕ), кат. № PB131, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: предназначен для приготовления агарозных и полиакриламидных гелей, а также проведения электрофореза ДНК и РНК. Кратность буфера: 10x – соответствие. Концентрация трис-(гидроксиметил)аминометана в буфере: не более 890 мМ. Концентрация ЭДТА в буфере: не более 20 мМ. Концентрация борной кислоты в буфере: не более 890 мМ. pH буфера: не более 8.3 Буфер не должен содержать нуклеазы – соответствие. Фасовка: не менее 1 л.	упак.	11	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

6	Буфер для нанесения образцов ДНК на агарозный гель, кат. № PB020, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: 4x буфер предназначен для нанесения образцов ДНК на агарозный гель. Состав буфера: не менее 10 мМ Трис-HCl (pH 7.8), не менее 40% глицерин, не менее 40 мМ ЭДТА, не менее 0,01% бромфеноловый синий, не менее 0,01% ксиленианол. Фасовка: не более 7.5 мл.	упак.	25	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
7	pAL2-Т вектор, лиофилизированный, кат. № TA002, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: предназначен для быстрого клонирования продуктов ПЦР без предварительной обработки рестриктазами или экзонуклеазами. Вектор несет ген устойчивости к ампициллину – соответствие. Форма выпуска: лиофилизированная. Количество реакций: не более 25 реакций. Фасовка: не более 1.25 мкг.	упак.	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
8	pKAN-Т вектор, лиофилизированный, кат. № TA003, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: предназначен для быстрого клонирования продуктов ПЦР без предварительной обработки рестриктазами или экзонуклеазами. Вектор несет ген устойчивости к канамицину – соответствие. Форма выпуска: лиофилизированная. Количество реакций: не более 25 реакций. Фасовка: не более 1.25 мкг.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
9	Вода деионизированная, свободная от нуклеаз, кат. № PB207S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Область применения: - проведение ПЦР и других ферментативных реакций, применяемых в молекулярной биологии; - приготовление растворов, химических и биохимических реактивов, реагентов для молекулярной биологии, биотехнологии, генетики; - для экспериментов in vivo; - подготовка аналитических препаратов ДНК, РНК, белков; - производство нестерильных препаратов. Состав: вода деионизированная, свободная от нуклеаз. Удельное сопротивление: не менее 18.2 МОм·см Объем: не более 7.5 мл.	упак.	25	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
10	Готовая смесь для ПЦР 5X qPCRmix-HS SYBR, кат. № PK147S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: предназначена для высокоспецифичной ПЦР в реальном времени с интеркалирующим красителем SYBR Green I. Состав: HS Taq ДНК полимеразы, краситель SYBR Green I, смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов, Mg ²⁺ , реакционный буфер. ДНК полимеразы обладает 5'→3' полимеразной активностью и 5'→3' экзонуклеазной активностью – соответствие.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Готовая 5х смесь для ПЦР в реальном времени должна подходить для работы на любых амплификаторах для проведения ПЦР в реальном времени. Объем: не более 0.5 мл. Количество реакций по 25 мкл.: не более 100.				
11	5х смесь qPCRmix-HS для ПЦР в реальном времени, кат. № PK145L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для ПЦР и ПЦР-РВ с интеркалирующими красителями или флуоресцентными зондами. В состав готовой 5х смеси должны входить: высокопроцессивная Taq ДНК полимеразы со специфическими моноклональными антителами, смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов, Mg ²⁺ и ПЦР буфер. Смесь должна быть оптимизирована для высокоспецифичной амплификации ДНК, в том числе при анализе большого числа образцов. Быстрый горячий старт в первом цикле денатурации – наличие. Экзонуклеазная активность в направлении 5' → 3' - соответствие. Полимеразная активность в направлении 5' → 3' - соответствие. Концентрация Mg ²⁺ в 1х реакционной смеси: не менее 3 мМ. Концентрация каждого из дезоксинуклеозидтрифосфатов в 1х реакционной смеси: не менее 0.12 мМ. Объем смеси: не менее 5 мл. Количество реакций по 25 мкл.: не менее 1000.	упак.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
12	Окрашенная реакционная смесь 5X ScreenMix, кат. № PK041L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для проведения ПЦР анализа большого количества образцов. 5'→3' полимеразная активность полимеразы – наличие. 5'→3' экзонуклеазная активность полимеразы – наличие. Концентрация магния в 1х реакционной смеси: не менее 2 мМ. Концентрация каждого дезоксинуклеозидтрифосфата в 1х реакционной смеси: не менее 0,12 мМ. Объем: не менее 5 мл. Количество реакций по 25 мкл.: не менее 1000.	упак.	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
13	HS Taq ДНК-полимераза с «горячим стартом», кат. № PK017L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для рутинных аналитических исследований – амплификации ДНК, проведения ПЦР-скринингов, включения меченых нуклеотидов, ник-трансляции и т.д. Должна представлять собой смесь рекомбинантного фермента Taq ДНК-полимеразы и моноклональных антител. Горячий старт в первом цикле денатурации – соответствие.	упак.	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Экзонуклеазная активность в направлении $5' \rightarrow 3'$ – наличие. Состав набора: - Taq-полимераза с "горячим стартом": не менее 500 μl. - 10$\times$ реакционный буфер: не менее 7,5 мл. Концентрация Taq-полимеразы с "горячим стартом", входящей в набор: не более 5 е.а. / мкл Фасовка: не менее 2500 е.а. Количество реакций по 25 мкл.: не менее 2 000–10 000.				
14	Taq ДНК-полимераза, кат. № PK113H, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для рутинных аналитических исследований – амплификации ДНК, проведения ПЦР-скринингов, включения меченых нуклеотидов, ник-трансляции и т.д. Экзонуклеазная активность $5' \rightarrow 3'$ – наличие. Отсутствует $3' \rightarrow 5'$ экзонуклеазная активность (корректирующая) – соответствие. Отсутствие "горячего старта" – соответствие. Состав набора: - Taq ДНК-полимераза (5 ед./мкл): не менее 1000 мкл. 10$\times$ реакционный буфер: не менее 15 мл. Концентрация Taq-полимеразы без "горячего старта", входящей в набор: не более 5 е.а. / мкл. Фасовка: не менее 5000 е.а. Количество реакций по 25 мкл.: не менее 4000.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
15	Ингибитор РНКаз, кат. № ЕК005М, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: предназначен для защиты РНК от деградации РНКазами. Должен представлять собой рекомбинантный белок, выделенный из штамма-продуцента E.coli Инактивирует РНКазы А, В и С млекопитающих – соответствие. Возможно применение в реакциях обратной транскрипции с температурой до 60°C – соответствие. Количество реакций: не менее 250. Объем: не менее 250 мкл.	упак.	11	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
16	Магнитные частицы для очистки ДНК, кат. № BM135S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для эффективной очистки фрагментов ДНК из ферментативных реакционных смесей. Максимальный размер фрагментов очищенной ДНК: не менее 10000 п.о. Состав: - магнитные частицы: не менее 1 мл.	упак.	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- буфер для разведения магнитных частиц: не менее 4 мл. Количество реакций: не менее 100 реакций.				
17	Маркер длин ДНК, кат. № NL102, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для разделения фрагментов ДНК при определении длины фрагментов ДНК. Состав: - набор фрагментов ДНК: не менее 200 мкл.; - 4X краситель для геля, синий: не менее 400 мкл Диапазон длин фрагментов 100 -1000 п. о. – соответствие. Количество маркера длин: не менее 40 мкл. Количество фрагментов в ДНК-маркере: не менее 10.	упак.	22	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
18	Набор Tersus Plus PCR kit, кат. № PK221, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для высокоточной и специфичной амплификации фрагментов ДНК с широкого спектра матриц. В состав набора должна входить специально разработанная смесь термостабильных ДНК полимераз с «горячим стартом». Высокоточная 5'>3' ДНК полимеразная активность – наличие. Корректирующая 3'>5' экзонуклеазная активность – наличие. Возможность клонирования продуктов ПЦР в Т-векторы – наличие. Концентрация магния в 1х реакционном буфере: не более 2.5 мМ Объем 50х смеси полимераз: не более 100 мкл Объем 10х стандартного реакционного буфера: не более 600 мкл Объем 5х буфера с желтым и красным красителями и повышенной плотностью для удобства нанесения на гель: не более 1,2 мл Электрофоретическая подвижность красного красителя в 1% агарозном геле с 1х ТАЕ буфером соответствует фрагменту ДНК размером 1000 п.о. – соответствие. Электрофоретическая подвижность желтого красителя в 1% агарозном геле с 1х ТАЕ буфером соответствует фрагменту ДНК размером 20-30 п.о. – соответствие. Объем 2х буфера для GC-богатых участков: не более 3 мл Объем 50х смеси dNTP (10 мМ каждого): не более 120 мкл Объем стерильной воды для ПЦР: не более 4,5 мл Фасовка: не более 200 реакций по 25 мкл.	упак.	9	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
19	Набор для бисульфитной модификации ДНК, кат. № EG002, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для бисульфитной модификации ДНК, выделенной из различных образцов (включая ДНК из FFPE-блоков, тканей, культур клеток). Модифицированная ДНК должна быть пригодна для определения: – статуса метилирования с помощью метилчувствительной ПЦР;	упак.	8	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		– сайтов метилирования с помощью ПЦР с последующим секвенированием по методу Сэнгера. Состав: - модифицирующий реагент: не менее 3 920 мг.; - модифицирующий раствор: не менее 7 мл.; - дессульфонирующий раствор (концентрат): не менее 6 мл.; - связывающий раствор: не менее 30 мл.; - промывочный раствор (концентрат): не менее 6 мл.; - элюирующий раствор: не менее 3 мл.; - спин-колонки: не менее 50 шт.; - собирательные пробирки 150 шт. Количество реакций: не более 48.				
20	Набор для очистки ДНК из агарозного геля и реакционных смесей, кат. № BC023L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для очистки фрагментов двухцепочечной ДНК из агарозного геля и ферментативных реакционных смесей (ПЦР, рестрикция, лигирование и т.д.). Очищенная ДНК должна быть пригодна для ПЦР, секвенирования, рестрикции, лигирования, трансформации, трансфекции и других молекулярно-биологических приложений. Состав набора: - спин-колонки: не менее 250 шт.; - собирательные пробирки: не менее 250 шт.; - связывающий раствор: не менее 240 мл.; - промывочный раствор (концентрат): не менее 50 мл.; - элюирующий раствор: не менее 15 мл. Емкость колонки (мкг ДНК): не менее 5 мкг. Размер фрагментов выделяемой ДНК: в диапазоне не менее 100- 10 000 п.о. Количество реакций: не менее 250.	упак.	6	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
21	Набор для синтеза «ДНК Mint, кат. № SK001, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для синтеза обогащенной полноразмерными последовательностями двухцепочечной к ДНК на матрице полиА+ или тотальной РНК. Фасовка: не более 20 реакций. Состав: - Объем 5х буфера для синтеза первой цепи: не более 80 мкл - Объем 20мМ дитиотреитола ДТТ: не более 30 мкл - Объем смеси dNTP (10 мМ каждого): не более 80 мкл	упак.	7	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Объем 25 мкМ адаптера с последовательностью 5'-AAGCAGTGGTATCAACGCAGAGTACGGGGG-P-3': не более 25 мкл Объем 10 мкМ 3'-праймера с последовательностью 5'-AAGCAGTGGTATCAACGCAGAGTAC(T)30VN -3': не более 25 мкл Объем обратной транскриптазы (200 е.а./мкл): не более 20 мкл Объем контрольной тотальной РНК (0.5 мкг/мкл): не более 20 мкл Объем 10мкМ ПЦР праймера M1 с последовательностью 5'-AAGCAGTGGTATCAACGCAGAGT-3': не более 100 мкл Объем 50х смеси полимераз: не более 50 мкл Объем 10х реакционного буфера для смеси полимераз: не более 300 мкл Объем стерильной воды: не более 1,8 мл				
22	Набор для быстрой амплификации концевых фрагментов кДНК, кат. № SKS03, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для быстрой амплификации 5'- и 3'-концевых фрагментов транскриптов с помощью технологии Step-Out RACE. Состав набора: - реактивы для синтеза кДНК на основе тотальной или полиА+ РНК и последующей амплификации 5' и 3' концевых фрагментов кДНК интересующих генов: не менее 20 реакций; - реактивы для постановки стандартной ПЦР объемом не менее 20мкл: не менее 200 реакций; - полимеразы и стандартный реакционный буфер, 2 дополнительных реакционных буфера для полимеразы, dNTP, стерильная вода; - 2х буфер для ПЦР богатых GC фрагментов: не более 3 мл; - 5х буфер для ПЦР с красителем для последующего анализа с помощью гель-электрофореза: не более 1,2 мл; - смеси адаптерных праймеров, предназначенных для быстрой амплификации 5'- и 3'-концевых фрагментов: не менее 200 реакций; - вектор pAL2-T для клонирования продуктов ПЦР: не более 25 реакций.	упак.	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
23	Набор реактивов для синтеза первой цепи к ДНК, кат. № SK021, ЗАО «Евроген»	Назначение: для синтеза первой цепи комплементарной ДНК с одноцепочечной матрицы РНК. Наличие слабой активности РНКазы Н – соответствие. В состав набора должна входить обратная транскриптаза вируса лейкомии мышей.	упак.	13	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

	или эквивалент	Обратная транскриптаза вируса лейкемии мышей должна быть выделена из штамма E.coli, несущего ген соответствующего фермента. Длина фрагментов кДНК, которые могут быть синтезированы с помощью обратной транскриптазы вируса лейкемии мышей: не более 5 т.п.о. Количество кДНК, полученное при использовании 100 е.а. обратной транскриптазы вируса лейкемии мышей на 1 мкг РНК: не менее 100 пг. Синтезированная первая цепь кДНК может быть впоследствии использована для амплификации, в том числе в режиме реального времени- соответствие Состав набора: - обратная транскриптаза вируса лейкемии мышей: не менее 5000 е.а. - 5x реакционный буфер для синтеза первой цепи кДНК: не менее 220 мкл; - ДТТ (концентрация не менее 20 мМ): не менее 110 мкл; - смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов: не менее 120 мкл; - олиго(dT)17-праймер: не менее 50 мкл; - случайный декануклеотидный праймер: не менее 50 мкл; - стерильная вода без РНКаз: не менее 1,8 мл; - буфер для разведения и хранения обратной транскриптазы вируса лейкемии мышей в комплекте –наличие. Состав 5x реакционного буфера, входящего в набор: - не более 280 мМ Трис-HCl (pH 8.7); - не более 375 мМ KCl; - не более 30 мМ MgCl₂. Концентрация каждого из дезоксинуклеозидтрифосфатов, входящих в состав смеси: не более 10 мМ Концентрация олиго(dT)17-праймера, входящего в набор: не более 20 мкМ. Концентрация случайного декануклеотидного праймера, входящего в набор: не более 20 мкМ. Состав буфера для разведения и хранения обратной транскриптазы вируса лейкемии мышей: - не более 50 мМ Трис-HCl (pH 7.5); - не более 300 мМ NaCl; - не более 1 мМ ЭДТА;				
--	----------------	--	--	--	--	--

		- не более 1мМ ДТТ; - не более 50% глицерин; - не более 0,01% Тритон X-100. Количество реакций по 20 мкл: не более 50.				
24	Набор для одноэтапного анализа транскриптов РНК, кат. № SK032M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для одноэтапного анализа РНК методом ПЦР-РВ с использованием интеркалирующего красителя SYBR Green I. Состав: - смесь 5X OneTube PCRMix SYBR или эквивалент: не менее 3 мл.; - обратная транскриптаза: не менее 500 мкл.; - вода деионизированной, свободная от нуклеаз: не менее 7,5 мл. Количество реакций: не менее 500.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
25	Набор для одноэтапного анализа транскриптов РНК методом ПЦР-РВ, кат. № SK031M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для одноэтапного анализа РНК методом ПЦР-РВ с использованием флуоресцентных зондов типа TaqMap. Состав: - 5X OneTube PCRMix TaqMap или эквивалент: не менее 3 мл.; - обратная транскриптаза: не менее 500 мкл.; - вода деионизированной, свободная от нуклеаз: не менее 7,5 мл. Количество реакций: не менее 500.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
26	Мастер-микс OneTube RT-PCRMix, кат. № SK101M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для одноэтапного получения комплементарной ДНК (кДНК) и ПЦР-анализа в реальном времени. Объем мастер-микса: не менее 5 × 600 мкл. Фасовка: не менее 500 реакций по 25 мкл. Мастер-микс должен быть устойчив к ингибиторам ПЦР в концентрациях, которые могут оказаться в пробе при рутинном выделении НК. В состав мастер-микса должны входить: модифицированная термоустойчивая обратная транскриптаза вируса лейкемии мышей (M-MuLV), Taq ДНК-полимераза с «горячим стартом», обеспеченным моноклональными антителами, смесь dNTP, Mg ²⁺ , ПЦР буфер. Обратная транскриптаза лишена активности РНКазы Н – соответствие. 5'→3' полимеразная активность Taq ДНК-полимеразы – наличие. 5'→3' экзонуклеазная активность Taq ДНК-полимеразы – наличие.	упак.	9	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

27	Набор для выделения плазмидной ДНК, кат. № BC224, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для выделения плазмидной ДНК высокой степени очистки из культуры клеток E.coli. Объем суспензии бактериальных клеток, из которого возможно выделение набором: не более 100 мл. Выделенная ДНК не должна иметь примесей низкомолекулярных органических соединений и белков. ДНК не должна контаминироваться молекулами РНК. Количество колонок с крышкой и с собирательными пробирками с крышкой: не более 20 шт. Состав набора: - масса лиофилизированной РНКазы А: не менее 26 мг; - объем ресуспенсирующего раствора: не менее 200 мл; - объем лизирующего раствора: не менее 200 мл; - объем нейтрализующего раствора: не менее 200 мл; - объем раствор для удаления эндотоксинов: не менее 55 мл; - объем концентрата промывочного буфера: не менее 174 мл; - объем воды деионизированной, свободной от нуклеаз: не менее 100 мл; - объем ацетата натрия 3М (рН 5.2): не менее 6 мл. Количество реакций: не более 20 реакций.	упак.	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
28	Набор Plasmid Miniprep для выделения плазмидной ДНК, кат. № BC221L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для выделения ДНК пригодной для различных молекулярно-биологических, в состав наборов входят реактивы для пересаживания ДНК. Емкость колонок: до 20 мкг. (значение не требует конкретного показателя). Количество биоматериала (ночная культура клеток): не более 2 мл. Объем выделенного образца: не более 50 мкл. Состав набора: - спин-колонки SB в комплекте с собирательными пробирками с крышками: не менее 250 шт.; - РНКазы А (лиофилизированная): не менее 7.5 мг; - ресуспенсирующий раствор: не менее 70 мл; - лизирующий раствор: не менее 70 мл; - нейтрализующий раствор: не менее 95 мл; - промывочный раствор (концентрат): не менее 100 мл; - элюирующий раствор: не менее 15 мл; - раствор для удаления эндотоксинов: не менее 55 мл; - ацетат натрия, 3М (рН 5.2): не менее 3 мл Формат колонок: без крышки – соответствие.	упак.	8	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Формат собираемых пробирок: с крышкой – соответствие. Количество реакций: не менее 250 реакций.				
29	Набор для выделения суммарной РНК на микроцентрифужных колонках, кат. № BC034S, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для выделения суммарной РНК на микроцентрифужных колонках из клеток и мягких тканей человека и животных, бактерий, дрожжей. Очищенную суммарную РНК можно использовать для синтеза кДНК и анализа экспрессии генов методом ОТ-ПЦР, пробоподготовки для NGS, Нозерн-блота, трансляции in vitro и других молекулярно-биологических приложений – соответствие. Состав набора: - лизис-раствор А: не менее 12 мл; - раствор В: не менее 6 мл; - связывающий раствор С: не менее 80 мл; - промывочный раствор для РНК (концентрат): не менее 24 мл; - деионизированная вода без РНКаз: не менее 6 мл; - спин-колонки с крышками: не менее 50 шт.; - собираемые пробирки: не менее 200 шт.; - пробирки на 1.5 мл без РНКаз: не менее 50 шт.; - ДНКазы gDSN (лиофилизированная): не менее 200 е.а.; - буфер для хранения ДНКазы: не менее 200 мкл.; - 10X реакционный буфер для ДНКазы: не менее 500 мкл. Количество выделений: не менее 50.	упак.	13	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
30	5X смесь для ПЦР ScreenMix-HS, кат. № PK143L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для проведения ПЦР анализа большого количества образцов. В состав готовой 5х смеси должны входить: высокопроцессивная Taq ДНК полимеразы со специфическими моноклональными антителами, смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов, Mg²⁺, ПЦР буфер и красители, облегчающие нанесение на гель. Быстрый горячий старт в первом цикле денатурации – наличие. Экзонуклеазная активность в направлении 5' → 3' – соответствие. Полимеразная активность в направлении 5' → 3' – соответствие. Концентрация Mg²⁺ в 1х реакционной смеси: не менее 3 мМ. Концентрация каждого из дезоксинуклеозидтрифосфатов в 1х реакционной смеси: не менее 0.12 мМ. Объем смеси: не менее 5 мл. Количество реакций по 25 мкл: не менее 1000.	упак.	6	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

31	Набор для очистки и концентрирования препаратов суммарной РНК, кат. № BC033M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для очистки препаратов суммарной РНК, а также для концентрирования РНК и очистки их из реакционных смесей после ферментативных реакций. Размер низкомолекулярных фракций РНК, от которых может производиться очистка с помощью набора: не более 250 нуклеотидов. Время очистки суммарной РНК: не менее 10 минут. Состав набора: - спин-колонки SC с крышками: не менее 100 шт.; - собирательные пробирки: не менее 400 шт.; - пробирки микроцентрифужные на 1.5 мл.: не менее 100 шт.; - промывочный раствор для РНК (концентрат): не менее 40 мл.; - связывающий раствор для РНК: не менее 40 мл.; - деионизированная вода без РНКаз: не менее 15 мл. Емкость одной спин-колонки: в диапазоне не уже: 100 нг - 100 мкг. Количество реакций: не менее 100.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
32	Набор Myco Real-Time, кат. № MR004, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Набор предназначен для выявления контаминации микоплазмой культур клеток методом ПЦР-РВ. Набор должен выявляет наличие геномной ДНК бактерий родов <i>Mycoplasma</i> и <i>Acholeplasma</i>. Кол-во реакций: не более 50 реакций. Метод: ПЦР с детекцией в режиме реального времени. Состав: - 5X PCRMix Myco RT: не менее 280 мкл - 5X Oligo Myco RT: не менее 280 мкл - MycoDNA Control: не менее 70 мкл - Deionized water, nuclease-free: не менее 1.5 мл - PBS: не менее 1.5 мл	упак.	23	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
33	Обратная транскриптаза MMLV, кат. № SK022L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Обратная транскриптаза вируса лейкемии мышей (MMLV) предназначена для синтеза первой цепи кДНК с одноцепочечной РНК-матрицы Фасовка: не менее 50000 е.а. Концентрация обратной транскриптазы: не менее 100 е.а./ мкл Состав: - Объем обратной транскриптазы: не менее 500 µl. - Объем 5x буфер для синтеза первой цепи кДНК: не менее 2 ml - Объем ДТТ (20 mM): не менее 1 ml	упак.	22	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Объем буфера для разведения обратной транскриптазы: не менее 500 мкл. Обратная транскриптаза должна обладать слабой активностью РНКазы Н. Длина фрагментов ДНК, которые может синтезировать обратная транскриптаза: не менее 5 тысяч п.н.				
34	Набор для выделения суммарной ДНК из цельной крови, клеток животного происхождения и бактерий, кат. № BC111M, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для выделения тотальной ДНК из: – цельной крови человека или животных (в том числе замороженной и тромбированной); – лейкоцитарной фракции; – культуры клеток человека или животных; – ткани человека или животных; – слюны; – буккального эпителия; – ночной культуры E.coli. Состав набора: – лизирующий раствор: не менее 12 мл; – связывающий раствор: не менее 50 мл; – концентрат промывочного раствора: не менее 50 мл; – элюирующий раствор: не менее 12 мл; – суспензия: не более 1,5 мл; – спин-колонки для выделения ДНК не менее 100шт. – собирательные пробирки: не менее 500 шт. – протеиназа К (лиофилизированная): не менее 12 мг; – буфер для хранения Протеиназы К: не менее 1.5 мл. Количество выделений: не менее 100	упак.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
35	Готовая смесь для ПЦР 5X qPCRmix-HS LowROX, кат. № PK154L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для постановки ПЦР в присутствии референсного красителя ROX, и позволяет получать результаты со значительным превышением уровня сигнала над фоновой флуоресценцией и низким порогом насыщения реакции (cycle threshold, Ct). Состав: высокопроцессивная HS Taq ДНК полимеразы, референсный краситель ROX (карбокси-X-родамин), смесь dNTP (deoxynucleoside triphosphates), Mg2+, ПЦР буфер. Объем: не менее 5 мл. Количество реакций по 25 мкл: не менее 1000.	упак.	7	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

36	Готовая смесь для ПЦР 5X qPCRmix-HS SYBR+LowROX, кат. № PK156L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для постановки ПЦР с SYBR Green I в присутствии референсного красителя ROX, и позволяет получать результаты со значительным превышением уровня сигнала над фоновой флуоресценцией и низким порогом насыщения реакции (cycle threshold, Ct). Состав: HS Taq ДНК полимеразы, интеркалирующий краситель SYBR Green I, референсный краситель ROX, смесь dNTP, Mg2+, ПЦР буфер. Объем: не менее 5 мл. Количество реакций по 25 мкл: не менее 1000.	упак.	7	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
37	Набор для выделения плазмидной ДНК высокой степени очистки, кат. № BC321L, ЗАО «Евроген» или эквивалент	Назначение: для быстрого выделения плазмидной ДНК высокой степени очистки из культуры клеток E. coli. Выделенная ДНК должна быть пригодна для ПЦР, секвенирования, рестрикции, трансформации, трансфекции и других молекулярно-биологических приложений -соответствие. Состав набора: - спин-колонки S: не менее 250 шт.; - собираемые пробирки: не менее 250 шт.; - РНКазы А (лиофилизированная): не менее 7.5 мг; - ресуспендирующий раствор: не менее 70 мл; - лизирующий раствор: не менее 70 мл; - нейтрализующий раствор: не менее 95 мл; - промывочный раствор (концентрат): не менее 50 мл; - элюирующий раствор: не менее 15 мл; - раствор для удаления эндотоксинов: не менее 55 мл. Количество реакций: не менее 250	упак.	6	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
38	Субстрат X-Gal кат. № S004, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент	Назначение: субстрат для бета-галактозидаз. Химическая структура: X-Gal (5-бром-4-хлор-3-индолил-бета-D-галактопиранозид) - соответствие. Фасовка: не менее 0.5 г	упак.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
39	T4 ДНК-лигаза высокой концентрации, кат. № E329, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент	Применяется для: - лигирования двуцепочечных ДНК с тупыми или липкими концами; - лигирования двуцепочечных олигонуклеотидных линкеров или адаптеров к двуцепочечной ДНК; - репарации разрывов в дуплексах ДНК, РНК или ДНК/РНК гибридах;	упак.	14	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- лигаза-опосредованного обнаружения РНК; - сайт-направленного мутагенеза; - амплификации полиморфизма длин фрагментов. Концентрация: не менее 2000 е.а./мкл Фермент катализирует образование фосфодиэфирной связи между 5'-фосфатной и 3'-гидроксильными концевыми группами ДНК (РНК) – соответствие. Состав реакционной буфера: - Tris-HCl (трис(гидроксиметил)аминометан гидрохлорид) (pH не менее 7.8 при 25°C): не более 50 mM; - MgCl₂: не более 10 mM; - DTT (dithiothreitol): не более 10 mM; - АТР (аденозинтрифосфат): не более 1 mM. Фасовка: не более 50 000 е.а.				
40	Эндонуклеаза рестрикции AmsI, кат. № E017, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту C↑YCGRG – соответствие. Фермент должен быть выделен из <i>Alteromonas macleodii</i> 87 – соответствие. Концентрация: не менее 20000 е.а./мл 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Состав буфера хранения фермента: - KH₂PO₄ (pH не менее 7.2): не более 10 mM; - NaCl: не более 100 mM; - EDTA: не более 0.1 mM; - 2-меркаптоэтанол: не более 7 mM; - глицерин: не менее 50%. Фасовка: не более 1000 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
41	Эндонуклеаза рестрикции BamH I Turbo, кат. № E022T, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Назначение: для осуществления ускоренного гидролиза ДНК. Концентрация: не более 20 е.а./мкл. Фермент должен быть выделен из штамма <i>E.coli</i>, несущего клонированный ген BamHI из <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> H – соответствие. Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту G^AGATCC– соответствие. Буфер для обеспечения максимальной активности фермента в комплекте – наличие. Реакционный буфер в комплекте – наличие. Фасовка: не менее 20000 е.а.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

42	Эндонуклеаза рестрикции Bse21 I, кат. № E038, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Источник: <i>Bacillus species</i> 21 – соответствие. Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту CC↓TNAAGG – соответствие. Концентрация: не менее 10000 е.а./мл. Фасовка: не менее 2500 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
43	Эндонуклеаза рестрикции Bsp19 I (изоизомер Nco I), кат. № E048, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Сайт узнавания: C↓CATGG / GGTAC↓C Источник: <i>Bacillus species</i> 19 – соответствие. Оптимальный буфер - SE-буфер 2W Концентрация: не менее 20000 е.а./мл. Фасовка: не менее 5000 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
44	Эндонуклеаза рестрикции Bsp19 I (изоизомер Nco I), кат. № E298, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Концентрация фермента: не менее 5000 ед/мл. Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту GAAGAC(N)2↓ / CTTCTG(N)6↓ - соответствие. 10х реакционный буфер в комплекте – наличие. Фермент должен поставляться с бычим сывороточным альбумином в комплекте - соответствие. Фермент поставляется в буфере для хранения - соответствие. Состав буфера для хранения фермента: - Tris-HCl (pH не менее 7.5): не более 10 mM; - KCl: не более 50 mM, - ЭДТА: не более 0.1 mM, - 2-меркаптоэтанол: не более 7 mM, - БСА: не более 200 мкг/мл; - глицерин: не менее 50%. Субстрат для определения активности: ДНК фага лямбда. Фермент должен быть выделен из штамма <i>Bacillus stearothermophilus</i> V2 – соответствие. Фасовка: не менее 1000 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
45	Эндонуклеаза рестрикции CciN I (изоизомер Not I), кат. № E204, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Концентрация: не менее 10000 е.а./мл. Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту GC↓GGCCGC - соответствие. 10х универсальный реакционный буфер в комплекте – наличие. Фермент должен быть выделен из <i>Curtobacterium citreus</i> N – соответствие. Состав буфера хранения: - Tris-HCl (pH не менее 7.5): не более 10 mM; - NaCl: не более 100 mM;	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- EDTA: не более 0.1 mM; - 2-меркаптоэтанол: не более 7 mM; - BSA: не более 200 µg/ml; - глицерин: не менее 50%. Фермент является изописомером Not I – соответствие. Фасовка: не менее 1000 е.а.				
46	Эндонуклеаза рестрикции EcoR I, кат. № E057, ООО “СибЭнзайм” или эквивалент	Концентрация: не более 20000 е.а./мл Участок узнавания: G [^] AATTC – соответствие. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Бычий сывороточный альбумин в комплекте – наличие. Состав реакционного буфера, входящего в комплект: - Tris-HCl (pH не менее 7.6 при 25 °C): не менее 100 mM; - MgCl ₂ : не более 10 mM; - NaCl: не более 50 mM; - DTT: не более 1 mM. Фермент должен быть выделен из штамма E.coli, несущего ген соответствующей эндонуклеазы рестрикции – соответствие. Фасовка: не более 5000 е.а.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
47	Эндонуклеаза рестрикции Hind III, кат. № E074, ООО “СибЭнзайм” или эквивалент	Концентрация: не менее 20 000 е.а./мл. Участок узнавания A [^] AGCTT – соответствие. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Бычий сывороточный альбумин в комплекте – наличие. Состав реакционного буфера, входящего в комплект: - Tris-HCl (pH не менее 8.5 при 25 °C): не более 10 mM; - MgCl ₂ : не более 10 mM; - NaCl: не более 100 mM; - DTT: не более 1 mM. Фермент должен быть выделен из штамма E.coli, несущего ген соответствующей эндонуклеазы рестрикции – соответствие. Фасовка: не менее 25000 е.а.	упак.	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
48	Эндонуклеаза рестрикции Pse31 I, кат. № E604, ООО “СибЭнзайм” или эквивалент	Концентрация: 10 000 е.а./мл 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Бычий сывороточный альбумин в комплекте – наличие. Состав реакционного буфера, входящего в комплект: - Tris-HCl (pH не менее 7.5): не более 10 mM; - NaCl: не менее 200 mM; - EDTA: не более 1 mM; - BSA: не менее 200 мкг/мл;	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- 2-меркаптоэтанол: не более 7 mM; - глицерин: не менее 50%. Фасовка: не менее 2500 е.а. Объем: не менее 250 мкл.				
49	Эндонуклеаза рестрикции Psp124BI, кат. № E108T, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Концентрация: не менее 20000 е.а./мл Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту GAGCT↑C – соответствие. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Состав 10х буфера хранения фермента: - Tris-HCl (pH не менее 7.5): не более 10 mM; - NaCl: не менее 250 mM; - EDTA: не более 0,1 mM; - BSA: не более 100 µg/ml; - 2-меркаптоэтанол: не более 7 mM; - глицерин: не менее 50%. Фермент должен быть выделен из <i>Pseudomonas species 124B</i> – соответствие. Фасовка: не менее 5000 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
50	Эндонуклеаза рестрикции SbfI, кат. № E102, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Концентрация: не менее 5000 е.а./мл. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Состав 10х буфера хранения фермента: - Tris-HCl (pH не менее 7.6): не более 10 mM; - NaCl: не более 50 mM; - EDTA: не более 0,1 mM; - BSA: не менее 200 µg/ml; - DTT: не более 1 mM; - глицерин: не менее 50%. Источник: Из штамма <i>E.coli</i> несущего клонированный ген Sbf I из <i>Streptomyces species Bf61</i> – соответствие. Фасовка: не менее 1000 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
51	Эндонуклеаза рестрикции Xba I, кат. № E141, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Назначение: для осуществления гидролиза ДНК. Концентрация: не более 20000 е.а./мл Состав 10х буфера хранения фермента: - Tris-HCl (pH не менее 7.5): не более 10 mM; - NaCl: не более 50 mM; - EDTA: не более 0,1 mM; - DTT: не более 1 mM; - глицерин: не менее 50%.	упак.	12	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		Фермент должен быть выделен из штамма <i>E.coli</i> несущего клонированный ген <i>XbaI</i> из <i>Xanthomonas badrii</i> – соответствие. Реакционный буфер в комплекте – наличие. Фасовка: не более 2000 е.а.				
52	Эндонуклеаза рестрикции <i>PspE</i> I, кат. № E169, ООО “СибЭнзайм” или эквивалент	Концентрация: не более 10000-20000 е.а./мл Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту $G\uparrow GTNACC$ – соответствие. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Состав 10х буфера хранения фермента: - Tris-HCl (pH не менее 7.5) не более 10 mM; - NaCl: не более 50 mM; - EDTA: не более 0,1 mM; - BSA: не менее 200 µg/ml; - 2-меркаптоэтанол: не более 7 mM; - глицерин: не менее 50%. Фермент должен быть выделен из <i>Pseudomonas species E</i> – соответствие. Фасовка: не более 1000 е.а.	упак.	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
53	Эндонуклеаза рестрикции <i>Sfr274</i> I, кат. № E125, ООО “СибЭнзайм” или эквивалент	Концентрация: не менее 20000 е.а./мл. Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту $C\uparrow TCGAG$ – соответствие. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Состав 10х буфера хранения фермента: - Tris-HCl (pH не менее 7.5) не более 10 mM; - KCl: не более 50 mM; - EDTA: не более 0,1 mM; - BSA: не менее 200 µg/ml; - 2-меркаптоэтанол: не более 7 mM; - глицерин: не менее 50%. Источник фермента - <i>Streptomyces fradiae</i> 274 – соответствие. Фасовка: не более 2000 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
54	Эндонуклеаза рестрикции <i>Kpn</i> I, кат. № E079, ООО “СибЭнзайм” или эквивалент	Концентрация: не более 20000 е.а./мл. Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту $GGTAC\uparrow C$ – соответствие. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Состав 10х буфера хранения фермента: - Tris-HCl (pH не менее 7.5) не более 10 mM; - NaCl: не более 50 mM;	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

		- EDTA: не более 0,1 mM; - BSA: не менее 200 ug/ml; - DTT: не более 1mM; - глицерин: не менее 50%. Фермент должен быть выделен из штамма E.coli, E.coli несущего клонированный ген KpnI из Klebsiella pneumonia – соответствие. Фасовка: не более 2000 е.а.				
55	Эндонуклеаза рестрикции PstA I, кат. № E483, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Назначение: для гидролиза двухцепочечной ДНК. Концентрация: не более 5000 е.а./мл. Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту GG↑CGCGCC – соответствие. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Состав 10х буфера хранения фермента: - Tris-HCl (pH не менее 7.5) не более 10 mM; - KCl: не менее 100 mM; - EDTA: не более 0,1 mM; - BSA: не менее 200 ug/ml; - 2-меркаптоэтанол: не менее 7 mM; - глицерин: не менее 50%. Фермент должен быть выделен из штамма E. coli, несущего клонированный ген PstA I из Pseudomonas alcaligenes BS17 – соответствие. Фасовка: не более 200 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
56	Эндонуклеаза рестрикции Rsr2 I, кат. № E281, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Концентрация: не менее 20000 е.а./мл. Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту CG↑GWCCG – соответствие. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. BSA в комплекте – наличие. Состав 10х буфера хранения фермента: - Tris-HCl (pH не менее 7.5) не более 10 mM; - NaCl: не менее 100 mM; - EDTA: не более 0,1 mM; - BSA: не более 100 ug/ml; - 2-меркаптоэтанол: не менее 7 mM; - глицерин: не менее 50%. Фермент должен быть выделен из Rhodobacter sphaeroides I2 – соответствие. Фасовка: не более 1000 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

57	Эндонуклеаза рестрикции XmaI, кат. № E234, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент	Назначение: для определения активности ДНК аденовируса-2. Концентрация: не менее 3000 е.а./мл. Фермент катализирует расщепление ДНК по сайту C CCGGG – соответствие. 10× реакционный буфер в комплекте – наличие. Состав 10х буфера хранения фермента: - Tris-HCl (pH не менее 7.6) не менее 20 mM; - NaCl: не более 50 mM; - EDTA: не более 0,1 mM; - BSA: не менее 200 µg/ml; - DTT: не более 1 mM; - глицерин: не менее 50%. Фермент должен быть выделен из штамма E.coli несущего клонированный ген Xma I из Xanthomonas malvacearum – соответствие. Фасовка: не менее 1500 е.а.	упак.	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
----	---	--	-------	---	--------------	---

Основные условия исполнения договора:

Поставка Товара включает в себя:

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

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

Товар должен быть новым, ранее не использованным, 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 Полиомелита, дом 8, корпус 1, вк.тер.г. муниципальный округ Филимонковский, город Москва, 108819, ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита).

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).

На Товар устанавливается срок годности в пределах срока годности, указанного завода-производителем на упаковке Товара. Остаточный срок годности на поставляемый Товар должен быть не менее 80% от гарантированного срока годности на день поставки.

Вместе с Товаром Поставщик передаст 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), инструкцию по применению, 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/Усл уг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)*	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)	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	Номер реестровой записи и информация из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****	Срок поставки Товара/выполнен ия Работ/оказания Услуг
----------	--	--	----------	--------	---	---	--	--	---

		<i>(могут быть представлены в виде приложения, предоставляются в случае отличия от характеристик, установленных Заказчиком и(или) в случае, если предложен эквивалентный товар)</i>					стран мира (ОКСМ) ²		
1	Смесь dNTP, кат. № PB006L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	15				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
2	Реагент для выделения суммарной РНК из биологических образцов, кат. № BC032, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
3	Random(dN)10 праймер, кат. № SB002, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
4	Интеркалирующий краситель SYBR Green I для ПЦР- РВ, кат. № PB025M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

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

5	Трис-боратный электродный буфер (ТВЕ), кат. № РВ131, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	11				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
6	Буфер для нанесения образцов ДНК на агарозный гель, кат. № РВ020, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	25				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
7	pAL2-Т вектор, лиофилизированн ый, кат. № ТА002, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
8	pKAN-Т вектор, лиофилизированн ый, кат. № ТА003, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
9	Вода деионизированная, свободная от нуклеаз, кат. № РВ207S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	25				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
10	Готовая смесь для ПЦР 5X qPCRmix- HS SYBR, кат. № РК147S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
11	5x смесь qPCRmix- HS для ПЦР в реальном времени, кат. № РК145L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

12	Окрашенная реакционная смесь 5X ScreenMix, кат. № PK041L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
13	HS Taq ДНК- полимераза с «горячим стартом», кат. № PK017L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
14	Taq ДНК- полимераза, кат. № PK113H, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
15	Ингибитор RNКаз, кат. № EK005M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	11				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
16	Магнитные частицы для очистки ДНК, кат. № BM135S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
17	Маркер длины ДНК, кат. № NL102, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	22				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
18	Набор Tersus Plus PCR kit, кат. № PK221, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	9				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
19	Набор для бисульфитной модификации		упак.	8				требуется (для подтверждения предложения товара)	

	ДНК, кат. № EG002, ЗАО «Евроген» или эквивалент							российского происхождения)	
20	Набор для очистки ДНК из агарозного геля и реакционных смесей, кат. № BC023L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	6				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
21	Набор для синтеза кДНК Mint, кат. № SK001, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	7				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
22	Набор для быстрой амплификации концевых фрагментов кДНК, кат. № SKS03, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
23	Набор реактивов для синтеза первой цепи к ДНК, кат. № SK021, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	13				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
24	Набор для одноэтапного анализа транскриптов РНК, кат. № SK032M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
25	Набор для одноэтапного анализа транскриптов РНК методом ПЦР-РВ,		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

	кат. № SK031M, ЗАО «Евроген» или эквивалент								
26	Мастер-микс OneTube RT- PCRmix, кат. № SK101M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	9				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
27	Набор для выделения плазмидной ДНК, кат. № BC224, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
28	Набор Plasmid Miniprep для выделения плазмидной ДНК, кат. № BC221L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	8				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
29	Набор для выделения суммарной РНК на микроцентрифужн ых колонках, кат. № BC034S, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	13				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
30	5X смесь для ПЦР ScreenMix-HS, кат. № PK143L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	6				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
31	Набор для очистки и концентрирования препаратов суммарной РНК, кат. № BC033M, ЗАО «Евроген»		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

	или эквивалент								
32	Набор Myco Real-Time, кат. № MR004, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	23				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
33	Обратная транскриптаза MMLV, кат. № SK022L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	22				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
34	Набор для выделения суммарной ДНК из цельной крови, клеток животного происхождения и бактерий, кат. № BC111M, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
35	Готовая смесь для ПЦР 5X qPCRmix- HS LowROX, кат. № PK154L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	7				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
36	Готовая смесь для ПЦР 5X qPCRmix-HS SYBR+LowROX, кат. № PK156L, ЗАО «Евроген» или эквивалент		упак.	7				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
37	Набор для выделения плазмидной ДНК высокой степени очистки,		упак.	6				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

	кат. № BC321L, ЗАО «Евроген» или эквивалент								
38	Субстрат X-Gal кат. № S004, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
39	T4 ДНК-лигаза высокой концентрации, кат. № E329, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	14				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
40	Эндонуклеаза рестрикции Ama87I, кат. № E017, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
41	Эндонуклеаза рестрикции BamH I Turbo, кат. № E022T, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
42	Эндонуклеаза рестрикции Bse21 I, кат. № E038, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
43	Эндонуклеаза рестрикции Bsp19 I (изомер Nco I), кат. № E048, ООО «СибЭнзайм» или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
44	Эндонуклеаза рестрикции Bsp19		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара)	

	I (изоизомер Neo I), кат. № E298, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент							российского происхождения)	
45	Эндонуклеаза рестрикции CciN I (изоизомер Not I), кат. № E204, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
46	Эндонуклеаза рестрикции EcoR I, кат. № E057, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
47	Эндонуклеаза рестрикции Hind III, кат. № E074, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
48	Эндонуклеаза рестрикции Pse31 I, кат. № E604, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
49	Эндонуклеаза рестрикции Psp124BI, кат. № E108T, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
50	Эндонуклеаза рестрикции SbfI, кат. № E102, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
51	Эндонуклеаза рестрикции Xba I, кат. № E141, ООО "СибЭнзайм"		упак.	12				требуется (для подтверждения предложения товара	

	или эквивалент							российского происхождения)	
52	Эндонуклеаза рестрикции PspE I, кат. № E169, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
53	Эндонуклеаза рестрикции Sfi274 I, кат. № E125, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
54	Эндонуклеаза рестрикции Kpn I, кат. № E079, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
55	Эндонуклеаза рестрикции PstA I, кат. № E483, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
56	Эндонуклеаза рестрикции Rsa2 I, кат. № E281, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
57	Эндонуклеаза рестрикции XmaI, кат. № E234, ООО "СибЭнзайм" или эквивалент		упак.	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
Итого с учетом НДС %							-	-	

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

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

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

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

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

Ответы должны быть поданы с 02 июля 2026 года по 10 июля 2026 года включительно по адресу: umto@chumakovs.ru.

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, 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 полиомелита)

А.Ю. Афонин

Особенности предоставления национального режима.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

2. При осуществлении закупки работы, услуги:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

для подтверждения происхождения 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 выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены по 31 августа 2026 г. включительно;

для подтверждения происхождения 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 выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены по 30 ноября 2026 г. включительно.

б) *для подтверждения происхождения товаров, указанных в позициях 1 - 145 приложения № 1 к Постановлению № 1875, позициях 1 - 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875, из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, - номер реестровой записи из евразийского реестра промышленных товаров государств - членов Евразийского экономического союза, порядок формирования и ведения которого устанавливается правом Евразийского экономического союза (далее - евразийский реестр промышленных товаров), содержащей в том числе:

информацию о совокупном количестве баллов за выполнение (освоение) на территории Евразийского экономического союза соответствующих операций (условий) (если в отношении такого товара правом Евразийского экономического союза за выполнение (освоение) на территории Евразийского экономического союза соответствующих операций (условий) установлены требования о совокупном количестве баллов), которое составляет или превышает значение, определенное правом Евразийского экономического союза;

информацию об уровне радиоэлектронной продукции (для товара, являющегося в соответствии с правом Евразийского экономического союза радиоэлектронной продукцией первого уровня или радиоэлектронной продукцией второго уровня);

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

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

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

д) для подтверждения происхождения программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, из Российской Федерации и его соответствия 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 № 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 № 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.

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.

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 в 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 преимущества, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;

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

г) при осуществлении в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупок товаров, указанных в позициях 195, 197 - 199 и 203 приложения № 2 к Постановлению № 1875, заявка на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара российского происхождения, являющегося радиоэлектронной продукцией, не признанной в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 «О подтверждении производства российской промышленной продукции» радиоэлектронной продукцией первого уровня, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если на участие в такой закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам ее рассмотрения соответствующей установленным в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ 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 призывание 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, по не все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если на участие в такой закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам ее рассмотрения соответствующей установленным в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ требованиям и содержащая предложение о поставке лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе

синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза;

Примечание: Подпункт «ф» вступает в силу с 01.07.2026. 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 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 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:

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

где:

V - коэффициент вариации;

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

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

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

n - количество значений, используемых в расчете.

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

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

При осуществлении закупки у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя) для определения и обоснования цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), либо цены единицы товара, работы, услуги, Заказчик вправе использовать метод ЗОП (запрет, ограничение, преимущество). При применении данного метода Заказчик с целью получения информации о ценах

и обоснования цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), либо цены единицы товара, работы, услуги применяет пункты 4,6 – 13 раздела 3 главы II ПоЗ, с учетом следующих особенностей, обусловленных Постановлением № 1875:

- 1) товар, происходящий из государства – члена Евразийского экономического союза приравнивается к товару российского происхождения.
- 2) в случае установления запрета закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами коммерческие предложения, содержащие предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, на выполнение работы, оказание услуги с подрядчиком (исполнителем), являющимся иностранным лицом при рассмотрении отклоняются.
- 3) в случае установления ограничения закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, при рассмотрении отклоняются коммерческие предложения, содержащие предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства, если также поданы коммерческие предложения, соответствующие установленным Заказчиком требованиям и содержащие в отношении такого товара предложение о поставке товара российского происхождения.
- 4) в случае установления преимущества в отношении товаров российского происхождения:
 - а) при рассмотрении, оценке, сопоставлении заявок (коммерческих предложений) на участие в закупке осуществляется снижение на пятнадцать процентов ценового предложения, поданного участником закупки, предлагающим к поставке товар только российского происхождения;
 - б) в случае заключения договора с участником закупки, указанным в подпункте «а» настоящего пункта, договор заключается без учета снижения ценового предложения, осуществленного в соответствии с подпунктом «а» настоящего пункта.
- 5) в случае включения в один предмет закупки товаров, как указанных в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, так и не указанных в таких приложениях, рассмотрение заявок (коммерческих предложений) осуществляется в соответствии с подпунктом «а» и/или «б», указанными ниже:
 - а) если предмет закупки включает хотя бы один товар, не указанный в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, в отношении заявки (коммерческого предложения), содержащей предложение о поставке товаров только российского происхождения, применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество при условии, что:
 - в числе заявок на участие в закупке (коммерческих предложений), которые рассматриваются, оцениваются, сопоставляются, имеется заявка на участие в закупке (коммерческое предложение), которая не отклонена и содержит предложение о поставке хотя бы одного товара, происходящего из иностранного государства;
 - б) если предмет закупки включает товары, как указанные в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, так и не указанные в таких приложениях:
 - к включенным в объект закупки товарам, указанным в приложении № 1 к Постановлению № 1875, применяются положения Постановления № 1875, касающиеся запрета, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;
 - к включенным в объект закупки товарам, указанным в приложении № 2 к Постановлению № 1875, применяются положения Постановления № 1875, касающиеся ограничения, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;
 - к включенным в объект закупки товарам, не указанным в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, применяются положения Постановления № 1875, касающиеся преимущества, указанного в пункте 1 Постановления № 1875;
 - преимущество, указанное в пункте 1 Постановления № 1875, предоставляется при условии, указанном в абзаце втором подпункта «а» настоящего пункта, заявке на участие в закупке (коммерческому предложению), которая содержит предложение о поставке товара только

российского происхождения, как в отношении включенных в предмет закупки товаров, не указанных в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, так и включенных в предмет закупки товаров, указанных в таких приложениях.

- 6) Оценка и рассмотрение заявок (коммерческих предложений) также осуществляется с учетом пункта 4 Постановления № 1875.
- 7) Информация и документы, подтверждающие страну происхождения товара, рассматриваются в соответствии с Постановлением № 1875.