

МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ
НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

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

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

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

Тел./факс (495) 841-90-02; (495) 549-67-60

E-mail: sue_polio@chumakovs.ru; www.chumakovs.ru

ОКПО 01895045, ОГРН 1167746624847,

ИНН/КПП 7751023847/772701001

05.06.26

№ 05/44

Поставщикам, заинтересованным в поставке товара

Запрос о предоставлении коммерческих предложений

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

Способ закупки: закупка у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя) в соответствии с подпунктом 16 пункта 4 раздела 2 главы IV Положения о закупке Федерального государственного автономного научного учреждения «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), утвержденного Наблюдательным советом Протоколом от 08.06.2021 № 01, с изменениями, утвержденными Протоколом от 03.08.2021 № 2, Протоколом от 27.05.2022 № 8, Протоколом от 16.09.2022 № 10, Протоколом от 30.03.2023 № 2, Протоколом от 27.06.2024 № 4, Протоколом от 18.09.2024 № 5, Протоколом от 20.12.2024 № 6, Протоколом от 28.03.2025 № 2, Протоколом от 26.06.2025 № 3 (далее – Положение о закупке). Осуществляется закупка Товара, в отношении которого Заказчиком сформирован Реестр утвержденных поставщиков/производителей на основании проведенной оценки (квалификации) в

соответствии с Правилами надлежащей производственной практики, утвержденными приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14.06.2013 № 916 и (или) Правилами надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 № 77, размещенный на официальном сайте Заказчика.

Предполагаемые сроки проведения закупки: июнь-июль 2026 года.

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

Таблица № 1

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)	Артикул	Фасовка	Производитель	Ед. изм.	Кол-во	Код ОКПД2	Предоставление национального режима (установление запрета/ограничений/преимуществ) ¹
1	Глюкоза-D(+) безводная, для клеточной биологии; D(+)-Glucose anhydrous for cell biology ,1191KG025 или эквивалент	1191KG025	25 кг	NeoFroxx	шт	22	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
2	Трис(гидроксиметил)аминометан (Трис), ФАРМ.(pure EP, USP); Tris pure EP, USP (pharma grade) ,LC-10109.4 или эквивалент	LC-10109.4	25 кг	NeoFroxx	шт	16	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
3	Сахароза-D(+), с низким содерж. эндоксинов, ФАРМ; D(+)-Sucrose pure EP, BP, JP, NF low in endotox ,LC-10354.1 или эквивалент	LC-10354.1	25 кг	NeoFroxx	шт	16	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).

4	ХЕПЕС натриевая соль, для клеточной биологии; HEPES sodium salt for cell biology ,2495KG005 или эквивалент	2495KG005	5 кг	NeoFroxx	шт	20	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
5	L-Аланин ,A7469 или эквивалент	A7469	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
6	Холин хлорид 99% , C7017 или эквивалент	C7017	100 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
7	Резазурин натриевая соль certified by the Biological Stain Commission, 5 G ,199303 или эквивалент	199303	5 г	Sigma-Aldrich	шт	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
8	ТРИПСИН FROM PORCINE PANCREAS ,T4799 или эквивалент	T4799	500 г	Sigma-Aldrich	шт	20	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
9	Триптон соя бульон казеин-пептон соевая мука-пептон бульон для микробиологии USP ,1.05459.9025 или эквивалент	1.05459.9025	25 кг	Merck	шт	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

10	мио-Инозитол, $\geq 99\%$ (ГХ), BioReagent ,I7508 или эквивалент	I7508	100 г	Sigma- Aldrich	шт	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
11	мезо-Инозит фарм. ,1.04731.1000 или эквивалент	1.04731.1 000	1 кг	Merck	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
12	PYRUVIC ACID SODIUM CELL CULTURE TESTED ,P5280 или эквивалент	P5280	500 г	Sigma- Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
13	Лактальбумин гидролизат Edamin F ,Sheffield или эквивалент	Edamin F ,Sheffield	10 кг	Kerry	шт	35	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
14	Урацил CELL CULTURE TESTED ,U1128 или эквивалент	U1128	25 г	Sigma- Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
15	HYPOXANTHINE CELL CULTURE TESTED ,H9636 или эквивалент	H9636	25 г	Sigma- Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

16	Ксантин 99-100% ,X0626 или эквивалент	X0626	25 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
17	Гуанин, 98% ,G11950 или эквивалент	G11950	25 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
18	Глутатион GLUTATHIONE FREE ACID REDUCED FORM*CELL CULTURE TES ,G6013 или эквивалент	G6013	10 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
19	L-Глутаминовая кислота (EP) ,G8415 или эквивалент	G8415	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	9	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
20	D-(-)-Рибоза BIOREAGENT, SUITABLE FOR CE ,R9629 или эквивалент	R9629	100 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
21	Биотин ,B0301 или эквивалент	B0301	5 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

22	Кальций пантотенат, USP, monograph mol wt. 476.53 (C ₁₈ H ₃₂ CaN ₂ O ₁₀) ,C8731 или эквивалент	C8731	25 г	Sigma- Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
23	L-аспарагиновая кислота, 98.5-101.0%, from non-animal source, cell culture tested ,A7219 или эквивалент	A7219	1 кг	Sigma- Aldrich	шт	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
24	L-Пролин L-PROLINE (USP/EP) ,P5607 или эквивалент	P5607	1 кг	Sigma- Aldrich	шт	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
25	Треонин для культуры клеток ,T8441- 1KG или эквивалент	T8441- 1KG	1 кг	Sigma- Aldrich	шт	11	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
26	L-Триптофан EP, JP, USP ,T8941 или эквивалент	T8941	1 кг	Sigma- Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
27	Реактив L-VALINE, MANUFACTURING GRADE ,V4638 или эквивалент	V4638	1 кг	Sigma- Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

28	L-Аргинин гидрохлорид ,A6969 или эквивалент	A6969	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	10	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
29	Реактив L-ASPARAGINE ANHYDROUS CELL CULTURETESTE D ,A4159 или эквивалент	A4159	100 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
30	L-Метионин suitable for cell culture, non-animal source ,M5308 или эквивалент	M5308	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	7	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
31	L-Изолейцин ,I5281 или эквивалент	I5281	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
32	L-Тирозин (USP/EP) ,T8566 или эквивалент	T8566	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	9	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
33	L-Цистин L-CYSTINE FREE BASE BIOTECHNOLOGY*PERFORMANCE CERT ,C7602 или эквивалент	C7602	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	5	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

34	Гистидин-L, свободное основание, ФАРМ; L-Histidine free base pure EP, USP (pharma grade) ,LC-4584.5 или эквивалент	LC-4584.5	5 кг	NeoFroxx	шт	6	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
35	Магний сульфат безводный ,M2643 или эквивалент	M2643	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	35	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
36	Лактоза моногидрат powder suitable for the biopharmaceutical production EMPROVE® bio Ph Eur,BP,NF ,1.37045.9029 или эквивалент	1.37045.9029	25 кг	Merck	шт	24	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
37	Сорбит Parteck® SI 400 LEX (Sorbitol) suitable for use as excipient EMPROVE® exp Ph Eur,BP,NF,JP ,1.11597.9028 или эквивалент	1.11597.9028	25 кг	Merck	шт	8	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
38	L-Фенилаланин ,P5482 или эквивалент	P5482	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	7	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
39	L-Лейцин (USP/EP/JP) ,L8912 или эквивалент	L8912	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	7	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

40	Пиридоксин гидрохлорид EMPROVE® EXPERT, Ph. Eur., BP, JP, USP, FCC ,1.37156.0100 или эквивалент	1.37156.0 100	100 г	Merck	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
41	Никотиновая кислота, BIOREAGENT ,N0761 или эквивалент	N0761	100 г	Sigma- Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
42	Тимин THYMINE CELL CULTURE TESTED ,T0895 или эквивалент	T0895	25 г	Sigma- Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
43	Аденозин 5'-трифосфат динатрия GRADE II FROM ,A3377 или эквивалент	A3377	100 г	Sigma- Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
44	п-Аминобензойная кислота 99+% ,A9878 или эквивалент	A9878	5 г	Sigma- Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
45	Глутамин-L, ФАРМ. (pure DAB, USP); L-Glutamine pure DAB, USP (pharma grade) ,LC-6005.3 или эквивалент	LC-6005.3	5 кг	NeoFroxx	шт	17	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

46	Транс-4-гидрокси-L-пролин ,H5534 или эквивалент	H5534	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
47	Кальция хлорид, дигидрат; Calcium chloride dihydrate pure EP, USP, E 509 (food and pharma grade) ,LC-7229.2 или эквивалент	LC-7229.2	5 кг	NeoFroxx	шт	17	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
48	Фолиевая кислота USP ,F8798 или эквивалент	F8798	5 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
49	Натрий фосфат одноосновный, безводный, CELL CULTURE TEST ,S5011 или эквивалент	S5011	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	20	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
50	Натрий дигидроген фосфат дигидрат suitable for the biopharmaceutical production EMPROVE® bio Ph ,1.37018.9025 или эквивалент	1.37018.9025	25 кг	Merck	шт	4	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
51	Гидрофосфат натрия ,S5136 или эквивалент	S5136	5 кг	Sigma-Aldrich	шт	11	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

52	ди-Натрий гидроген фосфат suitable for biopharmaceutical production EMPROVE® bio Ph Eur,BP,USP ,1.37036.9029 или эквивалент	1.37036.9029	25 кг	Merck	шт	12	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
53	Калий дигидрофосфат крист. EMPROVE® фарм., E 340 ,1.04871.1000 или эквивалент	1.04871.1000	1 кг	Merck	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
54	Калия хлорид, фарм (pure EP, USP); Potassium chloride pure EP, USP (pharma grade) ,LC-4506.2 или эквивалент	LC-4506.2	5 кг	NeoFroxx	шт	18	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
55	Аденин ADENINE HEMI-SULFATE CELL CULTURETESTED ,A3159 или эквивалент	A3159	500 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
56	Аденозин 3'-монофосфат ADENOSINE 3'-MONOPHOSPHATE FREE ACID ,A9272 или эквивалент	A9272	1 г	Sigma-Aldrich	шт	20	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
57	Лимонная кислота безводная powder suitable for the biopharmaceutical production EMPROVE® bio Ph Eur,BP,JP ,1.37002.5000 или эквивалент	1.37002.5000	5 кг	Merck	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

58	Агар, ФАРМ.(pure EP); Agar pure EP (pharma grade) ,LC-10426.3 или эквивалент	LC-10426.3	1 кг	NeoFroxx	шт	3	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
59	L-Лизин HCL (USP/EP/JP) ,L8662 или эквивалент	L8662	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	8	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
60	Феноловый красный натриевая соль ,79311 или эквивалент	79311	1 кг	Sisco	шт	15	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
61	Натрия хлорид, ФАРМ. (pure EP, USP); Sodium chloride pure EP, USP (pharma grade) ,LC-4524.3 или эквивалент	LC-4524.3	25 кг	NeoFroxx	шт	60	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
62	Магний хлорид гексагидрат чда фарм., E 511 ,1.05832.9029 или эквивалент	1.05832.9029	25 кг	Merck	шт	12	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
63	Эргокальциферол ERGOCALCIFEROL ,E5750 или эквивалент	E5750	5 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

64	Ретинол ацетат ALL TRANS CELL* CULTURE TESTED ,R7882 или эквивалент	R7882	5 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
65	D-Кальций пантотенат* CELL CULTURE TESTED ,P5155 или эквивалент	P5155	100 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
66	Тиамин гидрохлорид, Европейская фармакопея ,04573 или эквивалент	04573	50 г	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
67	Калий хлорид, фарм. (Европа) ,60126 или эквивалент	60126	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
68	Глицин, неживотного происхождения, соответствует спецификациям тестирования EP, JP, USP, подходит для ,G8790 или эквивалент	G8790	1 кг	Sigma-Aldrich	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
69	Нитрат кальция тетрагидрат, подходит для культивирования клеток, подходит для культивирования клеток растений ,C2786 или эквивалент	C2786	500 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

70	Натрия гидрокарбонат, для клеточной биологии; Sodium hydrogen carbonate for cell biology ,1229KG005 или эквивалент	1229KG005	5 кг	NeoFroxx	шт	40	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
71	Натрия ацетат, безводный, ФАРМ.(pure USP); Sodium acetate anhydrous pure USP (pharma grade) ,LC-5947.1 или эквивалент	LC-5947.1	5 кг	NeoFroxx	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
72	Магния сульфат гептагидрат, ФАРМ; Magnesium sulfate heptahydrate pure EP, USP (pharma grade) ,LC-4501.2 или эквивалент	LC-4501.2	25 кг	NeoFroxx	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
73	Натрий гидрокарбонат чда фарм., Е 500 ,1.06323.9029 или эквивалент	1.06323.9029	25 кг	Merck	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
74	N,N-Диизопропилэтиламин, дважды перегнанный, 99.5% или эквивалент	387649	100 м л	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
75	2,4-Дибромацетофенон >98% или эквивалент	D38308	10 г	Sigma-Aldrich	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

76	Пропанол-2, для молекулярной биологии; 2-Propanol for molecular biology или эквивалент	1496LT00 1	1 л	NeoFroxx,	шт	1	20.14.22.113	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 23 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
77	н-Гептан R.G. реаг. фарм. (фас) или эквивалент	32287	1 л	Honeywell	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
78	N,N-Диметилформамид для ВЭЖХ или эквивалент	LC-4914.1	2,5 л	NeoFroxx	шт	1	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
79	Фосфорная кислота "ОСЧ 12-3" 1,72 кг или эквивалент	01.0.8.058 5.02	1,72 кг	Альдоса	шт	1	20.13.24.149	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 13 приложения № 2 к Постановлению № 1875)
80	Двухосновный дигидрат фосфата натрия сверхчистый AR, 99,5% или эквивалент	87258	500 г	Sisco	шт	2	20.59.52.194	Установлено ограничение на основании пункта 1 Постановления № 1875 (пункт 58 приложения № 2 к Постановлению № 1875)

Основные условия исполнения договора:

Поставка Товара включает в себя:

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

– исполнение гарантийных обязательств.

Доставка (перевозка) Товара в адрес поставки Товара, погрузочно-разгрузочные работы, осуществляются силами и средствами Поставщика. Товар должен быть новым, ранее не использованным, не восстановленным, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства, Товар не должен иметь механических повреждений и должен соответствовать принятым в Российской Федерации техническим стандартам, нормам и правилам.

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

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

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

На Товар/выполненные Работы/оказанные Услуги устанавливается гарантийный срок 12 (двенадцать) месяцев, но не менее чем гарантийный срок, установленный заводом производителем.

Вместе с Товаром Поставщик передает относящиеся к нему документы, в том числе, но не ограничиваясь, сертификат соответствия/декларацию соответствия (в случае если требованиями действующего законодательства Российской Федерации предусмотрена сертификация поставляемого Товара) 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).

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

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

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

Коммерческое предложение должно предоставляться по форме Таблицы № 2.

Таблица № 2

№ п/п	Наименование Товара/Работ/Усл уг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг)*	Описание, характеристики Товара/Работ/Услуг (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых Работ/оказании закупаемых Услуг) (могут быть представлены в виде приложения, предоставляются в случае отличия от характеристик, установленных Заказчиком и(или) в случае, если предложен эквивалентный товар)	Ед. изм.	Кол-во	Цена за ед. изм. (с указанием валюты, ставки НДС)	Итоговая стоимость (с указанием валюты, ставки НДС)	Наименование страны происхождения Товара в соответствии с Общероссийским классификатором стран мира (ОКСМ) ²	Номер реестровой записи и информация из реестров (в соответствии с пунктом 3 Постановления № 1875) **, ***, ****	Срок поставки Товара/выполнен ия Работ/оказания Услуг
1	Глюкоза-D(+) безводная, для клеточной биологии; D(+)-		шт	22				требуется (для подтверждения предложения товара	

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

	Glucose anhydrous for cell biology ,1191KG025 или эквивалент							российского происхождения)	
2	Трис(гидрокси метил)аминометан (Трис), ФАРМ.(pure EP, USP); Tris pure EP, USP (pharma grade) ,LC-10109.4 или эквивалент		шт	16				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
3	Сахароза-D(+), с низким содерж. эндоксинов, ФАРМ; D(+)- Sucrose pure EP, BP, JP, NF low in endotox ,LC-10354.1 или эквивалент		шт	16				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
4	ХЕПЕС натриевая соль, для клеточной биологии; HEPES sodium		шт	20				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

	salt for cell biology ,2495KG005 или эквивалент								
5	L-Аланин ,A7469 или эквивалент		шт	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
6	Холин хлорид 99% , A7469 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
7	Резазурин натриевая соль certified by the Biological Stain Commission, 5 G ,199303 или эквивалент		шт	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
8	ТРИПСИН FROM PORCINE PANCREAS ,T4799 или эквивалент		шт	20				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

9	Триптон соя бульон казеин- пептон соевая мука-пептон бульон для микробиологии USP ,1.05459.9025 или эквивалент		шт	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
10	мио-Инозитол, ≥99% (ГХ), BioReagent ,I7508 или эквивалент		шт	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
11	мезо-Инозит фарм. ,1.04731.1000 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
12	PYRUVIC ACID SODIUM CELL CULTURE TESTED ,P5280 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
13	Лактальбумин гидролизат Edamin F		шт	35				требуется (для подтверждения предложения товара)	

	„Sheffield или эквивалент							российского происхождения)	
14	Урацил CELL CULTURE TESTED „U1128 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
15	HYPOXANTHINE CELL CULTURE TESTED „H9636 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
16	Ксантин 99-100% „X0626 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
17	Гуанин, 98% „G11950 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
18	Глутатион GLUTATHIONE FREE ACID REDUCED FORM*CELL		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

	CULTURE TES ,G6013 или эквивалент								
19	L- Глутаминовая кислота (EP) ,G8415 или эквивалент		шт	9				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
20	D-(-)-Рибоза BIOREAGENT, SUITABLE FOR CE ,R9629 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
21	Биотин ,B0301 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
22	Кальций пантотенат, USP, monograph mol wt. 476.53 (C ₁₈ H ₃₂ CaN ₂ O 10) ,C8731 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
23	L- аспарагиновая кислота, 98.5-		шт	5				требуется (для подтверждения предложения товара)	

	101.0%, from non-animal source, cell culture tested ,A7219 или эквивалент							российского происхождения)	
24	L-Пролин L-PROLINE (USP/EP) ,P5607 или эквивалент		шт	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
25	Треонин для культуры клеток ,T8441-1KG или эквивалент		шт	11				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
26	L-Триптофан EP, JP, USP ,T8941 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
27	Реактив L-VALINE, MANUFACTURING GRADE ,V4638 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

28	L-Аргинин гидрохлорид ,А6969 или эквивалент		шт	10				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
29	Реактив L- ASPARAGINE ANHYDROUS CELL CULTURETES TE D ,A4159 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
30	L-Метионин suitable for cell culture, non- animal source ,M5308 или эквивалент		шт	7				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
31	L-Изолейцин ,I5281 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
32	L-Тирозин (USP/EP) ,T8566 или эквивалент		шт	9				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

33	L-Цистин L-CYSTINE FREE BASE BIOTECHNOLOGY*PERFORMANCE CERT ,C7602 или эквивалент		шт	5				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
34	Гистидин-L, свободное основание, ФАРМ; L-Histidine free base pure EP, USP (pharma grade) ,LC-4584.5 или эквивалент		шт	6				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
35	Магний сульфат безводный ,M2643 или эквивалент		шт	35				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
36	Лактоза моногидрат powder suitable for the biopharmaceutical production		шт	24				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

	EMPROVE® bio Ph Eur,BP,NF ,1.37045.9029 или эквивалент								
37	Сорбит Parteck® SI 400 LEX (Sorbitol) suitable for use as excipient EMPROVE® exp Ph Eur,BP,NF,JP ,1.11597.9028 или эквивалент		шт	8				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
38	L-Фенилаланин ,P5482 или эквивалент		шт	7				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
39	L-Лейцин (USP/EP/JP) ,L8912 или эквивалент		шт	7				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
40	Пиридоксин гидрохлорид EMPROVE® EXPERT, Ph.		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара)	

	Eur., BP, JP, USP, FCC ,1.37156.0100 или эквивалент							российского происхождения)	
41	Никотиновая кислота, BIOREAGENT ,N0761 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
42	Тимин THYMINE CELL CULTURE TESTED ,T0895 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
43	Аденозин 5'- трифосфат динатрия GRADE II FROM ,A3377 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
44	П- Аминобензойна я кислота 99+%, ,A9878 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

45	Глутамин-L, ФАРМ. (pure DAB, USP); L- Glutamine pure DAB, USP (pharma grade) ,LC-6005.3 или эквивалент		шт	17				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
46	Транс-4- гидрокси-L- пролин ,H5534 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
47	Кальция хлорид, дигидрат; Calcium chloride dihydrate pure EP, USP, E 509 (food and pharma grade) ,LC-7229.2 или эквивалент		шт	17				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
48	Фолиевая кислота USP ,F8798 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

49	Натрий фосфат одноосновный, безводный, CELL CULTURE TEST ,S5011 или эквивалент		шт	20				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
50	Натрий дигидроген фосфат дигидрат suitable for the biopharmaceutic al production EMPROVE® bio Ph ,1.37018.9025 или эквивалент		шт	4				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
51	Гидрофосфат натрия ,S5136 или эквивалент		шт	11				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
52	ди-Натрий гидроген фосфат suitable for biopharmaceutic al production		шт	12				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

	EMPROVE® bio Ph Eur, BP, USP ,1.37036.9029 или эквивалент								
53	Калий дигидрофосфат крист. EMPROVE® фарм., E 340 ,1.04871.1000 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
54	Калия хлорид, фарм (pure EP, USP); Potassium chloride pure EP, USP (pharma grade) ,LC-4506.2 или эквивалент		шт	18				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
55	Аденин ADENINE HEMI- SULFATE CELL CULTURETES TED ,A3159 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

56	Аденозин 3'- монофосфат ADENOSINE 3'- MONOPHOSPH ATE FREE ACID ,A9272 или эквивалент		шт	20				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
57	Лимонная кислота безводная powder suitable for the biopharmaceutic al production EMPROVE® bio Ph Eur,BP,JP ,1.37002.5000 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
58	Агар, ФАРМ.(pure EP); Agar pure EP (pharma grade) ,LC- 10426.3 или эквивалент		шт	3				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
59	L-Лизин HCL (USP/EP/JP)		шт	8				требуется	

	,L8662 или эквивалент							(для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
60	Феноловый красный натриевая соль ,79311 или эквивалент		шт	15				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
61	Натрия хлорид, ФАРМ. (pure EP, USP); Sodium chloride pure EP, USP (pharma grade) ,LC-4524.3 или эквивалент		шт	60				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
62	Магний хлорид гексагидрат чда фарм., E 511 ,1.05832.9029 или эквивалент		шт	12				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
63	Эргокальциферол ERGOCALCIFEROL ,E5750 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

64	Ретинол ацетат ALL TRANS CELL*CULTU RE T ESTED ,R7882 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
65	D-Кальций пантотенат*CE LL CULT URE TESTED ,P5155 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
66	Тиамин гидрохлорид, Европейская фармакопея ,04573 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
67	Калий хлорид, фарм. (Европа) ,60126 или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
68	Глицин, неживотного происхождения , соответствует спецификациям тестирования		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

	EP, JP, USP, подходит дл ,G8790 или эквивалент								
69	Нитрат кальция тетрагидрат, подходит для культивировани я клеток, подходит для культивировани я клеток растений ,C2786 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
70	Натрия гидрокарбонат, для клеточной биологии; Sodium hydrogen carbonate for cell biology ,1229KG005 или эквивалент		шт	40				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
71	Натрия ацетат, безводный, ФАРМ.(pure USP); Sodium		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара	

	acetate anhydrous pure USP (pharma grade) ,LC- 5947.1 или эквивалент							российского происхождения)	
72	Магния сульфат гептагидрат, ФАРМ; Magnesium sulfate heptahydrate pure EP, USP (pharma grade) ,LC-4501.2 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
73	Натрий гидрокарбонат чда фарм., Е 500 ,1.06323.9029 или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
74	N,N- Диизопропилэт иламин, дважды перегнанный,		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	

	99.5% или эквивалент								
75	2,4-Дибромацетофенон >98% или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
76	Пропанол-2, для молекулярной биологии; 2-Propanol for molecular biology или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения), включая информацию о баллах (количество баллов не менее 400)	
77	н-Гептан R.G. реаг. фарм. (фас) или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
78	N,N-Диметилформамид для ВЭЖХ или эквивалент		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
79	Фосфорная кислота "ОСЧ		шт	1				требуется (для подтверждения предложения товара	

	12-3" 1,72 кг или эквивалент							российского происхождения)	
80	Двухосновный дигидрат фосфата натрия сверхчистый AR, 99,5% или эквивалент		шт	2				требуется (для подтверждения предложения товара российского происхождения)	
Итого с учетом НДС_%							-	-	

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

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

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

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

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

Ответы должны быть поданы с «05» 06 2026 года по «10» 06 2026 года включительно по адресу: umto@chumakovs.su.

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

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

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

Первый заместитель генерального директора

ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН»

(Институт полиомиелита)



А.Ю. Афонин

к запросу о предоставлении коммерческих предложений

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. № 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 N 1 к Постановлению № 1875, из Российской Федерации и его соответствия требованиям, установленным частями 3.7 и 3.9 статьи 2 Федерального закона "О внесении изменений в Федеральный закон "О безопасности критической информационной инфраструктуры Российской Федерации" (далее - требования к доверенному программному обеспечению), - порядковый номер реестровой записи из реестра российского программного обеспечения, содержащей информацию о соответствии программного обеспечения требованиям к доверенному программному обеспечению;

е) для подтверждения происхождения программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, - порядковый номер реестровой записи из единого реестра программ для электронных вычислительных машин и баз данных из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации (далее - реестр евразийского программного обеспечения);

ж) для подтверждения происхождения программного обеспечения, указанного в позиции 146 приложения N 1 к Постановлению № 1875, из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, и его соответствия требованиям к доверенному программному обеспечению - порядковый номер реестровой записи из реестра евразийского программного обеспечения, содержащей информацию о соответствии программного обеспечения требованиям к доверенному программному обеспечению;

з) указание в заявке на участие в закупке наименования страны происхождения товара осуществляется:

для подтверждения происхождения товаров из Российской Федерации, не указанных в позициях 1 - 146 приложения № 1 к Постановлению № 1875, позициях 1 - 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875;

для подтверждения происхождения товаров из Российской Федерации, указанных в позициях 1 - 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875 (если отсутствие в реестре российской промышленной продукции такого товара с характеристиками, соответствующими потребности заказчика, задекларировано заказчиком в соответствии с абзацем четвертым подпункта "а" пункта 7 Постановления № 1875 или при осуществлении в соответствии с Федеральным законом "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" закупки задекларировано в документации о закупке), за исключением случая, если в заявке на участие в закупке содержится предложение о поставке товара, который по состоянию на момент подачи заявки на участие в закупке включен в реестр российской промышленной продукции – **не установлено**;

для подтверждения происхождения товара из иностранного государства, за исключением предусмотренных настоящим пунктом случаев, при которых предусмотрены иные информация и документы, подтверждающие происхождение товара из государств - членов Евразийского экономического союза.

и) при осуществлении закупок товаров из числа специальных хирургических одноразовых стерильных изделий из нетканых материалов для защиты пациента и медицинского персонала, включенных в код 14.19.32.120 по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008), мебели медицинской, включая хирургическую, стоматологическую или ветеринарную, и ее частей, включенных в коды 32.50.30.110, 32.50.30.119, 32.50.50 по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (за исключением кровати больничной механической, соответствующей коду 120210 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации (далее - номенклатурная классификация), кровати больничной стандартной с электроприводом, соответствующей коду 136210 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, стеллажа для палаты пациента, соответствующего коду 156900 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, шкафа вытяжного, соответствующего коду 181470 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, ширмы прикроватной, соответствующей коду 184200 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, стеллажа общего назначения, соответствующего коду 260470 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией, шкафа для сушки и хранения эндоскопов, соответствующего коду 271740 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией), а также товаров, указанных в позициях 362 - 378, 383 - 388, 390 - 399 и 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875, документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, в том числе из Российской Федерации, наряду с информацией, предусмотренной подпунктами "а" и "б" пункта 3 Постановления № 1875, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г. (далее - Правила определения страны происхождения товаров), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров;

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

документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров;

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

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

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

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

4. Установить, что:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Примечание. Подпункт «у» применяется также в отношении лекарственных препаратов, включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. N 1141-р, при осуществлении закупок товара, указанного в позиции 433 приложения N 2 к Постановлению № 1875, извещение об осуществлении которой размещено в единой информационной системе и приглашение принять участие в которой направлено либо контракт (договор) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которой заключен по 30.06.2026 включительно.

у) в случае осуществления в соответствии с Федеральным законом № 223-ФЗ закупки указанных в позиции 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875 лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденный Правительством Российской Федерации в соответствии с пунктом 6 статьи 4 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств", и не включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. № 1141-р, в отношении заявки, содержащей предложение о поставке таких лекарственных препаратов только российского происхождения, помимо предусмотренного пунктом 1 Постановления № 1875 ограничения, также применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875

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

Примечание: Подпункт «ф» вступает в силу с 01.07.2026. Положения подпункта "ф" в части, касающейся лекарственных препаратов, включенных в перечень стратегически значимых лекарственных средств, производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. N 1141-р, после дня вступления в силу настоящего постановления применяются при осуществлении закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе и приглашения принять участие в которых направлены либо контракты (договоры) с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) при осуществлении которых заключены с 1 сентября 2-го года после года включения лекарственного препарата, являющегося объектом закупки (предметом закупки), в указанный перечень.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Коэффициент вариации цены определяется по следующей формуле:

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

где:

V - коэффициент вариации;

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

- среднее квадратичное отклонение;

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

$\langle \pi \rangle$ - 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.