



ОПОРА РОССИИ

Челябинское областное отделение



**ЭЛЕКТРОННАЯ
ПЛОЩАДКА
РОССИИ**

ОСОБЕННОСТИ ЗАКУПОК МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ



- **формирование лотов**
- **подготовка технического задания**
- **правила расчета начальной максимальной цены контракта**
- **типовой контракт**
- **практика применения национального режима**





тендер
РТС

Регулирование закупок медицинских изделий

**Федеральный закон
от 05.04.2013 г.**

№ 44-ФЗ "О

контрактной системе в
сфере закупок товаров,
работ, услуг для
обеспечения
государственных и
муниципальных нужд»



Федеральный закон

от 21.11.2011

№ 323-ФЗ

(ред. от 03.08.2018)

"Об основах охраны
здоровья граждан в

РФ"



тендер
РТС

Общие правила

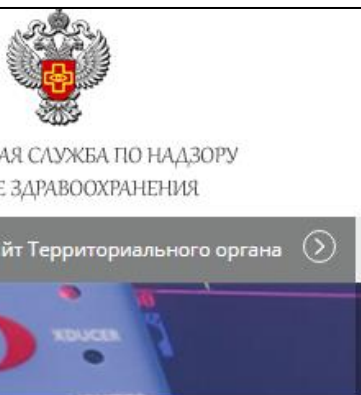
Медицинскими изделиями являются **любые инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и прочие изделия, применяемые в медицинских целях** отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с другими принадлежностями, необходимыми для применения указанных изделий по назначению, включая специальное программное обеспечение, и предназначенные производителем для профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований, восстановления, замещения, изменения анатомической структуры или физиологических функций организма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического или метаболического воздействия на организм человека. Медицинские изделия могут признаваться взаимозаменяемыми, если они сравнимы по функциональному назначению, качественным и техническим характеристикам и способны заменить друг друга

- На территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, **зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти.**
- Регистрация Медицинского изделия осуществляется в порядке, установленном **Постановлением Правительства РФ от 27.12.2012 N 1416** (ред. от 10.02.2017) «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий»
- регистрационные удостоверения бессрочного действия, выданные до дня вступления в силу ПП РФ 1416 (*т.е. до 1 января 2013 г.*), **действительны и подлежат замене до 1 января 2021 г.** на регистрационные удостоверения по форме, утверждаемой Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения
- Медицинские изделия должны быть включены в реестр Медицинских изделий
<http://www.roszdravnadzor.ru/services/misearch>



тендер
РТС

Общие правила



Электронные сервисы

ВРАЧУ



ПАЦИЕНТУ



ЗАЯВИТЕЛЮ



Для работы с сервисом:

Откройте «Расширенный поиск» поисковой строки сервиса, в котором задайте необходимые критерии поиска и нажмите на кнопку «Вывести результаты».

[Смотреть весь текст](#)

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЕЕСТР МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ И ОРГАНИЗАЦИЙ
(ИНДИВИДУАЛЬНЫХ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕЙ), ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ ПРОИЗВОДСТВО И
ИЗГОТОВЛЕНИЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ



Наименование медицинского изделия / Номер регистрационного удостоверения



Активация Windows




тендер
РТС


Выбор ОКПД2


→ ↻ ⓘ www.roszdravnadzor.ru/services/mi_price

Мегалан | VIP Аналитика - Ди | Почта - Ворожцова



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

 Перейти на сайт Территориального органа



СЧЕТЧИК ОБРАЩЕНИЙ ГРАЖДАН

РЕЕСТРОВАЯ ЗАПИСЬ

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЕЕСТР МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ И ОРГАНИЗАЦИЙ
(ИНДИВИДУАЛЬНЫХ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕЙ), ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ ПРОИЗВОДСТВО И
ИЗГОТОВЛЕНИЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Наименование медицинского изделия / Номер регистрационного удостоверения

Регистрационное удостоверение медицинского изделия (МИ)

Номер:

Дата регистрации: с по

Срок действия удостоверения: с по

ОКП/ОКПД2

94 5140



тендер
РТС

Выбор ОКПД2



Министерство экономического развития
Российской Федерации
Минэкономразвития России



[Переходной ключ ОКП - ОКПД2 \(8.87 Мб\)](#)



[Переходной ключ ОКПД2-ОКП \(5.04 Мб\)](#)

<http://classinform.ru/perevod-okp-v-okpd-2/search.html>

КЛАСС ИНФОРМ.РУ

Справочник кодов общероссийских классификаторов

Результаты поиска по запросу "945140":

ОКП	Наименование по ОКП	ОКПД-2	Наименование по ОКПД-2
94 5140	Оборудование для очистки и обогащения воздуха	32.50.50.000	Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие



Правила формирования лота при закупках медицинских изделий

44-ФЗ не регламентирует порядок объединения медицинских изделий в один лот.

1. Заказчик самостоятельно принимает решение о формировании лота, в том числе о его укрупнении или разделении;
2. Разделение лотов на «мелкие» – всегда соответствует законодательству;
3. Для «крупного» лота следует доказать соблюдение двух условий:

➤ **Конкуренция не ограничивается** (есть множество лиц, способных выполнить техническое задание в полном объеме)

= правило «наличия min 2-3 аналогов разных производителей»

Указанные в техническом задании товары, работы, услуги технологически и функционально* связаны с товарами, работами, услугами, поставки, выполнение, оказание которых являются предметом торгов (ч.3, 4 ст.17 135-ФЗ)

Наличие или отсутствие **технологической и функциональной взаимосвязи устанавливается для каждого случая индивидуально.*

Письмо> ФАС России от 30.11.2015 N АД/69385/15:

ФАС России обращает внимание, что принадлежность товаров к одному классификационному коду, не свидетельствует о функциональной и технологической связи товаров: функциональную и технологическую взаимосвязь следует рассматривать с точки зрения потребителя и возможности участия хозяйствующих субъектов, представляющих товары определенных производителей



тендер
РТС

Правила формирования лота при закупках медицинских изделий

- Не допускается объединение медицинских изделий с иными группами товаров (в т.ч. лекарственными средствами)
- необходимо учитывать параметры взаимозаменяемости медицинских изделий

разъяснения ФАС России по этому вопросу (письма ФАС России от 17.10.2014 ИА/42194/14 ; от 04.06.2013 АЦ/21773/13; от 30.11.2015 АД/69385/15; от 17.06.2015 [ИА/29987/15](#); от 07.07.2014 [АЦ/27205/14](#); от 04.06.2013 [N АЦ/21773/13](#); от 18.04.2011 [N АК/14239](#) и т.д.)

Медицинские изделия могут признаваться взаимозаменяемыми, если они сравнимы по функциональному назначению, качественным и техническим характеристикам и способны заменить друг друга (ч.1 ст.38 323-ФЗ)

- необходимо исключить объединения уникальных медицинских изделий в один лот с иными изделиями



тендер
РТС

Правила формирования лота при закупках медицинских изделий

- **Необходимо соблюдать стоимостные ограничения при закупке медицинских изделий - основных средств** (не более 100 тыс. руб. за единицу за счет средств ОМС)

В соответствии с [ч. 7 ст. 35](#) Федерального закона от 29.11.2010 N 326-ФЗ "Об обязательном медицинском страховании в РФ" в рамках тарифов ОМС оплачиваются расходы медицинских учреждений на приобретение основных средств стоимостью до 100 тыс. руб. за единицу. Это не ограничивает НМЦК, поскольку заказчик может купить не одну единицу оборудования, а, несколько. В случае нарушения [ч. 7 ст. 35](#) 326-ФЗ заказчик может не получить возмещения произведенных расходов из фонда ОМС, т.е. оплата будет произведена из собственных средств заказчика с уплатой штрафа за нарушение тарифного соглашения. Кроме того, подобные действия могут быть квалифицированы как нецелевое расходование денежных средств.



тендер
РТС

Правила формирования лота при закупках медицинских изделий

необходимо учитывать ограничения, установленные

- Ст. 29 44-ФЗ и Постановлением Правительства РФ от 15.04.2014 N 341 «О предоставлении преимуществ организациям инвалидов...» - в случае если часть лота в перечне с преимуществами, а часть нет:

32.50.50 - Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие

Например:

Стент билиарный полимерный, нерассасывающийся

Стент билиарный металлический непокрытый

Закупка металлоконструкций для остеосинтеза.

Расходные материалы для аппаратов искусственного кровообращения

Расходные материалы для ИВЛ



Правила формирования лота при закупках медицинских изделий

необходимо учитывать ограничения, установленные

- **Ст.14 44-ФЗ и Постановление Правительства РФ от 04.12.2017 N 1469 (до 14.12.2019г.)** стенты для коронарных артерий металлических непокрытых, стентов для коронарных артерий, выделяющих лекарственное средство (в том числе с нерассасывающимся полимерным покрытием и с рассасывающимся полимерным покрытием), катетеров баллонных стандартных для коронарной ангиопластики, катетеров аспирационных для эмболэктомии (тромбэктомии) – **не могут быть предметом одного контракта (одного лота) стенты для коронарных артерий и катетеры и иные виды медицинских изделий, а также 2 и более вида медицинских изделий, указанных в ПП 1469.**

Решение УФАС по Ульяновской области от 24.04.2018 по делу № 14 863/03-2018

Довод ООО «Латрек» о том, что **три позиций объекта закупки** в связи с Постановлением Правительства РФ от 04.12.2017 N 1469 **должны закупаться отдельно**, поскольку предметом одного контракта (одного лота) не могут быть стенты и иные виды медицинских изделий, **не может быть признан обоснованным**, поскольку обществом не представлено доказательств, указывающих на то, что **наименование и характеристики, установленные во всех позициях объекта закупки по своему содержанию и сути не относятся к медицинскому изделию «стент для коронарных артерий, выделяющий лекарственное средство»**, указанному в Постановлении Правительства РФ от 04.12.2017 N 1469.



Правила формирования лота при закупках медицинских изделий

ст.14 44-ФЗ и Постановление Правительства РФ от 05.02.2015 №102

1. ОГРАНИЧЕНИЕ допуска иностранных (кроме стран ЕЭС) ИМН

Под ограничение попали:

томографы компьютерные с количеством срезов от 1 до 64 , устройства для переливания крови, электрокардиографы , рентгендиагностические комплексы, салфетки, пинцеты, ножницы.... и проч.

! При применении перечня следует руководствоваться как кодом продукции, так и наименованием вида медицинского изделия указанного кода.

2. ОГРАНИЧЕНИЕ допуска ИМН от участников закупки **не** включенных в реестр поставщиков (с 25.08.2017г.)+ Постановление Правительства РФ от 14.08.2017 N 967

Под ограничения попали закупки ИМН одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков **ФГБУ и Гос. учреждения субъектов РФ**, оказывающих медицинскую помощь в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи

! При применении перечня следует руководствоваться ОКПД 2, и (или) кодом вида мед. изделия в соответствии с номенклатурной классификацией мед. изделий, утвержденной приказом Минздрава России, и (или) наименованием вида мед. изделия, и (или) классификационными признаками вида мед. изделия (при наличии).



Правила формирования лота при закупках медицинских изделий

ст.14 44-ФЗ и Приказ Минфина России от 04.06.2018 N 126н с 05.11.2018

Ч.3: Для целей применения настоящего приказа не могут быть предметом одного контракта (одного лота) товары, указанные в [Приложении](#) и не указанные в нем.

<*> При применении настоящего приложения следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД или ОКПД2), так и указанным наименованием товара.

21	Средства лекарственные и материалы, применяемые в медицинских целях
32.5**	Инструменты и оборудование медицинские, в том числе стенты для коронарных артерий, катетеры

** в ОКПД2 32.5 - Инструменты и оборудование медицинские

Мебель медицинская??

Услуги по производству медицинского, хирургического и ортопедического оборудования отдельные, выполняемые субподрядчиком?



Правила формирования лота при закупках медицинских изделий

Т.о., все изделия медицинского назначения условно делятся на несколько групп:

1. ИМН не попадающие в перечни ПП 341, ПП 1469 и ПП 102
 2. ИМН попадающие в ПП 341
 3. ИМН попадающие в ПП 1469 – **каждый вид отдельно!**
 4. ИМН попадающие в Перечень 1 ПП 102
 5. ИМН попадающие в Перечень 2 ПП 102 **(для ФГБУ и Гос. учреждений субъектов РФ)**
 6. ИМН попадающие в оба перечня ПП 102 **(для ФГБУ и Гос. учреждений субъектов РФ)**
Например: устройства для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов, контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки крови и её компонентов
 6. ИМН попадающие в ПП 341 и Перечень 2 ПП 102 **(для ФГБУ и Гос. учреждений субъектов РФ)**
Например: расходные материалы для аппаратов искусственного кровообращения, расходные материалы для ИВЛ
- Каждую группу надо закупать отдельно!**



Правила формирования лота

Решение УФАС Астраханской области от 15.05.2018г. по делу 173-РЗ-04-18

Комиссия отмечает, что в один объект закупки включены ИМН, сферы обращения которых различны. При этом, принадлежность товаров к одному **классификационному коду** не свидетельствует о функциональной и технологической связи товаров, поскольку такую связь следует **рассматривать с точки зрения потребителя и возможности участия производителей в поставке определенного товара.**

В соответствии со статьей 4 135-ФЗ под товарным рынком понимается сфера обращения товара (в том числе товара иностранного производства), который не может быть заменен другим товаром, или взаимозаменяемых товаров (определенный товар), в границах которой (в том числе географических) исходя из экономической, технической или иной возможности либо целесообразности приобретатель может приобрести товар, и такая возможность либо целесообразность отсутствует за ее пределами.

Взаимозаменяемыми товарами признаются товары, которые могут быть сравнимы по их функциональному назначению, применению, качественным и техническим характеристикам, цене и другим параметрам таким образом, что приобретатель действительно заменяет или готов заменить один товар другим при потреблении (в том числе при потреблении в производственных целях).

Из указанного следует, что не взаимозаменяемые товары образуют различные товарные рынки, на которых осуществляют свою деятельность различные хоз-щие субъекты...



тендер
РТС

Правила формирования лота

Решение УФАС Астраханской области от 15.05.2018г. по делу 173-РЗ-04-18

... Участие в торгах производителей (или их представителей) определенных видов товаров при объединении в один лот рассматриваемых товаров будет затруднительным, поскольку потребует приобретения товара другой линейки у иных хозяйствующих субъектов, что может привести к ограничению количества участников и закупке товара по НМЦК. В данном случае Заказчиком в одном объекте закупке объединены товары, обращающиеся на разных товарных рынках. В частности, на различных рынках с различным субъектным составом реализуются закупаемые Заказчиком **импланты и медицинские изделия, посредством которых осуществляются хирургические операции.**

Также к различным рынкам следует отнести закупаемые Заказчиком изделия медицинского назначения, **используемые в костно-лицевой хирургии, и изделия медицинского назначения, используемые в офтальмологии**

На основании вышеизложенного объединение заказчиком в одном объекте закупки указанных мед. изделий приводит к ограничению количества участников закупок, что нарушает пункт 1 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе и образует состав административного правонарушения, предусмотренный частью 4.1 статьи 7.30 КоАП РФ.

включение в состав одного лота, объекта закупки товаров, работ, услуг, технологически и функционально не связанных между собой, - штраф на ДЛ в размере 1% НМЦК, но не менее 10000 руб. и не более 50000 руб.



тендер
РТС

Правила формирования лота

Решение Управления Федеральной антимонопольной службы по г. Москва от 05.07.2018 по делу № 2-57-8269/77-18:

Комиссией Управления отмечает, что объектом закупки является поставка **изделий санитарно-гигиенического назначения** и применены следующие коды ОКПД 2: 17.22.12.110, 17.22.12.120, 17.22.11.130, 21.20.10.152, 32.50.50.000, не включенные в Перечень, утвержденный Постановлением 102, а также согласно Техническому заданию объектом закупки также являются по **п.15 «Подгузники»**: Размер L, обхват талии/бедер не менее 100/ не более 150 см, которые относятся к коду **ОКПД2 17.22.12.130 Изделия санитарно-гигиенические - абсорбирующее белье (подгузники (за исключением размера XS (сверхмалые), пеленки), включенному в Перечень, утвержденный Постановлением 102.**

На основании вышеизложенного Комиссия Управления приходит к выводу, что Заказчиком в нарушение п.2.2 Постановления № 102, п.1 ч.1 ст.33 и ч.1 ст.64 44-ФЗ **объединены в один лот медицинские изделия, включенные в перечень и не включенные в него.**



Основные правила описания объекта закупки:

1. Должно соответствовать каталогу ТРУ

	Код позиции	Наименование позиции	Дата начала обязательного применения	Дата окончания применения
<input type="checkbox"/>	32.50.13.110-00785	Канюля для искусственного кровообращения, бедренная	01.01.2018	
<input type="checkbox"/>	32.50.22.190-00062	Стент-графт эндоваскулярный для нисходящего отдела грудной аорты	01.01.2018	

2. Должно быть основано на правилах нормирования (если требования установлены)
3. Должно учитывать антимонопольные требования
4. Должно соответствовать 44-ФЗ
5. Должно быть подготовлено с учетом требований законодательства о техническом регулировании
6. Должно учитывать требования законодательства о энергосбережении и повышении энергетической эффективности
7. Должно учитывать пожелания Заказчика

Не должно быть требования или указания в отношении

- Товарных знаков*
- Знаков обслуживания
- Фирменных наименований
- Патентов
- Полезных моделей
- Промышленных образцов
- Наименования страны происхождения товара
- Наименования производителя
- Требования к товарам, работам, услугам при условии, что ТАКИЕ требования влекут за собой ограничения участников закупки,

*право указывать товарный знак при закупке медицинских изделий

- со словами «или эквивалент» и параметрами эквивалентности
- без слов «или эквивалент»:
 - закупки в целях совместимости товаров, с товарами используемыми заказчиком закупки
 - з/ч и расходные материалы к оборудованию (в соответствии с **технической документацией**)

П.2ч.1 ст.33

использование при составлении описания объекта закупки показателей, требований, условных обозначений и терминологии, касающихся

- **технических характеристик,**
- **функциональных характеристик (потребительских свойств) товара, работы, услуги и**
- **качественных характеристик объекта закупки,**

которые предусмотрены **техническими регламентами**, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, **документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации**, принятыми в соответствии с законодательством РФ о стандартизации, иных требований, связанных с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика.

Если заказчиком при составлении описания объекта закупки это не используется - в документации о закупке должно содержаться **обоснование использования других показателей, требований, условных обозначений и терминологии**



тендер
РТС

Правила описания объекта закупки

Требования к объекту закупки

1. Технические регламенты
(ТР ТС, ФЗ или ПП)

2. Документы национальной системы стандартизации
(все документы утверждаются Росстандартом)

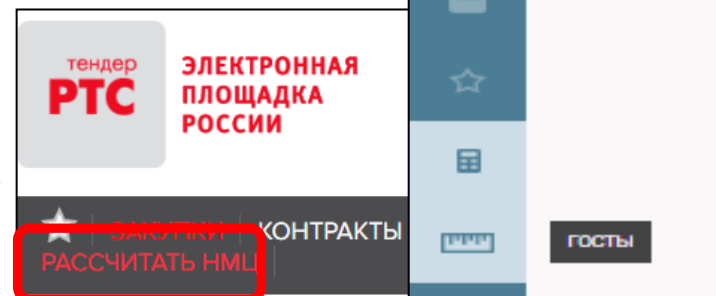
3. Стандарты организаций (СТО, ТУ) **Не являются документами национальной системы стандартизации. Их указание может вести в ограничению конкуренции**

Федеральный закон от 27 декабря 2002 г. N 184-ФЗ "О техническом регулировании"

<http://www.gost.ru/wps/portal/pages/main>

приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 27.05.2016 № 1730 «Об утверждении Порядка свободного доступа к документам, разрабатываемым и применяемым в национальной системе стандартизации», которым определен порядок свободного доступа к документам, разрабатываемым и применяемым в национальной системе стандартизации

Другие источники
ГОСТов





тендер
РТС

Правила описания объекта закупки

ПОИСК ГОСТОВ

СПРАВОЧНИК ГОСТОВ

ПРОВЕРКА ДОКУМЕНТАЦИИ

Введите не менее 3 цифр ГОСТа или наименование ГОСТа

медицинские изделия

НАЙТИ ГОСТ

Все ГОСТы Только действующие

Действующие Недействующие Неизвестно

ГОСТ ISO 14971-2011	Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям
ГОСТ ISO/TS 10993-20-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 20. Принципы и методы исследования иммуотоксичности медицинских изделий
ГОСТ EN 556-1-2011	Стерилизация медицинских изделий. Требования к медицинским изделиям категории стерильные. Часть 1. Требования к медицинским изделиям, подлежащим финишной стерилизации
ГОСТ Р МЭК 62366-2013	Изделия медицинские. Проектирование медицинских изделий с учетом эксплуатационной пригодности
ГОСТ Р ИСО 15225-2014	Изделия медицинские. Менеджмент качества. Структура данных номенклатуры медицинских изделий
ГОСТ Р МЭК/ТО 60788-2009	Изделия медицинские электрические. Словарь
ГОСТ Р 56429-2015	Изделия медицинские. Клиническая оценка
ГОСТ ISO 10993-13-2016	Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 13. Идентификация и количественное определение продуктов деструкции полимерных медицинских изделий
ГОСТ ISO 10993-4-2011	Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 4. Исследования

Активация Windows

Чтобы активировать Wind



тендер
РТС

Правила описания объекта закупки

РЕШЕНИЕ УФАС по Липецкой области от 20.06.2017 № 177с17

Суть жалобы: заказчик не применил при описании объекта закупки (аппарата для УЗИ-диагностики) **положения ГОСТ Р 56331-2014 «Изделия медицинские электрические. Изделия медицинские ультразвуковые диагностические»**. Обоснование использования иных показателей в документации отсутствовало.

Позиция заказчика: при рассмотрении жалобы пояснил, что **указанный ГОСТ распространяется на ультразвуковые сканеры среднего и высокого класса общего применения**, предназначенные для массовых профилактических обследований, но не на другие специализированные ультразвуковые сканеры. Заказчик же **предполагает использовать приобретаемый УЗИ-сканер в основном для углубленных исследований в кардиологии**.

Однако в ходе заседания комиссия контрольного органа установила, что в ходе анализа положений технического задания установлено, что **областью применения закупаемого аппарата ультразвукового диагностического является: кардиология (расширенный кардиопакет), ангиология, транскраниальные исследования, эндокринология, абдоминальные исследования**.

Закупаемый аппарат ультразвуковой диагностический **предполагается использовать для массовых профилактических обследований, следовательно, данный аппарат относится к изделию общего применения**.

Доказательств обратного заказчиком в материалы дела не представлено.

При таких обстоятельствах, требования установленные ГОСТ Р 56331-2014 распространяются на закупаемый аппарат ультразвуковой диагностический.



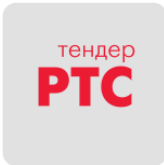
тендер
РТС

Правила описания объекта закупки

РЕШЕНИЕ УФАС по Краснодарскому краю от 10.04.2018 г. по делу № ЭА -491/2018

Документом разрабатываемым и применяемым в национальной системе стандартизации является **ГОСТ 25047-87 «Устройства комплектные эксфузионные, инфузионные и трансфузионные однократного применения. Технические условия»**. ГОСТ 25047-87 и Каталогом товаров, работ, услуг (КТРУ) не предусмотрены требования к товару: *«Диаметр микрофильтра, мм не менее 13,0», «Диаметр ячейки фильтра, мкм не менее 12 и не более 16»*. Вместе с тем ГОСТ 25047-87 не установлено каких-либо требований по данным показателям. Таким образом, **требования, установленные Заказчиком по показателям «Диаметр микрофильтра», «Диаметр ячейки фильтра» являются необоснованными и излишними, что нарушает п.2) ч.1 ст.33 Закона о контрактной системе.**

Заказчиком установлено требование *«Длина роликового регулятора, мм не более 48»*. Пунктом 1.3.8 ГОСТ 25047-87 определено, что зажим должен обеспечивать регулирование тока жидкости от полного перекрытия до струйного истечения. Имеющиеся на рынке системы выпускаются с длиной роликового зажима **45+/- 5мм**. Таким образом, требование, установленное Заказчиком по показателю *«Длина роликового регулятора»* является необоснованным и излишним, что нарушает п.2) ч.1 ст.33 Закона о контрактной системе.



Правила описания объекта закупки

описание объекта закупки:

- ✓ **указываются характеристики объекта закупки (п.1 ч.1 ст.33 44-ФЗ)**
 - функциональные
 - технические
 - качественные
 - эксплуатационные

} всегда!

- при необходимости!

- ✓ **документация должна содержать показатели, позволяющие определить соответствие закупаемых товара, работы, услуги установленным заказчиком требованиям. При этом указываются **максимальные и (или) минимальные значения таких показателей, а также значения показателей, которые не могут изменяться****

Письмо Минэкономразвития России от 30.11.2015 N Д28и-3520:

при формировании технического задания заказчику в рамках 44-ФЗ предоставлены полномочия по самостоятельному определению параметров и характеристик товара, в наибольшей степени удовлетворяющих его потребности

!Но с учетом требований Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ



тендер
РТС

Правила описания объекта закупки

РЕШЕНИЕ УФАС по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре от 13.08.2018 (извещение №0387200007018000193)

В позициях 15 и 16 Заказчиком запрашивается стерильная, синтетическая не рассасывающаяся, хирургическая нить с составом: **изотактический стереоизомер гомополимер полипропилен и полиэтилен.**

Шовный материал с указанным составом на российском рынке представлен лишь двумя производителями: Оптилен «Б.Браун Сурджикал С.А» (Испания) и Surgipro «Ковидиен ЛЛС» (США).

При этом, описанию поз. 16 аукционной документации: диаметр нити 5/0(1), длина нити не менее 75 не более 80, 1 колющая, специальная форма тела иглы в виде квадрата со скругленными углами, для облегчения проведения иглы 13мм, кривизна изгиба иглы $\frac{1}{2}$ не соответствует ни шовный материал Surgipro (так как при заданных характеристиках выпускается с 2 иглами), ни шовный материал Оптилен (так как в аукционной документации по всем позициям запрашивается код ОКПД 21.20.24.120, а согласно Регистрационному удостоверению РЗН 2017/6386 от 20.10.2017 Оптилен имеет код ОКПД 32.50.13.110).

Таким образом, Заказчик в описании объекта закупки лишь имитирует возможность предоставления шовного материала от двух производителей, сознательно блокируя техническое задание только под одного, что нарушает положения 44-ФЗ и 135-ФЗ...



тендер
РТС

Правила описания объекта закупки

РЕШЕНИЕ УФАС по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре от 13.08.2018

... п. 3-4 тех. задания заказчиком установлено требование к показателю товара «**состав нити с целью наилучшего прохождения сквозь ткани и минимального «пилящего» и фитильного эффекта**»: **тройной сополимер гликоната, состоящий из гликолида (72%), триметиленкарбоната (14%), е-капролактона (14%) или синтетического полиэфира гликомер™ 631, состоящего из гликолида (60%), диоксанона (14%) и триметилен карбоната (26%)**. Заказчик является мед.учреждением, которое оказывает, в т.ч., экстренную, стационарную, высокотехнологичную мед. помощь несовершеннолетним детям. При установлении требований к характеристикам шовного материала заказчик руководствовался спецификой проводимых хирургических операций, качеством шовного материала. Предъявляемые требования обусловлены клиническими показателями и результатами, основанными на многолетнем опыте использования шовного материала. Шовный материал, с указанными характеристиками, по практике, имеет прекрасные результаты прочности и лучшие манипуляторные показатели. В особенности данный шовный материал хорошо себя зарекомендовала для ушивания органов мочевыводительной системы, сохраняет прочность в узле, что обеспечивает надежность шва в течение всего периода заживления. Нить абсорбируется в течение 90 суток, это снижает риск формирования конкрементозных солевых отложений в области шва. Данная нить обеспечивает равномерное распределение нити при наложении анастомозов и не провоцирует камнеобразование. Так как при возникновении таких осложнений у детей, особенно раннего возраста, возникает риск проведения дополнительных хирургических



Правила описания объекта закупки

... вмешательств и медикаментозного лечения. При использовании нити не соответствующего качества или ранее неиспользовавшейся в практике специалистов в клинике, требуется введение дополнительных лекарственных препаратов для исключения возникновения осложнений, которые могут вызвать дополнительный нежелательный эффект (негативная реакция организма на введение препарата), в следствии чего ухудшается общее состояние пациента и увеличивает сроки пребывания в стационаре. Выбор шовного материала (материал изготовления, размер нити и иглы) основывается исключительно из максимально полезных качеств существующего шовного материала, при использовании которого снижен риск возникновения осложнений и ухудшения состояния пациента.

При использовании шовного материала несоответствующего качества могут возникнуть нежелательные последствия в виде повреждения тканей, расхождения швов, разрыва нити и т.д. Эти последствия в дальнейшем могут приводить к тяжелым хирургическим осложнениям, в том числе к инвалидизации или смерти пациента.

Согласно п. 2 ст. 4 323-ФЗ одним из основных принципов охраны здоровья является приоритет интересов пациента при оказании медицинской помощи. Частью 2 статьи 98 указанного закона предусмотрена ответственность медицинских работников за нарушение прав в сфере охраны здоровья, причинение вреда жизни и (или) здоровью при оказании гражданам медицинской помощи.

Учитывая, что шовный материал оказывает непосредственное влияние на здоровье и жизнь человека, при установлении конкретных требований к предмету закупок на поставку подобных материалов, главным является достижение при лечении пациентов наилучшего терапевтического эффекта и максимальное исключение любых нежелательных реакций.

Алгоритм действий:

- Определить показатели из каталога ТРУ
 - Определить действующие государственные стандарты
- Ограничение требований только указанием ГОСТов, за счет достаточно широких рамок, далеко не всегда может привести к эффективному удовлетворению потребности заказчика.*
- Конкретизировать свои требования, с учетом
 - ГОСТов
 - антимонопольного законодательства. (должны подходить характеристики min 2/3 производителей)
 - своих реальных потребностей
- .



тендер
РТС

Остаточный срок годности (службы) медицинских изделий

Письмо ФАС России от 24 мая 2017 г. N ИА/34601/17

ФАС России обращает внимание, что вопрос о возможности или невозможности применения тех или иных формулировок в технической документации по указанию срока годности **необходимо рассматривать в зависимости от товарных рынков, на которых происходит закупка.**

Так, для некоторых медицинских изделий срок годности (службы) может быть установлен и определен производителем конкретной датой, а для некоторых - срок годности (службы) начинается с момента ввода медицинского изделия в эксплуатацию.

Соответственно, настоящая позиция ФАС России применима в отношении закупок медицинских изделий, имеющих **срок годности, не связанный с введением медицинского изделия в эксплуатацию.**

...В процессе регистрации медицинского изделия доказываются его качество, эффективность и безопасность. Следовательно, факт государственной регистрации медицинского изделия означает его соответствие требованиям качества, эффективности и безопасности в период срока его годности.

Таким образом, **хозяйствующие субъекты**, предлагающие к поставке медицинские изделия одного товарного рынка (либо одно медицинское изделие), но имеющие различные сроки годности или различные остаточные сроки годности, **в случае установления заказчиками требований к срокам годности, выраженных в процентах, поставлены в неравные условия**

Так, например, участником 1 предложено медицинское изделие со сроком годности 3 года, участником 2 - 2 года, заказчиком приобретается медицинское изделие сроком на 1 год, при этом установлен остаточный срок годности в процентах - 70%, следовательно для удовлетворения требований заказчика, участнику 1 необходимо поставить медицинское изделие с остаточным сроком годности 2,1 года, а участнику 2 - 1,4 года. ...



тендер
РТС

Остаточный срок годности (службы) медицинских изделий

Письмо ФАС России от 24 мая 2017 г. N ИА/34601/17

... При этом остаточный срок годности медицинских изделий двух участников покрывает период нужд потребления товара заказчиком. Таким образом, участник 1 вынужден поставлять товар со сроком годности относительно срока годности товара участника 2, превышающий в 1,5 раза. Либо участником 1 и участником 2 предложено одно и то же медицинское изделие со сроком годности 2 года, но участник 1 может поставить медицинское изделие с остаточным сроком годности 70%, а участник 2 - 60%, при этом фактически остаточный срок годности медицинских изделий составляет 1,4 года и 1,2 года соответственно, что удовлетворяет период потребления заказчиком медицинского изделия - 1 год. Между тем, участник 2 при требовании к остаточному сроку годности, выраженному в процентах, не сможет принять участие в закупке.

Т.о., требования заказчиков об остаточном сроке годности медицинского изделия, выраженные в процентах, могут повлечь за собой установление неравных условий для производителей медицинских изделий, ограничение конкуренции и сокращение количества участников закупок по мнению ФАС России, при отсутствии условий устранения, ограничения конкуренции, сокращения количества участников закупки, предлагающих к поставке медицинские изделия с остаточным сроком годности, соответствующим периоду, на который закупается медицинское изделие, заказчик вправе установить требование к остаточному сроку годности медицинского изделия, превышающего период, на который закупается медицинское изделие (например, для формирования резерва по окончании календарного года и иные причины объективного характера).

...



тендер
РТС

Остаточный срок годности (службы) медицинских изделий

Письмо ФАС России от 24 мая 2017 г. N ИА/34601/17

...ФАС России обращает внимание, что с учетом ч. 2 ст. 33 44-ФЗ заказчик не вправе установить в документации о закупке **обязательное требование об указании в составе заявок на участие в закупке показателей и (или) значений гарантийного срока товара, работы, услуги и (или) объема предоставления гарантий их качества** (в том числе срока годности, остаточного срока годности товара), гарантийного обслуживания товара. Участник закупки, подавая заявку, соглашается на указанные условия.

Кроме того, **заказчики не ограничены в условиях указания фразы "не менее"** при установлении требований к остаточному сроку годности, в связи с чем в случае предложения к поставке медицинского изделия со сроком годности, превышающим требуемый, заказчик не вправе отклонять такую заявку, поскольку срок годности, превышающий требуемый период, в течение которого медицинское изделие сохраняет свою пригодность, является соответствующим требованиям заказчика. Вместе с тем необходимо учитывать требования, устанавливающие окончание срока, определенного периодом времени, предусмотренные статьей 192 Гражданского кодекса Российской Федерации.

...



тендер
РТС

Остаточный срок годности (службы) медицинских изделий

Письмо ФАС России от 24 мая 2017 г. N ИА/34601/17

... В целях предупреждения ограничения конкуренции ФАС России считает, что **остаточный срок годности медицинских изделий**, установленный в документации о закупках государственными и муниципальными заказчиками, **должен быть обоснован и определен конкретным периодом (например, в годах, месяцах, днях), в течение которого медицинские изделия сохраняют свою пригодность, либо конкретной датой, до которой медицинские изделия должны сохранять свою пригодность для использования по назначению.**

Вместе с тем требование заказчиков к остаточному сроку годности, значительно превышающему планируемый период потребления (например, при планировании закупки на календарный год заказчиком требуется к поставке изделие с остаточным сроком годности 18 месяцев), может иметь признаки нарушения Закона о контрактной системе и антимонопольного законодательства. В любом случае при наличии жалобы, в том числе поданной в соответствии с Законом о защите конкуренции, на проведение закупки объективность и обоснованность установления остаточного срока годности определяется антимонопольным органом в порядке, предусмотренном Законом о контрактной системе с учетом обстоятельств и условий определенной закупки.



Инструкция участникам закупки

Письмо > ФАС России от 01.07.2016 N ИА/44536/16

Неустановление заказчиком надлежащей инструкции по заполнению заявки может привести к возникновению у участников закупок ошибок технического характера при заполнении и формировании своих заявок, что в свою очередь может привести к признанию таких заявок не соответствующими установленным заказчиком требованиям.

1. В целях обеспечения возможности участникам закупки надлежащим образом заполнить заявку и указать требуемые показатели заказчик устанавливает в документации (извещении) инструкцию по заполнению заявок, в которой, по мнению ФАС России, целесообразно:

1) указать на раздел и (или) пункт документации, в котором содержатся показатели, предусмотренные ч. 2 ст. 33 44-ФЗ, в отношении которых участники закупки делают предложение в своих заявках;

2) определить, в отношении каких именно показателей заказчиком установлены максимальные и (или) минимальные значения, а также порядок их указания участниками закупки в своих заявках (в виде одного значения показателя или диапазона значений показателя);

3) определить, в отношении каких именно показателей заказчиком установлены значения, которые не могут изменяться, и соответственно подлежат указанию участниками закупки в своих заявках без каких-либо изменений;

4) сопоставить требования технических регламентов, стандартов и иных документов, предусмотренных законодательством Российской Федерации о техническом регулировании (далее - Стандарты), с показателями, значения которых подлежат указанию в заявке (в случае установления заказчиком в документации о закупке требования о соответствии таких показателей значениям, установленным Стандартами).



тендер
РТС

Инструкция участникам закупки

Письмо > ФАС России от 01.07.2016 N ИА/44536/16

2. В случае установления заказчиком в документации (извещении) требований об одновременном соответствии предлагаемых участниками показателей товара как значениям, предусмотренным Стандартом, так и значениям, указанным в документации (извещении), **последние не должны противоречить требованиям Стандарта, а также не должны вводить участников закупки в заблуждение и позволять указать в заявке противоречащие положениям Стандарта показатели и (или) их значения.**

Так, например, если показатель в Стандарте определен любым допустимым значением от 10 до 20 единиц, то значения, содержащиеся в документации (извещении) в отношении которых участники закупки делают свое предложение, не должны:

- 1) позволять участникам закупки указать в своих заявках значения, которые противоречат требованиям Стандарта, например значение - 5 единиц;
- 2) вводить участников закупки в заблуждение, предусматривая в документации значения, например от 10 до 30 единиц, которые впоследствии могут рассматриваться комиссией заказчика по осуществлению закупок как соответствующие значения документации (извещения), но в свою очередь противоречащие требованиям Стандарта, что повлечет отклонение заявки участника закупки.

ФАС России сообщает территориальным органам ФАС России о необходимости учета позиций, изложенных в настоящем письме, при осуществлении полномочий по контролю в сфере закупок товаров, работ, услуг для государственных и муниципальных нужд.



тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта на медицинские изделия по ПП РФ 102

Только на мед.изделия из Приложения 2 к ПП 102, если закупку осуществляют Заказчики ФГБУ и Гос. учреждений субъектов РФ:

Документация о закупке должна содержать начальные (максимальные) цены, рассчитанные в соответствии с методикой, утвержденной Министерством здравоохранения РФ совместно с Министерством промышленности и торговли РФ:

[Приказ Минздрава и Минпромторга России от 04.10.2017 № 759н/3450 \(с 07.11.2017\)](#)):

НМЦ медицинского изделия рассчитывается по формуле:

$Ц_{нмцN} = Ц_{ацN} \times И \times Кл$, где:

$Ц_{ацN}$ - средневзвешенная цена в расчетном периоде медицинского изделия, включенного в перечень, рассчитываемая Аналитическим центром при Правительстве РФ и ежегодно представляемая до 1 ноября в Минздрав РФ для размещения на его официальном сайте (*письмо Минздрава России от 15 января 2018 г. № 25-3/10/1-150*);

И - коэффициент, соответствующий уровню инфляции, установленному федеральным законом о федеральном бюджете на соответствующий финансовый год (**4,0%** (декабрь 2018 года к декабрю 2017 года))

Кл - коэффициент локализации, рассчитываемый Минпромторгом России и ежегодно представляемый до 1 ноября в Минздрав РФ для размещения на его официальном сайте.



тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта на медицинские изделия по ПП РФ 102

Решение УФАС по Краснодарскому краю от 10.04.2018г. ЭА -491/2018

Расчет НМЦК произведен в соответствии с приказом 759н/3450 ...Средневзвешенная цена за единицу товара определена в соответствии с п. 7 Информации о средневзвешенных ценах, утвержденный письмом Минздрава России от 31 октября 2017г. №25-0/10/1-7122 и составляет 25,72 рублей.

Вместе с тем, согласно Информации о ценах, система для переливания крови ценой 25,72 рублей должна быть без микрофильтра (№7), а цена системы переливания крови с микрофильтром (№8) должна быть 225,35 руб.

Из вышеуказанного следует, что расчет НМЦК произведен для одного товара – системы для переливания крови и ее компонентов без микроагрегатного фильтра, а согласно «Описанию объекта закупки» к поставке требуется другой товар – «Системы для переливания крови и ее компонентов с микроагрегатным фильтром». **Разница в цене указанных медицинских изделий составляет почти в 9 раз, что нарушает положения ст.22 Закона о контрактной системе.**

Данное нарушение содержит признаки административного правонарушения, предусмотренного КоАП РФ.



тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта на медицинские изделия по ПП РФ 102

Решение Красноярского УФАС от 29.12.2017г. по делу 2091

НМЦК сформирована с учётом Методики, утвержденной Приказом Минздрава России № 759н, Минпромторга России № 3450 от 04.10.2017 с **учетом доведенных лимитов** которые составляют **8 062 912,00 руб.**

Как указано в ч. 2 ст. 72 БК РФ гос/мун контракты заключаются в соответствии с планом-графиком порядке 44-ФЗ, и оплачиваются в пределах лимитов бюджетных обязательств. В соответствии с п. 2 ч. 1 ст. 162 БК РФ Получатель бюджетных средств обладает полномочиями принимать и (или) исполнять в пределах доведенных лимитов бюджетных обязательств и (или) бюджетных ассигнований бюджетные обязательства.

Пределы лимитов бюджетных обязательств заказчика по данной закупке составляют 8 062 912,00 руб. соответственно порядок определения НМЦК заказчиком не нарушен. Вместе с тем, из приложения № 1 к информационной карте, являющегося обоснованием НМЦК невозможно установить правомерность снижения НМЦК до 8 062 912,00 руб.

Ввиду вышеизложенного, Комиссия приняла решение **передать материалы жалоб в органы внутреннего государственного финансового контроля для рассмотрения на предмет соответствия действий заказчика требованиям Закона о контрактной системе в части обоснования НМЦК.**



тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта на медицинские изделия по ПП РФ 102

тендер
РТС

**ЭЛЕКТРОННАЯ
ПЛОЩАДКА
РОССИИ**

★ **ЗАКУПКИ** | **КОНТРАКТЫ**
РАССЧИТАТЬ НМЦ

СЕРВИС НМЦ Вход в систему

ОБОСНОВАНИЕ НМЦ >

ОБОСНОВАНИЕ НМЦ МЕД. ИЗДЕЛИЙ ИЗ ПВХ >

для расчёта цен на медицинские изделия, включенные в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утверждённых постановлением Правительства РФ от 5.02.2015 № 102

НМЦК мед. изделий из ПВХ Вход в систему
← НАЗАД

Введите перечень товаров, количество товаров, единицы измерения и определите тип товара.

Дата выполнения расчёта

№	Введите наименование товара	Кол-во	Процент инфляции	Единица измерения
1	<input type="text" value="УСТРОЙСТВА ДЛЯ ПЕРЕЛИВАНИЯ ИНФУЗИОННЫХ РАСТВОРОВ И КРОВОЗАМЕНИТЕЛЕЙ (ПР), НАБОР. ✓"/>	<input type="text" value="10"/>	<input type="text" value="4.0"/>	<input type="text" value="ШТ"/>

ОЧИСТИТЬ ИСХОДНЫЕ ДАННЫЕ

Добавить наименование +

ВЫПОЛНИТЬ РАСЧЕТ



тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта на медицинские изделия по ПП РФ 102

[перейти в СТАР \(https://fintender.ru\)](https://fintender.ru)

ПРОТОКОЛ ПО ФОРМИРОВАНИЮ НАЧАЛЬНОЙ (МАКСИМАЛЬНОЙ) ЦЕНЫ КОНТРАКТА

Используемый метод определения НМЦК с обоснованием: Для расчета цены контракта используется методика согласно приказа Министерства Здравоохранения Российской Федерации, Министерства Промышленности и Торговли Российской Федерации от 4 октября 2017 года N 759н/3450 "Об утверждении Методики расчета начальной (максимальной) цены контракта на поставку медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. N 102"

предмет контракта

Дата выполнения расчета: 19 февраля 2018 г.

№ п/п	Наименование товара	Кол-во	Ед. изм.	Средневзвешенная цена	К-т инфляции	К-т локализации	Н(М)ЦК, ЦКЕП контракта с учетом округления цены за ед. изм. (руб.)
1	устройства для переливания инфузионных растворов и кровозаменителей (ПР)	10,00	ШТ	16,50	4,00 %	0,999	165,00

ВСЕГО

165,00

Работник контрактной службы/контрактный управляющий:



тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта, на медицинские изделия по перечню 2229-р

Постановление Правительства РФ от 30.12.2015 N 1517 (ред. от 01.08.2016) "О **государственном регулировании цен на медицинские изделия**, включенные в перечень медицинских изделий, **имплантируемых в организм человека** при оказании медицинской помощи в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи"

- Правила **государственной регистрации предельных отпускных цен производителей** на медицинские изделия, включенные в перечень медицинских изделий, **имплантируемых в организм человека** при оказании медицинской помощи в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи;
 - Правила **ведения государственного реестра предельных отпускных цен производителей** на медицинские изделия, включенные в перечень медицинских изделий, **имплантируемых в организм человека** при оказании медицинской помощи в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи;
 - **методика определения предельных отпускных цен производителей** на медицинские изделия, включенные в перечень медицинских изделий, **имплантируемых в организм человека** при оказании медицинской помощи в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи, а также **предельных размеров оптовых надбавок к фактическим отпускным ценам на указанные медицинские изделия.**
-



тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта, на медицинские изделия по перечню 2229-р

Постановление Правительства РФ от 30.12.2015 N 1517:

- Распространяется только на **медицинские изделия, включенные в перечень медицинских изделий, имплантируемых в организм человека** (см. [Распоряжение Правительства РФ от 22.10.2016 № 2229-р](#) в ред. от 25.07.2017)И В рамках бесплатной медицинской помощи)
 - Производители медицинских изделий (их уполномоченные представители) должны были направить **до 15 июля 2017 г.** в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения для государственной регистрации предельных отпускных цен производителей на медицинские изделия документы для регистрации
 - **Цена производителя** не может быть **больше средневзвешенной отпускной цены** (определяется Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения по установленной методике)
-




тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта, на медицинские изделия по перечню 2229-р


→ ↻ ⓘ www.roszdravnadzor.ru/services/mi_price

Мегаплан | VIP Аналитика - Диск | Почта - Ворожцова




ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Перейти на сайт Территориального органа




СЧЕТЧИК ОБРАЩЕНИЙ ГРАЖДАН



Средневзвешенные отпускные цены на
медицинские изделия по видам

ИНФОРМАЦИЯ О СРЕДНЕВЗВЕШЕННЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕНАХ НА МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ
ПО ВИДАМ СОГЛАСНО НОМЕНКЛАТУРНОЙ КЛАССИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Код / Наименование кода 

[Расширенный поиск](#)

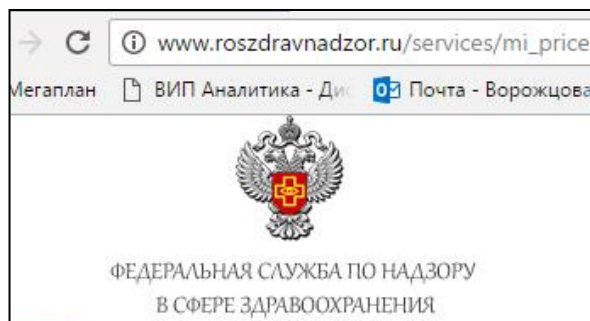
Показать записей

Вид по номенклатурной классификации медицинских изделий	Наименование вида	Средневзвешенная цена
---	-------------------	-----------------------

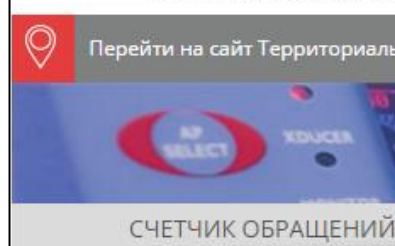


тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта, на медицинские изделия по перечню 2229-р



На 07.11.2018г. –2 945 записей!



Медицинская деятельность Медицинские изделия Лекарственные средства Биомедицинские клеточные продукты Конт

Электронные сервисы

ВРАЧУ > ПАЦИЕНТУ > ЗАЯВИТЕЛЮ

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЕЕСТР ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ НА МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ, ВКЛЮЧЕННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ИМПЛАНТИРУЕМЫХ В ОРГАНИЗМ ЧЕЛОВЕКА ПРИ ОКАЗАНИИ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ В РАМКАХ ПРОГРАММЫ ГОСУДАРСТВЕННЫХ ГАРАНТИЙ БЕСПЛАТНОГО ОКАЗАНИЯ ГРАЖДАНАМ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ

[Расширенный поиск](#)

Показать записей

Активация Windows



тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта, на медицинские изделия по перечню 2229-р

Начальные (максимальные) цены контрактов на закупку медицинских изделий не могут превышать зарегистрированные предельные отпускные цены производителей на медицинские изделия с учетом установленных предельных размеров оптовых надбавок и НДС (для медицинских изделий, облагаемых НДС) (ч.5 Постановление Правительства РФ от 30.12.2015 N 1517).

➤ Органы исполнительной власти субъектов РФ **должны установить** предельные размеры оптовых надбавок к фактическим отпускным ценам на медицинские изделия в соответствии с методикой, утвержденной настоящим постановлением - **Постановление Региональной энергетической комиссии Свердловской области от 30.08.2017г. № 76-ПК (с 01.09.2017г.)**

№ п/п	Фактическая отпускная цена производителя (без учета НДС)	Предельный размер оптовой надбавки, %
1.	до 5 000 рублей включительно	15
2.	свыше 5 000 рублей до 10 000 рублей включительно	8
3.	свыше 10 000 рублей до 50 000 рублей включительно	12
4.	свыше 50 000 рублей до 100 000 рублей включительно	10
5.	свыше 100 000 рублей	9

Оптовая надбавка
исчисляется от
фактической
отпускной цены
производителя без
НДС



тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта, на медицинские изделия по перечню 2229-р

Письмо Минфина России от 26 сентября 2017 г. N 24-01-07/62519

закупка медицинских изделий для обеспечения государственных и муниципальных нужд, **включенных в Перечень N 2229-р**, и определение НМЦК осуществляются на основании положений Закона о контрактной системе, в том числе статьи 22 указанного федерального закона, а также Закона об охране здоровья граждан, с **учетом положений, предусмотренных Правилами N 1517.**

При этом закупка медицинских изделий для обеспечения государственных и муниципальных нужд, **не включенных в Перечень N 2229-р**, осуществляется на основании положений Закона о контрактной системе с учетом статьи 22 указанного федерального закона



тендер
РТС

Расчет начальной максимальной цены контракта на медицинские изделия

Рекомендации по определению НМЦК ИМН не включенных в Перечень N 2229-р и
Приложения 2 ПП 102:

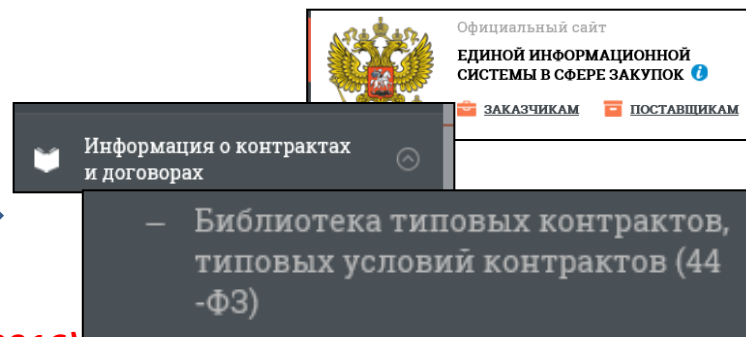
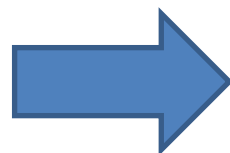
1. В качестве метода обоснования НМЦК применяется метод сопоставимых рыночных цен (анализ рынка)
 2. Использовать при обосновании НМЦК источники, предусмотренные ч.18 ст.22 44-ФЗ, в т.ч.
 - информацию о ценах, полученную из Реестра контрактов, заключенных заказчиками (**сервис «Расчет НМЦК РТС-тендер»**),
 - запрос цен. В данном случае не указывать конкретный товарный знак, модель конкретного товара, а запросить цены на идентичные или однородные товары (т.е. характеристики закупаемого товара).
 3. Описание объекта закупки в коммерческом предложении поставщика (или ином источнике информации) должно содержать показатели предлагаемого товара, которые в свою очередь должны соответствовать описанию объекта закупки в документации.
-



тендер
РТС

Типовой контракт на закупку медицинских изделий

1. ПРИМЕНЯЕТСЯ ТИПОВОЙ КОНТРАКТ, ТИПОВЫЕ УСЛОВИЯ (ч.11 ст.34)



Приказ Минздрава России от 15.10.2015 № 724н (с 30.05.2016)

- типовой контракт на поставку медицинских изделий, ввод в эксплуатацию медицинских изделий, обучение правилам эксплуатации специалистов, эксплуатирующих медицинские изделия, и специалистов, осуществляющих техническое обслуживание медицинских изделий»

Приказ Минздрава России от 21 декабря 2016 г. N 982н (с 04.07.2017)

- типовой контракт на поставку стентов для коронарных артерий металлических непокрытых, стентов для коронарных артерий, выделяющих лекарственное средство, (с нерассасывающимся полимерным покрытием), катетеров баллонных стандартных для коронарной ангиопластики, катетеров аспирационных для эмболоэктомии (тромбэктомии) заключаемого единственным поставщиком – ООО «Стентекс» для ФГУЗ, обласных УЗ

2. В СЛУЧАЕ ОТСУТСТВИЯ типовых контрактов, типовых условий контрактов, утвержденных и размещенных в ЕИС, **ПРИМЕНЯЮТСЯ (ПРИ НАЛИЧИИ)** типовые контракты, типовые условия контрактов для обеспечения нужд субъектов РФ, размещенные в региональной информационной системе (ч.7 ст.112)

3. ПРИ ОТСУТСТВИИ (п.1, 2) – заказчики самостоятельно разрабатывают проект контракта (ч.6 ст.112). При этом включаются обязательные и иные условия контракта (ст.34 44-ФЗ).



тендер
РТС

Типовой контракт

С 24.04.2018г. внесены изменения в **приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 октября 2015 г № 724н** типовой контракт на поставку **медицинских изделий**, ввод в эксплуатацию медицинских изделий, обучение правилам эксплуатации специалистов, эксплуатирующих медицинские изделия, и специалистов, осуществляющих техническое обслуживание медицинских изделий (см. **Приказ Минздрава РФ от 21 декабря 2017 г. № 1038н**):

- условия о привлечении к исполнению контракта соисполнителей из числа СМП, СОНКО приведены в соответствие с постановлением Правительства РФ от 23 декабря 2016 г. № 1466,
- раздел «Ответственность сторон» изложен в соответствии с новыми правилами расчета неустоек, определенными постановлением Правительства РФ от 30 августа 2017 г. № 1042,
- раздел, содержащий условия о банковском сопровождении, дополнен условиями о казначейском сопровождении средств.
- внесены изменения в информационную карту типового контракта в части замены кодов ОКПД и ОКВЭД на ОКПД2 и ОКВЭД2.

<http://publication.pravo.gov.ru/Document/View/0001201804130018>

Официальный интернет-портал
правовой информации
Государственная система правовой информации

16 мая 2018 года, среда

На главную страницу портала | Опубликование | ФОИВ и ФГО РФ | Минздрав России

Правовые акты, опубликованные за: Сегодня | Неделю | Месяц | Поиск | Календарь опубликования

Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21.12.2017 № 1038н "О внесении изменений в приложения № 1 и 2 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 октября 2015 г. № 724н "Об утверждении типового контракта на поставку медицинских изделий, ввод в эксплуатацию медицинских изделий, обучение правилам эксплуатации специалистов, эксплуатирующих медицинские изделия, и специалистов, осуществляющих техническое обслуживание медицинских изделий" (Зарегистрирован 12.04.2018 № 50732)

Дата опубликования: **13.04.2018**

Номер опубликования: 0001201804130018

скачать PDF-файл для качественной печати (673 Кб)

Печать документа



тендер
РТС

Типовой контракт на поставку медицинских изделий

Условия применения:

код предмета контракта:	код (коды) предмета контракта по ОКПД: 33.10.11, 33.10.12, 33.10.13.110, 33.10.14.110, 33.10.14.120, 33.10.15.210 – в части оборудования для диагностики заболеваний сетчатки с использованием цифровой фотосъемки, ангиографии и лазерной когерентной томографии, оборудования для ультразвуковой диагностики органа зрения, оборудования лазерного для проведения офтальмологических операций, оборудования для проведения микрохирургических операций на переднем и заднем отрезках глаза; 33.10.15.320, 33.10.15.410 – в части аппаратов для гемодиализа (аппарат «искусственная почка»), аппаратов для заместительной почечной терапии, гемодиализаторов, магистралей кровопроводящих для гемодиализа, медицинских изделий для перитонеального диализа; 33.10.15.420 – в части коагуляторов электрохирургических, в т.ч. с функцией заваривания крупных сосудов, систем разделения, коагуляции тканей с использованием плазменного потока, аппаратов радиочастотных хирургических, аппаратов электрохирургических высокочастотных, ультразвуковых аспираторов-дезинтеграторов; 33.10.15.440, 33.10.15.450, 33.10.15.510, 33.10.15.610 – в части автоматизированных инструментов и аппаратов травматологических, оториноларингологических, гинекологических, акушерских, урологических, нейрохирургических и для сердечнососудистой, абдоминальной, торакальной, челюстно-лицевой и стоматологической хирургии, 33.10.16.140, 33.10.17.110, 33.10.17.130, 33.10.20.110
иные показатели для применения	При цене контракта свыше 100 тыс. руб.



тендер
РТС

Заявка участника

Вторая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать, в том числе:

копии документов, подтверждающих соответствие товара требованиям, установленным в соответствии с законодательством РФ, в случае, если в соответствии с законодательством РФ установлены требования к товару и представление указанных документов предусмотрено документацией об электронном аукционе. При этом не допускается требовать представление указанных документов, если в соответствии с законодательством РФ они передаются вместе с товаром (**п.3 ч.5 ст.66 44-ФЗ**)

Письмо ФАС России от 23.10.2014 N АД/43043/14

Заказчик при закупках медицинских изделий вправе требовать наличия в заявке участника **копии регистрационного удостоверения...**



тендер
РТС

Национальный режим при осуществлении закупок изделий медицинского назначения

Применяется в конкурентных закупках

ОГРАНИЧЕНИЕ ДОПУСКА –

1. Постановление Правительства РФ от 05.02.2015 №102

➤ Приложение 1 (для всех Заказчиков)

➤ Приложение 2 (для Заказчиков ФГБУ и Гос. учреждений субъектов РФ)

2. Постановление Правительства РФ от 04.12.2017 N 1469
(стенты и катетеры)

УСЛОВИЯ ДОПУСКА –

➤ Приказ Минэкономразвития России от 25.03.2014 N 155 до 05.11.2018!

- 32.5 инструменты и оборудование медицинские,
- 21 средства лекарственные и материалы, применяемые в медицинских целях

➤ Приказ Минфина России от 04.06.2018 N 126н с 05.11.2018!

- 32.5 инструменты и оборудование медицинские, Инструменты и оборудование медицинские, в том числе стенты для коронарных артерий, катетеры
- 21 средства лекарственные и материалы, применяемые в медицинских целях



тендер
РТС

Применение ограничений (по Приложению 1)

В составе заявки участника – документ подтверждающий страну происхождения товара **СТ-1** (*порядок выдачи, утвержден Приказами ТПП от 10.04.2015 г. №30, №29*)

Если участник предложил «смешанный» товар – считается заявка с иностранным товаром

Принцип «Третий лишний» (работа комиссии)

Заявки, содержащие предложение о поставке включённых в Перечень иностранных мед. изделий (**кроме товаров из стран ЕАЭС**), отклоняются только **при одновременном соблюдении следующих условий:**

- 1) помимо заявки с иностранным мед. изделием поданы *не менее 2-х заявок с предложением мед. изделий, происходящих из стран ЕЭС* (далее – мед.изделия ЕАЭС)
- 2) вышеуказанные заявки с предложением мед.изделий ЕАЭС *полностью соответствуют требованиям документации о закупке*
- 3) в двух и более заявках с предложением мед.изделий ЕАЭС указаны *мед. изделия разных производителей*
- 4) к заявкам с предложением мед.изделий ЕАЭС приложены подтверждающие страну происхождения документы – СТ-1

!Отклоняем «ИНОСТРАННЫЕ» и ЕАЭС без сертификатов СТ-1 , только если есть две и более заявки с товаром из ЕАЭС разных производителей с СТ-1

- Если «не сработало» Постановление применяются условия допуска
- При исполнении контракта, (где «сработало» Постановление 102) замена медицинского изделия на медицинское изделие, страной происхождения которого не является государство – член ЕЭС, и замена производителя медицинского изделия не допускаются.



тендер
РТС

Применение ограничений (по Приложению 2)

Кому предоставляются преимущества:

ОРГАНИЗАЦИЯМ, ВКЛЮЧЕННЫМ В РЕЕСТР ПОСТАВЩИКОВ УКАЗАННЫХ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ (см. Постановление Правительства РФ от 14.08.2017 N 967). Условия включения:

- наличие у организации документа, подтверждающего соответствие **собственного производства**, расположенного на территории Российской Федерации, требованиям ГОСТ ISO 13485-2011 "Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования";
- наличие у организации и (или) организаций, признаваемых в соответствии с законодательством РФ ее аффилированными лицами, дочерних и (или) зависимых организаций:
 - **не менее 7 действующих регистрационных удостоверений** указанных в перечне медицинских изделий, страной (местом) производства которых является РФ и на которые **имеются действующие сертификаты о происхождении товара формы СТ-1**, на дату подачи заявления;
 - **не менее 7 патентов**, выданных на полезную модель и (или) изобретение, в качестве которых охраняется техническое решение в составе медицинского изделия или сырья, используемого при производстве медицинских изделий, включенных в перечень, на дату подачи заявления;
 - доход (выручка) от реализации произведенных медицинских изделий за последние 3 года (на дату подачи заявления) составляет не менее 700000 тыс. рублей;
- **использование технологий и материалов** при производстве медицинских изделий, включенных в перечень, разработанных за счет бюджетных ассигнований, в том числе в рамках гос. программы РФ "Развитие фарм. и медицинской промышленности" на 2013 - 2020 г. (ПП РФ от 15.04.2014 N 305);
- **наличие у организации** на срок не менее чем до 1.01.2025 г. **прав на техническую и конструкторскую документацию**, по которой осуществляется производство не менее 20% номенклатуры (ассортимента) всех наименований мед. изделий, включенных в перечень, и сырья, используемого при их производстве, на дату подачи заявления.

Сведения об организации размещаются в реестре поставщиков мед. изделий на официальном сайте Минпромторга РФ, а также в ЕИС.



тендер
РТС

Применение ограничений (по Приложению 2)



Введите запрос

RUS

ДОКУМЕНТЫ

ПРИКАЗЫ

ПРОЕКТЫ НПА

КВОТЫ

ПЕРЕЧНИ И РЕЕСТРЫ

ПРОЧИЕ ДОКУМЕНТЫ

04 октября 2017

Реестр поставщиков медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд»

№ п/п	Организационно-правовая форма поставщика (для юридических лиц) и полное и (если имеется) сокращенное наименование (название) поставщика	Данные государственной регистрации юридического лица (ОГРН)	ИНН	Адрес (местонахождение)	Контактный телефон, адрес электронной почты поставщика
1.	Акционерное общество «Группа Компаний «МЕДПОЛИМЕРПРОМ» (АО «ГК «МПП»)	1167746483783	7703410814	123317, г. Москва, ул. Литвина-Седого, д. 5, строение 1	Тел.: +7(495)775-66-63, E-mail: info@medpolimerprom.ru



тендер
РТС

Применение ограничений (по Приложению 2)





ВЕРХОВНЫЙ СУД РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

[Главная страница](#) [Общая информация](#) [Документы](#) [Подача обращений](#) [Электронная справочная](#)

Карточка производства

28.11.2017

Дело № АКПИ17-1063

Заявители (истцы / административные истцы):	ООО "ВИРОБАН"
Ответчики / административные ответчики:	Правительство РФ
Представители:	Захаров Евгений Владимирович, (ООО "ВИРОБАН")Минпромторг России (Правительство РФ)
Обжалуемые нормативные правовые акты:	от 14.08.2017 (№ 967), (Правительство Российской Федерации) от 14.08.2017 (№ 968), (Правительство Российской Федерации)
Движение по делу:	
28.11.2017	Передано судье
01.12.2017	Принято к производству
21.02.2018	 Судебное заседание (Открытое судебное заседание) Судья: Романенков Н.С. Иск удовлетворён в части
21.02.2018	 Решение. Иск удовлетворён в части Докладчик: Романенков Н.С.

Активация Windows
Чтобы активировать Windows, перейдите на сайт Windows.com и введите ключ продукта. Если вы не знаете ключ продукта, вы можете приобрести его у продавца. Если вы не можете найти ключ продукта, вы можете обратиться к производителю устройства. Если вы не можете найти ключ продукта, вы можете обратиться к производителю устройства.



тендер
РТС

Применение ограничений (по Приложению 2)

заказчики **обязаны** запросить у оператора эл. площадки **все вторые части заявок**, поданных его участниками, на участие в электронном аукционе, оператор эл. площадки **обязан** направить заказчикам все вторые части таких заявок, а также документы этих участников, предусмотренные [п. 2 - 6](#) и [8 ч. 2 ст. 61](#) 44-ФЗ и содержащиеся на дату и время окончания срока подачи заявок на участие в таком аукционе в реестре его участников, получивших аккредитацию на электронной площадке;

конкурсная (аукционная) комиссия заказчиков **в обязательном порядке** рассматривает все заявки на участие в конкурсе (аукционе) на наличие организаций в реестре поставщиков.



тендер
РТС

Применение ограничений (по Приложению 2)

МИНИСТЕРСТВО ФИНАНСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНФИН РОССИИ)

Ильинка, д. 9, Москва, 109097
Телетайп: 112008 телефакс: +7 (495) 625-08-89

12.01.2018 № 24-02-08/951

На № _____

ООО «РТС-тендер»

Тараса Шевченко наб., д. 23а,
г. Москва, 121151

Департамент бюджетной политики в сфере контрактной системы Минфина России (далее – Департамент), рассмотрев обращение ООО «РТС-тендер» от 24.11.2017 № 2159 по вопросу о применении положений Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон о контрактной системе) и постановления Правительства Российской Федерации от 05.02.2015 № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – Постановление № 102), сообщает следующее.

В соответствии с пунктом 1 Постановления № 102 утверждены перечень отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливается ограничение допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – Перечень № 1) и Перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - Перечень № 2).



тендер
РТС

Применение ограничений (по Приложению 2)

Таким образом, в случае осуществления закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, решение о соответствии требованиям документации о закупке и Постановления № 102 принимается по итогам рассмотрения всех вторых частей заявок участников закупки, *принимавших участие в электронном аукционе.*

С уважением,
Директор Департамента

Т.П. Демидова



тендер
РТС

Применение ограничений (по Приложению 2)

Принцип «Второй лишний»

Заявки, содержащие предложение о поставке включённых в Перечень иностранных мед. изделий одноразового применения, **отклоняются только при одновременном соблюдении следующих условий:**

- 1) помимо заявки с иностранным мед. изделием подано *не менее 1-ой заявки с предложением мед. изделий одноразового применения, от участника - организации, включенной в реестр поставщиков указанных медицинских изделий (см. постановлением Правительства РФ от 14 августа 2017 г. N 967)*
 - 2) вышеуказанная заявка от поставщика из реестра с предложением мед.изделий *полностью соответствует требованиям документации о закупке*
-



тендер
РТС

Применение ограничений по ПП 1469

С 30 июня 2018 г. внесены изменения в Постановление Правительства РФ от 4.12.2017 № 1469

- 1) Продлен срок действия постановления до 14 декабря 2019г.**
- 2) Уточнены основания выдачи Минпромторгом России заключения о подтверждении страны происхождения стентов для коронарных артерий и катетеров (в порядке, установленном правилами выдачи таких заключений, утвержденными Постановлением Правительства РФ от 17 июля 2015 г. N 719)**



тендер
РТС

Применение ограничений по ПП 1469

С 30 июня 2018 г. внесены изменения в **Постановление Правительства РФ от 4.12.2017 № 1469** продлен срок действия постановления **до 14 декабря 2019г.**

Принцип «Второй лишний»

Заявки, содержащие предложение о поставке иностранных стентов или катетеров, **отклоняются только при одновременном соблюдении следующих условий:**

- 1) помимо заявки с иностранным мед. изделием подано *не менее 1-ой заявки с предложением* о поставке стентов для коронарных артерий и катетеров, страной происхождения которых является **Российская Федерация**
- 2) **Есть подтверждающий страну происхождения (Россия) документ:**
 - а) СТ-1
 - б) подтверждение производства промышленной продукции на территории РФ, выданное Минпромторгом РФ до 30 ноября 2017 г. включительно в установленном им порядке в соответствии с [постановлением Правительства РФ от 17 июля 2015 г. N 719](#)
 - в) заключение о подтверждении производства промышленной продукции на территории РФ , выдаваемое Минпромторгом РФ с 1 декабря 2017 г., в порядке, установленном правилами выдачи таких заключений, утвержденными Постановлением Правительства РФ от 17 июля 2015 г. N 719.
- 3) вышеуказанная заявка *полностью соответствует требованиям документации о закупке*



тендер
РТС

Применение условий допуска (Приказ 126н)

1. Участник декларирует страну происхождения товара
2. Участником представлена заявка, (окончательное предложение) соответствующая требованиям документации (извещения)

Запрос котировок, запрос предложений, конкурс

➤ Заявка содержит **исключительно** предложения о поставке товаров, происходящих из ЕЭС, при рассмотрении и оценки заявок (окончательных предложениях) применяется понижающий 15% коэффициент. Контракт заключается по цене контракта, предложенной участником в своей заявке (окончательном предложении)

Аукцион в электронной форме

➤ Если победителем аукциона представлена заявка, которая содержит предложение о поставке товаров, страной происхождения **хотя бы одного** из которых является иностранное государство (за исключением **ЕЭС**) контракт с заключается по цене, предложенной победителем, сниженной на 15% от предложенной цены контракта

➤ Если победителем аукциона представлена заявка, которая содержит предложение о поставке товаров, исключительно из стран **ЕЭС**, контракт с таким победителем заключается по предложенной им цене

Исключение (приказ 126н не применяется):

- закупка не состоялась (1 заявка подана или 1 заявка осталась);
- Все заявки с товаром, исключительно из стран ЕЭС
- Все заявки с товаром, страной происхождения хотя бы одного из которых является иностранное государство (за исключением ЕЭС)



тендер
РТС

СПАСИБО ЗА ВНИМАНИЕ!



Ворожцова Наталья Владимировна

заместитель директора филиала ООО «РТС-тендер»,

заместитель председателя комитета по вопросам государственных, муниципальных, корпоративных закупок и электронных торгов ЧРО «Опора России»