

тендер
РТС

**ЭЛЕКТРОННАЯ
ПЛОЩАДКА
РОССИИ**

ЗАКУПКИ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ В 2020 ГОДУ

Ворожцова Наталья Владимировна.
Сертифицированный преподаватель в сфере закупок.
Сертификат ИГЗ КП 0001.2020.

АЛГОРИТМ ДЕЙСТВИЙ ЗАКАЗЧИКА (ЗАКУПКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ)

- Определение потребности в закупке ЛП, с соблюдением 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»
- Формирование перечня ЛП, входящих в одну закупку (спецификация) см. **ПП РФ от 17.10.2013 N 929**
- Описание ЛП, соблюдая особенности описания, установленные **ПП РФ от 15.11.2017 №1380** + правила применения каталога ТРУ, установленные **ПП РФ от 08.02.2017 N 145 + ГРЛС**
- Разработка контракта на основании типового контракта см. **Приказ Минздрава России и от 26.10.2017 N 870н**
- Расчет НМЦК (см. **Приказ Минздрава России от 19.12.2019 N 1064н с 04.01.2020**) (см. **ГРПОЦ**)
- Выбор способа закупки: аукцион, запрос предложений, закупка у единственного поставщика, запрос котировок?
Возможно провести закупку «неопределенного объема»?
- Требования к заявке участника закупки: РУ, лицензии
- Выбор победителя, при этом учесть применение национального режима **ПП РФ от 30.11.2015г. №1289; п.1.2** (запрос предложений, запрос котировок) и **?п.1.4 Приказа Минфина России от 04.06.2018г. №126н?**
- Заключение контракта, с учетом особенностей:
 - **п.1.3 Приказа Минфина России от 04.06.2018г. №126н** по результатам аукциона
 - **?п.1.4 Приказа Минфина России от 04.06.2018г. №126н?**
 - применения антидемпинговых мер: ч.9 ст.37 и ч.12 ст.37 (ЖНВЛП) 44-ФЗ
 - отказ от заключения контракта по ч.10 ст.31 44-ФЗ (ЖНВЛП)
- Внесение сведений в реестр контрактов, с учетом особенностей установленных **ПП РФ от 28.11.2013 №1084 (с изм.от 01.01.2020г)** и **Приказом Минфина от 19.07.2019 №113н (с 28.09.2019)**
- Исполнение контрактов, в т.ч. внесение изменений с учетом НПА по национальному режиму

Письмо Минздрава России от 17.12.2019 г. № 3175/25-2

...В соответствии со ст. 64 ФЗ от 12.04.2010 № 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" уполномоченным ФОИВ в установленном им порядке осуществляется фармаконадзор путем анализа предоставляемой субъектами обращения лекарственных средств информации о побочных действиях, нежелательных реакциях, серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов, об индивидуальной непереносимости, отсутствии эффективности лекарственных препаратов, а также об иных фактах и обстоятельствах, представляющих угрозу жизни или здоровью человека при применении лекарственных препаратов и выявленных на всех этапах обращения ЛП в РФ и других государствах.

В этих случаях при наличии медицинских показаний (индивидуальной непереносимости, по жизненным показаниям) по решению врачебной комиссии (далее - по жизненным показаниям) осуществляется назначение лекарственных препаратов не по МНН, а - по торговому наименованию (ч.15 ст.37 ФЗ от 21.11.2011 N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в РФ" и п.6 порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, утвержденного приказом Минздрава России от 14.01.2019 N 4н). Решение врачебной комиссии оформляется протоколом и вносится в медицинскую документацию пациента.

При этом могут назначаться не только референтные (оригинальные) лекарственные препараты, но и воспроизведённые лекарственные препараты или биоаналоговые (биоподобные) лекарственные препараты (биоаналоги), подобранные пациенту по жизненным показаниям.

Нормами 44-ФЗ при осуществлении закупок ЛП по торговым наименованиям, которые необходимы для назначения пациенту по жизненным показаниям, предусмотрены следующие способы определения поставщика:

- запрос предложений, в том числе запрос предложений в электронной форме (ст.83 и 83.1 44-ФЗ);
- закупка у единственного поставщика (п. 28 ч.1 ст.93 44-ФЗ).

ОСОБЕННОСТИ ОПИСАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (ПП РФ №1380)

Письмо Минздрава России от 17.12.2019 г. № 3175/25-2

...Процедура установления эквивалентности лекарственных препаратов предусмотрена нормами [Закона](#) об обращении лекарственных средств.

Эквивалентность лекарственных форм устанавливается ФГБУ "НЦЭСМП" Минздрава России в рамках определения взаимозаменяемости лекарственных препаратов в соответствии со [статьей 27.1](#) Закона об обращении лекарственных средств и [Правилами](#) определения взаимозаменяемости лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 28.10.2015 N 1154.

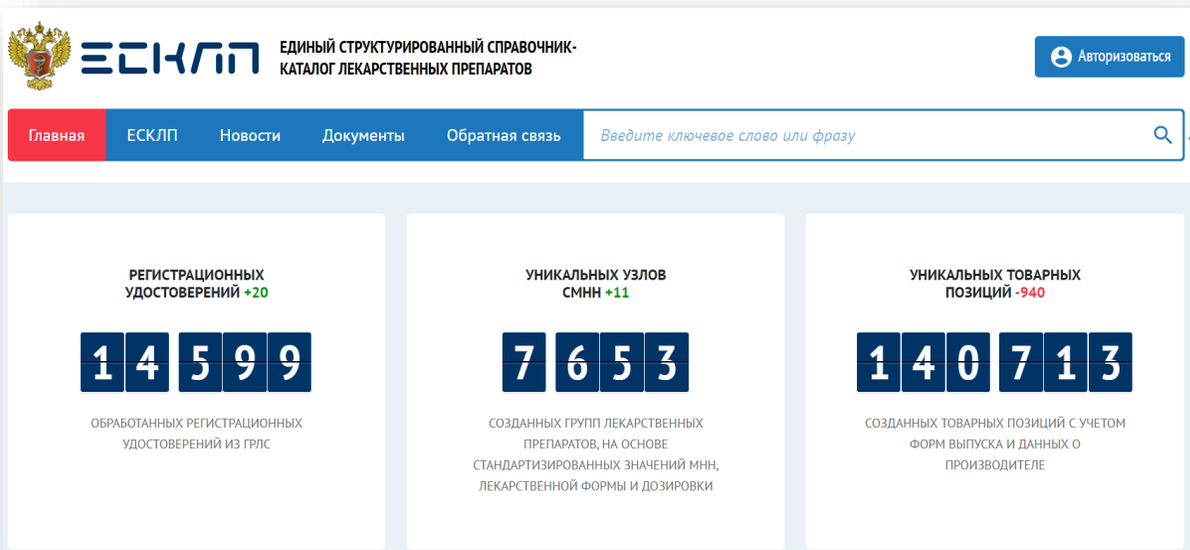
ОСОБЕННОСТИ ОПИСАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (ПП РФ №1380)

С **01.03.2020г.** вступают в силу изменения в Федеральный закон от 12.04.2010 N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств", в т.ч. **изменяется порядок определения взаимозаменяемости*** ЛП для мед. применения:

- ❑ Определяется в рамках одного МНН (или химического, группировочного наименования)
- ❑ Определяется Минздравом России на основании заключения комиссии экспертов ФГБУ "Научный центр экспертизы средств медицинского применения", которые будут руководствоваться **критериями (характеристиками) взаимозаменяемости с учетом изменений** (в ред.475-ФЗ)
 - ❖ В **целях определения взаимозаменяемости** появляются понятия: «оригинальный ЛП», «терапевтическая эквивалентность ЛП», «биоэквивалентность ЛП». Изменяются понятия «референтного ЛП» и «воспроизведенного ЛП»
 - ❖ Особенности определения взаимозаменяемости биологических, комбинированных ЛП, ЛП для парентерального питания и недозированных ЛП определит Правительство РФ
- ❑ экспертным учреждением должен быть сформирован **перечень ЛП**, в котором ЛП объединят **в группы** в каждой из которых ЛП являются взаимозаменяемыми. *Должна быть указана информация о показаниях для применения ЛП, в случае если в инструкции по медицинскому применению есть показания, которые отличаются от показаний для применения других ЛП из группы взаимозаменяемых ЛП.*
- ❑ Перечень взаимозаменяемых ЛП должен быть размещен на официальном сайте Минздрава России **до 01.07.2020.**
- ❑ Порядок использования информации о взаимозаменяемости установит Правительство РФ

*Взаимозаменяемость не определяется в отношении растительных и гомеопатических ЛП. В отношении ЛП, которые до 01.03.2020г. признаны взаимозаменяемыми в процессе их госрегистрации, повторно определять взаимозаменяемость не требуется.

<http://esklp.egisz.rosminzdrav.ru/>



Скриншот главной страницы сайта Единого структурированного справочника-каталога лекарственных препаратов (ЕСКЛП). В шапке сайта логотип ЕСКЛП и текст: «ЕДИНЫЙ СТРУКТУРИРОВАННЫЙ СПРАВОЧНИК-КАТАЛОГ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ». Справа кнопка «Авторизоваться». Меню включает: Главная, ЕСКЛП, Новости, Документы, Обратная связь. Поисковая строка с подсказкой «Введите ключевое слово или фразу». Три информационные карточки:

- РЕГИСТРАЦИОННЫХ УДОСТОВЕРЕНИЙ +20**
1 4 5 9 9
ОБРАБОТАННЫХ РЕГИСТРАЦИОННЫХ УДОСТОВЕРЕНИЙ ИЗ ГРЛС
- УНИКАЛЬНЫХ УЗЛОВ СМНН +11**
7 6 5 3
СОЗДАННЫХ ГРУПП ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НА ОСНОВЕ СТАНДАРТИЗИРОВАННЫХ ЗНАЧЕНИЙ МНН, ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМЫ И ДОЗИРОВКИ
- УНИКАЛЬНЫХ ТОВАРНЫХ ПОЗИЦИЙ -940**
1 4 0 7 1 3
СОЗДАННЫХ ТОВАРНЫХ ПОЗИЦИЙ С УЧЕТОМ ФОРМ ВЫПУСКА И ДАННЫХ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ



Официальный сайт

Единая информационная система
в сфере закупок

Информация для пользователей



Каталог товаров, работ,
услуг



Единый реестр участников
закупок



Законодательство в сфере
закупок



Реестр зарегистрированных
организаций



Закупки у МСП, СОНО



Независимый регистратор



ЕСКЛП

ЕДИНЫЙ СТРУКТУРИРОВАННЫЙ СПРАВОЧНИК-
КАТАЛОГ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

Авторизоваться

Главная

ЕСКЛП

Новости

Документы

Обратная связь

Введите ключевое слово или фразу



Справочник ЕСКЛП

Архив версий справочника ЕСКЛП



Актуальная версия Единого структурированного справочника-каталога лекарственных препаратов

zip (18.1 Мб), 14.02.2020

Банк документов



Методические рекомендации по применению справочника ЕСКЛП в процессе государственных закупок (Версия от 24.01.2020)

DOC (9 Мб), 24.01.2020

esklp_20200214_excel_00001.zip - ZIP архив, размер исходных файлов 21 263 950 байт

Имя	Размер
.	1
esklp_group_20200214.xlsx	175 526
esklp_klp_20200214_00000.xlsx	2 195 356
esklp_klp_20200214_00001.xlsx	1 817 788
esklp_klp_20200214_00002.xlsx	967 277
esklp_klp_20200214_00003.xlsx	2 173 545
esklp_klp_20200214_00004.xlsx	2 270 003
esklp_klp_20200214_00005.xlsx	2 492 036
esklp_klp_20200214_00006.xlsx	1 997 950
esklp_klp_20200214_00007.xlsx	1 685 192
esklp_klp_20200214_00008.xlsx	2 413 088
esklp_smnn_20200214.xlsx	1 365 924
tn_smnn_20200214.xlsx	1 363 818
Инструкция по работе с данными ЕСКЛП.docx	37 166
Разъяснения МЗ по статусу РЦ.pdf	101 254
Форма запроса в службу поддержки ЕГИСЗ.docx	208 027

Февр 2020

Вс	Пн	Вт	Ср	Чт	Пт	Сб
						1
	3	4	5	6	7	8
10	11	12	13	14	15	
17	18	19	20	21	22	
24	25	26	27	28	29	

ОСОБЕННОСТИ ОПИСАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (ПП РФ №1380)

Главная **ЕСКЛП** Новости Документы Обратная связь

ЕСКЛП **Регистрационные удостоверения** Группы взаимозаменяемости ЛП [Скачать ЕСКЛП одним файлом \(zip-архив, 18.13 Mb\)](#)

МНН / группировочное (химическое) наименование [?](#)

Лекарственная форма [?](#) Дозировка [?](#)

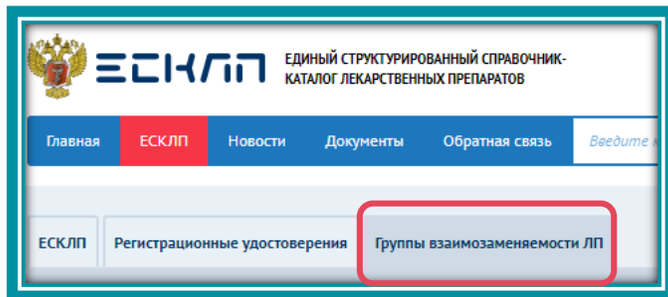
Регистрационное удостоверение [?](#) Торговое наименование [?](#)

Только действующие записи [?](#)

Дополнительные параметры [+](#)

Узлы СМНН | Найдено: 10 228 Результатов на странице: 40 ▾

ОСОБЕННОСТИ ОПИСАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (ПП РФ №1380)



Наименование	Основное МНН	Основная дозировка	ЕИ группы	Эквивалентные лекарственные формы и дозировки	Референтная цена
АМПИЦИЛЛИН; Порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения И/ИЛИ Порошок для приготовления раствора для внутримышечного введения; 500 мг	АМПИЦИЛЛИН	500 мг	шт.	<ul style="list-style-type: none"> Порошок для приготовления раствора для внутримышечного введения, 500 мг Порошок для приготовления раствора для внутримышечного введения, 250 мг Порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 500 мг Порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг 	
ПРЕДНИЗОЛОН; Раствор для внутривенного и внутримышечного введения И/ИЛИ Раствор для инъекций; 30 мг/мл	ПРЕДНИЗОЛОН	30 мг/мл	мл	<ul style="list-style-type: none"> Раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 30 мг/мл Раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 15 мг/мл Раствор для инъекций, 30 мг/мл 	
АМБРОКСОЛ; Раствор для приема внутрь И/ИЛИ Сироп; 15 мг/5 мл	АМБРОКСОЛ	15 мг/5 мл	мл	<ul style="list-style-type: none"> Сироп, 15 мг/5 мл Раствор для приема внутрь, 15 мг/5 мл 	

ОСОБЕННОСТИ ОПИСАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (ПП РФ №1380)

Главная
ЕСКЛП
Новости
Документы
Обратная связь

Введите ключевое слово или фразу 🔍

[Вернуться к группам взаимозаменяемости ЛП](#)

Наименование	Основное МНН	Основная дозировка	ЕИ группы	Эквивалентные лекарственные формы и дозировки	Референтная цена
ОФЛОКСАЦИН; Капли глазные И/ИЛИ Мазь глазная; 3 мг/мл	ОФЛОКСАЦИН	3 мг/мл	г	<ul style="list-style-type: none"> Мазь глазная, 3 мг/г Капли глазные, 3 мг/мл 	

Укажите целевое значение объема закупки в единицах измерения группы для автоматического пересчета в потребительских единицах каждого узла СМНН

1 г

Рассчитать

Состав группы взаимозаменяемости ЛП | Найдено: 2

№ п/п	МНН / Группировочное (химическое) наименование	Лекарственная форма	Дозировка	ПЕ	Количество ПЕ, эквивалентное значению количества ЕИ группы
1	ОФЛОКСАЦИН	Мазь глазная	3 мг/г	г	1 г
2	ОФЛОКСАЦИН	Капли глазные	3 мг/мл	мл	1 мл

ОСОБЕННОСТИ ОПИСАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (ПП РФ №1380)

<https://rg.ru/2019/12/24/podgotovlen-elektronnyj-katalog-dlia-zakupki-medikamentov.html>

"Сейчас взаимозаменяемость определена только в отношении 16 процентов лекарств. Но вы знаете, только что принят закон, установивший порядок определения взаимозаменяемости, и мы надеемся, что к 2022 году доля взаимозаменяемых лекарств на российском рынке вырастет до 95 процентов", - подчеркнула Скворцова. По ее словам, расширение спектра препаратов аналогичного действия приведет к увеличению позиций в каждой лекарственной группе (в каталоге они именуется "узлами"), что даст возможность четче формировать стартовую цену для госзакупок. Более того, ресурс содержит калькулятор, с помощью которого можно быстро пересчитать нужные объемы препаратов с учетом лекарственной формы, дозировки и взаимозаменяемости.

Сейчас в перечне отражено более 140 тысяч лекарств, объединенных в 7600 "узловых" групп, и список этот будет постоянно актуализироваться, - отмечают в Минздраве.

Постановление 4 ААС от 05.12.2019 по делу №А78-2200/2019

Эквивалентность лекарственных форм определяется заказчиком, который не связан сведениями о взаимозаменяемости ЛП, указанными в ГРЛС. МНН Оксалиплатин. Лекарственные формы: концентрат для приготовления раствора для инфузий, лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий.

В тоже время показания к применению у лекарственных препаратов в этих лекарственных формах различаются. Следовательно, такие лекарственные формы нельзя рассматривать как эквивалентные. Заказчик при формировании объекта закупки исходит из собственных потребностей.

ОСОБЕННОСТИ ОПИСАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (ПП РФ №1380)

❑ Обязательные требования *(должны быть всегда!)*

- наименование
- лекарственная форма препарата, включая в т.ч. эквивалентные
- дозировка, включая кратную + в двойном количестве *(например, 1 таблетка 300 мг или 2 таблетки по 150 мг)*, а также некратную(ые), позволяющих достичь одинакового терапевтического эффекта *(например, флаконы 2,5 мг, или 3 мг, или 3,5 мг)*. Допускается указание концентрации без установления кратности. С учетом конвертируемых ед.изм.
- остаточный срок годности ЛП

❑ Обязательные требования, при определенных закупках

- если установлены требования: ЛП в картриджах, иных формах выпуска, совместимых с устройствами введения (применения); к комплектации - заказчик обязан указывать возможность отдельной поставки. Если установлены требования к форме выпуска: "шприц", "преднаполненный шприц", "шприц-тюбик", "шприц-ручка" - заказчик обязан указывать возможность отдельной поставки, *исключение, если в документации обоснование необходимости*.
- закупка многокомпонентных (комбинированных) ЛП, должно быть указание на возможность поставки однокомпонентных ЛП (в случае наличия в ГРЛС зарегистрированных однокомпонентных ЛП). *Искл.: аэрозоли и спреи*

❑ Требования, которые Заказчик вправе указать, при определенных закупках

- указание на путь введения (для инъекций / инфузий) (для парентерального применения; возраст ребенка (педиатрия))

❑ Требования, которые Заказчики не вправе указывать, кроме **исключений** (если не имеется иной возможности описать ЛП) и **при наличии письменного обоснования в документации**

- наличие (отсутствие) вспомогательных веществ; температурный режим хранения; показатели фармакодинамики и фармакокинетики, **характеристики указывающие на конкретного производителя**;
- объем наполнения первичной упаковки (*искл. растворы для инфузий*); форма выпуска; фасовка; упаковка.

С 07.12.2019 г. вступило в силу Постановление Правительства РФ от 16.12.2019 N 1683 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства РФ в части государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень ЖНВЛП", в т.ч.

☐ определены:

- ❖ [правила](#) обязательной перерегистрации в 2019 и 2020 годах предельных отпускных цен производителей на ЖНВЛП;
- ❖ [порядок](#) расчета таких цен при их перерегистрации в целях снижения.

☐ Если цены были зарегистрированы до указанной даты, их [нужно перерегистрировать](#) по правилам, установленным правительством.

☐ **с 01.01.2021 г. не допускается** реализация производителями лекарственных препаратов, предельные отпускные цены на которые не перерегистрированы в 2019 - 2020 годах в соответствии с [Правилами](#) обязательной перерегистрации.

ПРОТОКОЛ СОГЛАСОВАНИЯ ЦЕН

до 17.12.2019г.

Постановление Правительства РФ от 29.10.2010 N 865 (ред. от 16.12.2019)

Торговое наименование, лекарственная форма, дозировка, количество в потребительской упаковке	Серия	Производитель	Зарегистрированная предельная отпускная цена, установленная производителем (рублей)	Фактическая отпускная цена, установленная производителем, без НДС (рублей) ¹	Размер фактической оптовой надбавки организации оптовой торговли ²		Фактическая отпускная цена, установленная организацией оптовой торговли, без НДС (рублей) ²	Размер фактической оптовой надбавки организации оптовой торговли ³		Фактическая отпускная цена, установленная организацией оптовой торговли, без НДС (рублей) ³	Суммарный размер фактических оптовых надбавок, установленных организациями оптовой торговли ⁴		Размер фактической розничной надбавки, установленной организацией розничной торговли		Фактическая отпускная цена, установленная организацией розничной торговли, без НДС (рублей) ⁵
					процентов	рублей		процентов	рублей		процентов	рублей	процентов	рублей	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16

с 17.12.2019г.

Международное непатентованное наименование (химическое или группировочное)	Торговое наименование, лекарственная форма, дозировка, количество в потребительской упаковке, штриховой код	Серия	Производитель	Зарегистрированная предельная отпускная цена производителя (рублей) ¹	Фактическая отпускная цена, установленная производителем (рублей) ²		Дата реализации производителем ³	Отпускная цена организации оптовой торговли ^{4,5}			Размер оптовой надбавки организации оптовой торговли ^{7,8}		Отпускная цена организации оптовой торговли ⁷			Суммарный размер оптовых надбавок организации оптовой торговли ^{6,9}		Размер розничной надбавки организации розничной торговли		Фактическая отпускная цена организации розничной торговли без НДС (рублей)		
					без НДС (рублей)	с НДС (рублей)		УСН ¹⁰ /ЕНВД ¹¹ (рублей)	без НДС (рублей)	с НДС (рублей)	в процентах	в рублях	УСН ¹⁰ /ЕНВД ¹¹ (рублей)	без НДС (рублей)	с НДС (рублей)	в процентах	в рублях	в процентах	в рублях	УСН ¹⁰ /ЕНВД ¹¹ (рублей)	без НДС (рублей)	
																						9

<4> При заполнении организацией оптовой торговли, которая приобрела ЛП у производителя, указывается цена реализации ЛП организацией оптовой торговли.

<5> При заполнении организацией оптовой торговли, которая приобрела ЛП у другой организации оптовой торговли, указывается цена приобретения ЛП.

<6> Заполняется каждой организацией оптовой торговли, которая реализует ЛП.

<7> Заполняется организацией оптовой торговли, которая приобрела ЛП у другой организации оптовой торговли.

<8> В случае реализации организацией оптовой торговли ЛП по цене ниже цены его приобретения указывается прочерк.

<9> В случае реализации организацией оптовой торговли ЛП по цене ниже фактической отпускной цены производителя указывается прочерк.

<10> Упрощенная система налогообложения. <11> Единый налог на вмененный доход.

Примечание. Графы 1 - 8 заполняются организацией оптовой торговли, которая приобрела ЛП у производителя. При этом, информация, организацией оптовой торговли, которая приобрела ЛП у производителя, указывается без изменений всеми оптовыми организациями, участвующими в реализации ЛП, в обязательном порядке.

ПРОТОКОЛ СОГЛАСОВАНИЯ ЦЕН

Письмо ФАС России от 28.02.2018г. №РП/13254/18

В случае, если указанный ЛП приобретен организацией оптовой торговли и или организацией розничной торговли у производителя ЛП, в графе «Фактическая отпускная цена, установленная производителем, без НДС (рублей)» указывается фактическая отпускная цена производителя ЛП, не превышающая зарегистрированную предельную отпускную цену производителя.

В случае, если указанный ЛП приобретен организацией оптовой торговли и или организацией розничной торговли у другой организации оптовой торговли, в графе «Фактическая отпускная цена, установленная производителем, без НДС (рублей)» указывается **цена приобретения ЛП этой организацией, не превышающая зарегистрированную предельную отпускную цену производителя**. По мнению ФАС России, формирование отпускной цены на ЛП организацией оптовой торговли и (или) организацией розничной торговли ЛП должно осуществляться исходя из цены, указанной в соответствии с вышеизложенным в графе «Фактическая отпускная цена, установленная производителем, без НДС (рублей)» с соблюдением норм, предусмотренных п.2 ст.63 61-ФЗ

Письмо ФАС России от 19.12.2019 № АЦ/111577/19

Одним из основных изменений, вносимых в форму Протокола согласования цен, является необходимость указания в графе 8 даты реализации ЛП производителем. Включение в Протокол согласования цен информации о дате реализации ЛП производителем на территории РФ обеспечивает реализацию нормы, предусмотренной ч. 4 Постановления, в соответствии с которой предоставлена возможность дореализации лекарственных препаратов с учетом текущих зарегистрированных предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, то есть реализованных их производителями на территории РФ до дня вступления в силу приказа Минздрава России об обязательной перерегистрации в 2019-2020 годах предельной отпускной цены производителя.

Организация оптовой торговли, которая приобрела ЛП у производителя, заполняет графы 1 - 8 Протокола согласования цен с учетом информации, содержащейся в сопроводительной документации производителя на лекарственный препарат. Все последующие организации оптовой торговли, реализующие этот ЛП, при составлении Протокола согласования цен в графах 1-8 отражают без изменений информацию, указанную в Протоколе согласования цен, с которым ЛП был ими приобретен.

ФАС России обращает внимание, что изменения в форме Протокола согласования цен учитывают возможные варианты режимов налогообложения, применяемых организациями оптовой и розничной торговли ЛП. В связи с этим в Протоколе согласования цен предусматривается указание цены приобретения и цены реализации лекарственного препарата организациями оптовой и розничной торговли в зависимости от режима налогообложения (то есть графы 9-11, 14-16, 21-22 Протокола согласования цен заполняются в зависимости от режима налогообложения поставщика и получателя).

Письмо ФАС России от 14.02.2020 N АД/10927/20

Поставщик (организация оптовой торговли), который приобрел ЛП у производителя, заполняет [графы 1 - 8](#) Протокола согласования цен (далее - Протокол) с учетом информации, содержащейся в сопроводительной документации производителя на ЛП. Все последующие организации оптовой торговли, реализующие этот ЛП, при составлении [Протокола](#) в [гр.1](#) - [8](#) отражают без изменений информацию, указанную в [Протоколе](#), с которым ЛП был ими приобретен.

ЛП, приобретенный поставщиком у его производителя, реализованный в адрес получателя (организация оптовой торговли или организация розничной торговли), до 17.12.2019 при наличии Протокола, составленного по [форме](#), утвержденной предыдущей редакцией ПП РФ от 29.10.2010 N 865, т.е. без указания даты реализации ЛП производителем, может быть реализован другими участниками товаропроводящей цепи реализации этого ЛП при наличии [Протокола](#), в котором в [гр.8](#) указан прочерк.

При реализации поставщиком (организация оптовой торговли) в адрес получателя ЛП, приобретенного им у производителя этого ЛП, в [Протоколе](#) указывается:

- в [гр.9](#) или [10](#) - [11](#) (в зависимости от применяемого режима налогообложения) - цена реализации поставщиком ЛП;
- в [гр.17](#) - [18](#) - размер оптовой надбавки, примененный поставщиком.

При реализации поставщиком (организация оптовой торговли) в адрес получателя ЛП, приобретенного им у другой организации оптовой торговли, в [Протоколе](#) указывается:

- в [гр.9](#) или [10](#) - [11](#) (в зависимости от режима налогообложения организации оптовой торговли, у которой этот ЛП был приобретен поставщиком) - цена приобретения поставщиком ЛП (независимо от количества организаций оптовой торговли, участвовавших в товаропроводящей цепи реализации конкретного ЛП до его приобретения поставщиком);
- в [гр.14](#) или [15](#) - [16](#) (в зависимости от режима налогообложения, применяемого поставщиком) - цена реализации поставщиком ЛП в адрес получателя;
- в [гр. 12](#) - [13](#) - размер оптовой надбавки, примененный поставщиком;
- в [гр. 17](#) - [18](#) указывается суммарный размер оптовых надбавок организаций оптовой торговли.

В [гр.9](#) или [10](#) - [11](#), а также в [гр. 14](#) или [15](#) - [16](#), не подлежащих заполнению в связи с использованием определенного вида режима налогообложения, указывается прочерк.

РАСЧЕТ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С 04.01.2020 (ПРИКАЗ 1064Н)

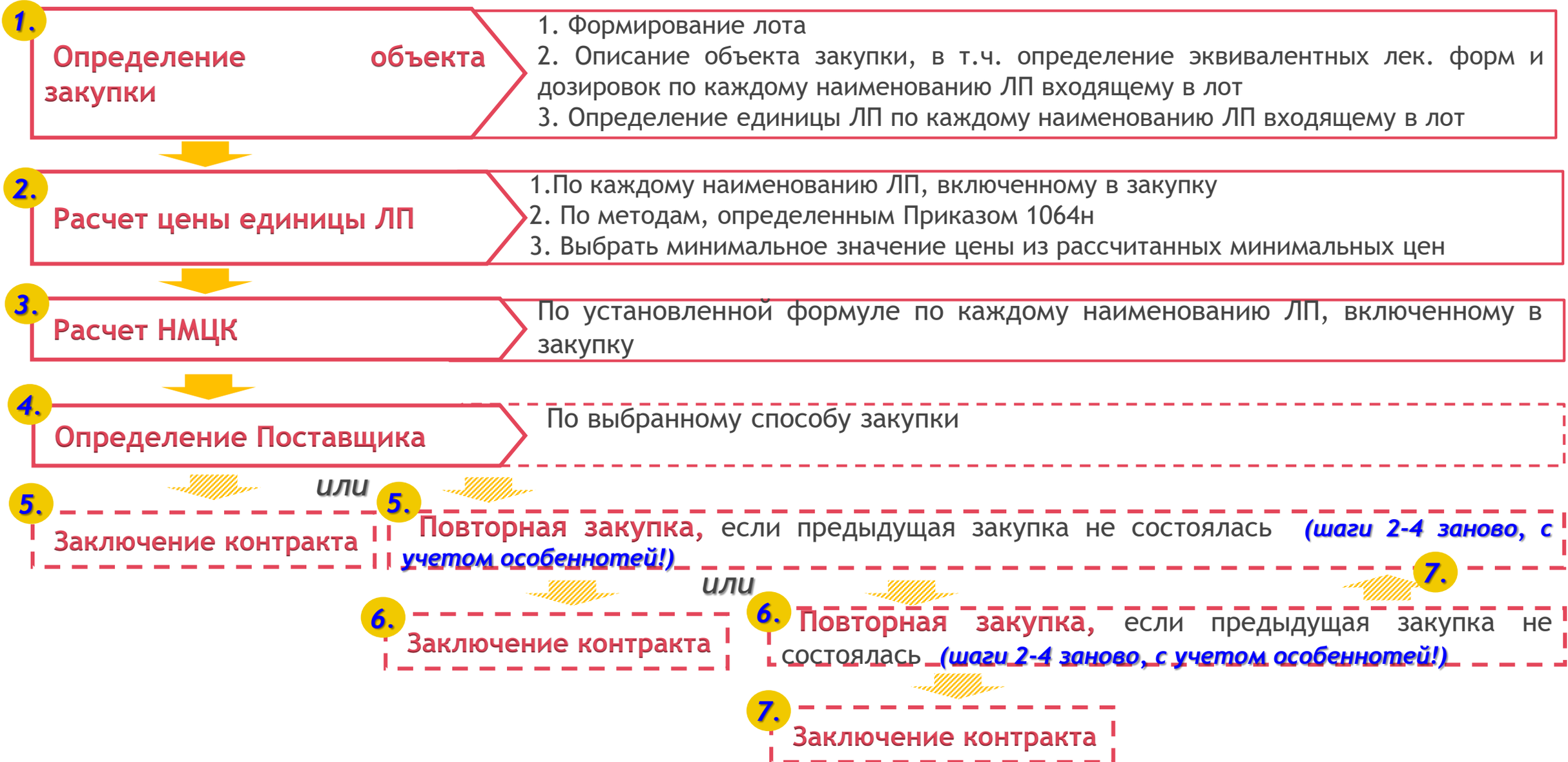
- ❑ Устанавливается порядок определения / определяются единые правила расчета:
 - начальной (максимальной) цены контракта,
 - цены контракта, заключаемого с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем),
 - **начальной цены единицы товара, работы, услуги**

при осуществлении закупок лекарственных препаратов для медицинского применения

Исключение: закупки лекарственных препаратов, **изготовленных аптечными организациями**

- ❑ Не применяется в отношении закупок, извещения об осуществлении которых размещены в ЕИС до дня вступления в силу настоящего приказа (до 04.01.2020)

РАСЧЕТ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С 04.01.2020 (ПРИКАЗ 1064Н)



РАСЧЕТ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С 04.01.2020 (ПРИКАЗ 1064Н)

1. Определение единицы ЛП по каждому наименованию ЛП входящему в лот
 1. **Закупка с определенным объемом** → цена **единицы** лекарственного препарата
 - Закупка с неопределенным объемом** → начальная цена **единицы** лекарственного препарата
2. в качестве «единицы лекарственного препарата» используются
 - единицы измерения, указанные в едином справочнике-каталоге ЛП (далее - ЕСКЛП).
 - в случае отсутствия в ЕСКЛП - единица измерения количества действующего вещества в дозировке (например, мг, мл, МЕ и проч.)
 - в случае невозможности использования единицы измерения количества активного вещества в дозировке - "штука", соответствующая одной лек. форме (форме выпуска) (таблетка, капсула, суппозиторий и проч.), либо иная единица измерения в соответствии с Общероссийским классификатором единиц измерения.
3. по каждому наименованию ЛП, включенному в закупку (МНН, при отсутствии такого наименования - по группировочному или химическому наименованию, а также составу комбинированного лекарственного препарата) **с учетом эквивалентных лекарственных форм и дозировок**

РАСЧЕТ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С 04.01.2020 (ПРИКАЗ 1064Н)

2. Цена **единицы** лекарственного препарата, начальная цена **единицы** лекарственного препарата **РАСЧИТЫВАЮТСЯ ОДИНАКОВО**

определяется заказчиком **как минимальное значение цены** из **минимальных цен**, рассчитанных по установленным методам:

Сопоставимых рыночных цен

Тарифный метод

Средневзвешенная цена

Референтная цена

не учитываются значения цен ЛП отсутствующего в гражданском обороте в РФ, на основании сведений, размещаемых Росздравнадзором на <http://www.roszdravnadzor.ru/services/turnover>

- СВЕДЕНИЯ О ЛС, ПОСТУПИВШИХ В ГРАЖДАНСКИЙ ОБОРОТ В РФ
- ПОИСК ИЗЪЯТЫХ ИЗ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

РАСЧЕТ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С 04.01.2020 (ПРИКАЗ 1064Н)

Сопоставимых рыночных цен

- Используется всегда
- при осуществлении закупки у единственного поставщика по основанию, предусмотренному [п.9 ч.1 ст.93](#) 44-ФЗ другие методы можно не использовать

Порядок расчета:

в соответствии с [частями 2 - 6 ст. 22](#) 44-ФЗ:

- сопоставимые с условиями планируемой закупки коммерческие и (или) финансовые условия поставок ЛП (далее - сопоставимые условия)
- вправе использовать обоснованные коэффициенты или индексы для пересчета цен на сопоставимые условия
- Сбор цен осуществляется:
 - ❖ Запросы поставщикам
 - ❖ Размещение запроса в ЕИС
 - ❖ использование общедоступной информации о рыночных ценах в соответствии с [ч. 18](#) ст.22 44-ФЗ

учитываются сведения о цене ЛП **без учета НДС** посредством осуществления сбора и анализа общедоступной ценовой информации, **в том числе** заказчиком **должны быть направлены запросы** о предоставлении ценовой информации поставщикам (ч.3 Порядка)

цена единицы ЛП определяется по минимально полученному значению

РАСЧЕТ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С 04.01.2020 (ПРИКАЗ 1064Н)

Тарифный метод

Используется при закупке ЛП, включенных в перечень ЖНВЛП (см. **Распоряжение Правительства РФ от 12.10.2019 N 2406-р на 2020г.**)

Порядок расчета:

- В соответствии с [частью 8 статьи 22](#) 44-ФЗ
- по данным ГРПОЦ <https://grls.rosminzdrav.ru/pricelims.aspx>
- осуществляет пересчет за единицу измерения, путем деления стоимости вторичной упаковки
- **без учета НДС и оптовой надбавки**

Государственное регулирование цен на лекарственные препараты для медицинского применения / порядок формирования предельной отпускной цены (гл.12 Федеральный закон от 12.04.2010 N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств«)

- цена единицы ЛП определяется по минимально возможному значению предельной отпускной цены производителя на ЛП

РАСЧЕТ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С 04.01.2020 (ПРИКАЗ 1064Н)

средневзвешенная цена

Используется если у Заказчика осуществляющего расчет цены на ЛП, за 12 месяцев предшествующих месяцу расчета были **заключенные заказчиком и исполненные поставщиком** контракты/договора на поставку планируемого к закупке ЛП

Порядок расчета:

- Берутся все такие контракты, кроме заключенных по [п. 28 ч. 1 ст. 93](#), [п. 7 ч. 2 ст. 83](#), [п. 3 ч. 2 ст. 83.1](#) 44-ФЗ
- учитываются **цены и количество** единиц ЛП, указанные в документах о приемке товаров, подписанных заказчиком в течение 12 месяцев, предшествующих месяцу расчета, по контрактам, **исполнение по которым завершено** (в том числе, в связи с истечением срока действия контракта или расторжением контракта)
- Берутся цены **без учета НДС и оптовой надбавки**
- при закупке многокомпонентных (комбинированных) лекарственных препаратов, представляющих собой комбинацию 2 или более активных веществ, а также наборов зарегистрированных лекарственных препаратов заказчик **вправе не учитывать цены** единиц лекарственных препаратов по исполненным контрактам на поставку соответствующих однокомпонентных лекарственных препаратов, **за исключением случая**, если исполненный контракт на поставку соответствующих однокомпонентных лекарственных препаратов был заключен по результатам конкурентной процедуры закупки многокомпонентных (комбинированных) лекарственных препаратов или наборов зарегистрированных лекарственных препаратов

средневзвешенная цена**Порядок расчета (продолжение):**

❑ заказчик **вправе не учитывать** цены следующих поставленных ЛП:

- если остаточный срок годности, на 20 и более % отличается от остаточного срока годности, предусмотренного заказчиком в описании объекта закупки;
- по контрактам, по которым заказчиком взыскивались неустойки (штрафы, пени) в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением обязательств, предусмотренных этими контрактами;
- обращение которых на дату определения цены приостановлено в порядке, установленном [ч. 1 ст. 65](#) Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств"

❑ Формула расчета:

$$Ц_{\text{взв}} = \frac{Ц_1 \times k_1 + \dots + Ц_n \times k_n}{\sum k_n},$$

где:

Ц - цена единицы ЛП без учета НДС и оптовой надбавки;

к - **количество закупленных** ЛП в эквивалентных лекарственных формах и дозировках.

РАСЧЕТ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С 04.01.2020 (ПРИКАЗ 1064Н)

Референтная цена

- цена, рассчитываемая **автоматически** в ЕГИЗС* в соответствии с [п.6](#) Порядка, сведения о которой предоставляются в ЕИС** посредством информационного взаимодействия между указанными системами
- рассчитывается **в рамках одного наименования** (МНН, при его отсутствии - по группировочному или химическому наименованию, а также составу комбинированного лекарственного препарата) **с учетом эквивалентных лекарственных форм и дозировок**
- расчет производится без учета НДС и оптовой надбавки

Используется, если данные о референтной цене размещены в ЕИС, в следующем порядке: если извещение о закупке размещено в ЕИС:

- ❖ с 1 июня по 30 ноября текущего года - используется значение, рассчитанное по состоянию на 1 мая текущего года;
- ❖ с 1 декабря текущего года по 31 мая следующего года - используется значение, рассчитанное по состоянию на 1 ноября текущего года.

Исключение (метод «референтная цена» не используется): закупки по [п. 28 ч. 1 ст. 93](#), [п. 7 ч. 2 ст. 83](#), [п. 3 ч. 2 ст. 83.1](#) 44-ФЗ

**П/н "в" п. 20 Положения о единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения, утвержденного ПП РФ от 05.05.2018 N 555*

***ПП РФ от 23.12.2015 N 1414 "О порядке функционирования ЕИС"*

2. Определение единицы ЛП по каждому наименованию ЛП входящему в лот

Итог:

Сопоставимых рыночных цен

Тарифный метод

Средневзвешенная цена

Референтная цена

Выбор минимального значения из
полученных значений

3.

Расчет НМЦК

По установленной формуле по каждому наименованию ЛП, включенному в закупку

$$НМЦК = \sum_{i=1}^n Ц_i \times V_i, \text{ где:}$$

n - количество поставляемых лекарственных препаратов;

$Ц_i$ - цена единицы i -го ЛП с учетом НДС* и оптовой надбавки**;

V_i - объем поставки i -го ЛП.

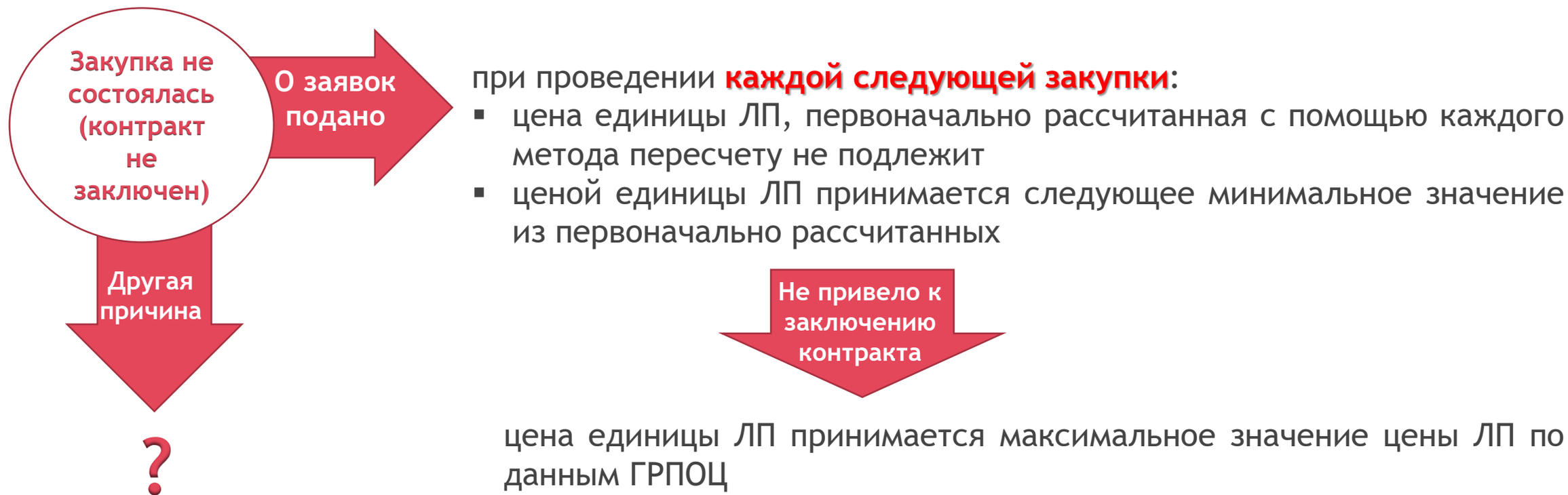
* НДС 10% ([пп. 4 п. 2 ст. 164 НК РФ](#))

РАСЧЕТ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С 04.01.2020 (ПРИКАЗ 1064Н)

****Порядок применения оптовой надбавки:**

- Заказчик вправе не применять оптовые надбавки
- Оптовые надбавки могут применяться при расчете цен на ЛП из перечня ЖНВЛП, при условии:
 - 1) для федеральных нужд:
 - при НМЦК / **Максимальном значении цены контракта** (закупка «неопределенного объема») не больше 10 млн руб.;
 - при НМЦК / **Максимальном значении цены контракта** больше 10 млн руб. + цена единицы закупаемого ЛП не превышает его цену из ГРПОЦ (тарифный метод);
 - 2) нужд субъекта РФ (муниципальных нужд):
 - при НМЦК / **Максимальном значении цены контракта** не больше размера, установленного высшим исполнительным органом государственной власти (далее-ВИОГВ) субъекта РФ (всегда в пределах 10 млн руб.).
 - НМЦК / **Максимальном значении цены контракта** больше размера, установленного ВИОГВ субъекта РФ + цена единицы закупаемого ЛП не превышает его цену из ГРПОЦ.
- размер не должен превышать установленный в субъекте РФ предельный размер оптовой надбавки к фактическим отпускным ценам, установленным производителями ЛП, включенных в ЖНВЛП.
- если разный ценовой сегмент, оптовая надбавка определяется заказчиком в размере, не превышающем наименьшего из применимых предельных размеров оптовой надбавки.

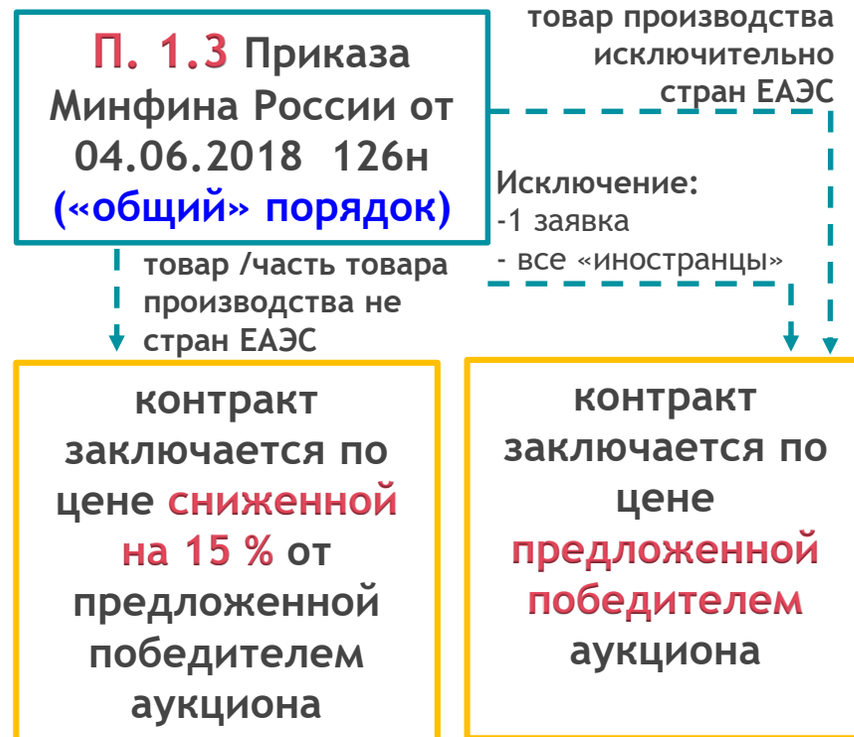
РАСЧЕТ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С 04.01.2020 (ПРИКАЗ 1064Н)



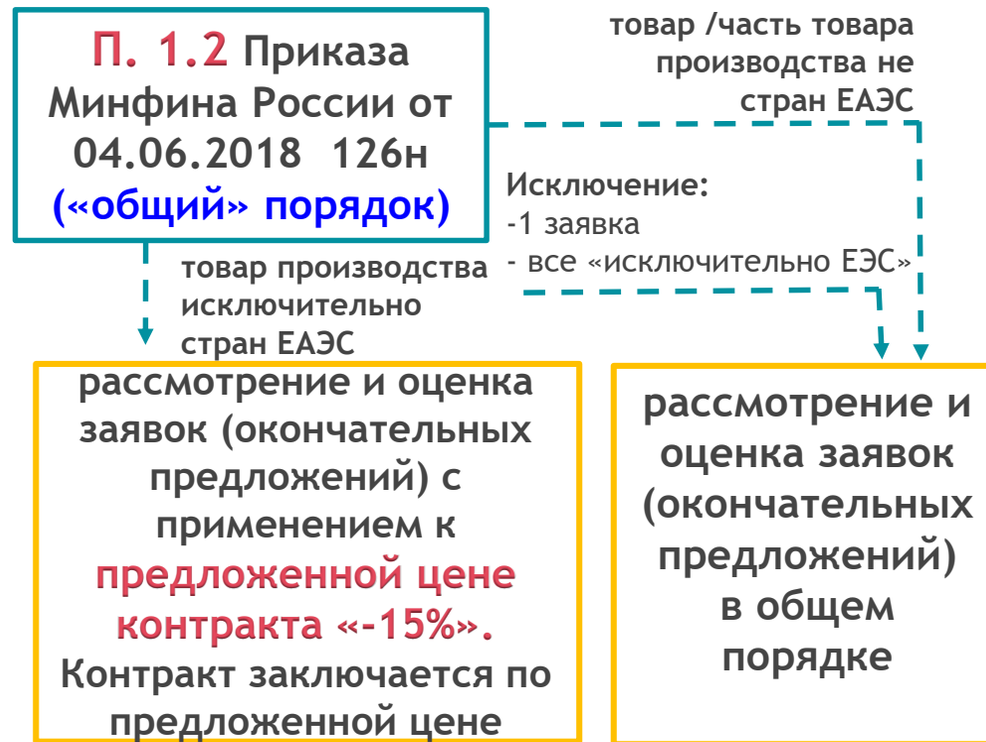
НАЦИОНАЛЬНЫЙ РЕЖИМ ПРИ ЗАКУПКАХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Лекарственные препараты не включенные в перечень ЖНВЛП /
Лекарственные препараты включенные в перечень ЖНВЛП, если в составе лота
несколько МНН

аукцион



запрос котировок,
запрос предложений



НАЦИОНАЛЬНЫЙ РЕЖИМ ПРИ ЗАКУПКАХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Лекарственные препараты не включенные в перечень ЖНВЛП /
Лекарственные препараты включенные в перечень ЖНВЛП, если в составе лота
несколько МНН

Например: Заявки

№1 - товар Китай, 100 руб.

№2 - товар ЕЭС, есть Заключение Минпромторга, производство Синтез, 110 руб.

№3 - товар Англия 120 руб.

№4 - товар ЕЭС, есть СТ-1, производство Синтез 130 руб.

Аукцион:

Победитель №1.

Контракт заключаем по
цене 85руб. (100-15%)

Запрос котировок:

Оценка заявок с учетом
нац.режима

№1 - 100 руб. 2.

№2 - 110-15%=93,5руб. 1.

№3 - 120 руб. 4.

№4- 130-15% руб.=110,5 3.

Запрос предложений:

Оценка по цене контракта по формуле $Ц_{Bi} = \frac{Ц_{min}}{Ц_i} * 100$, с учетом нац.режима

№1 - 100 руб.

№2 - 110-15%

№3 - 120 руб.

№4- 130-15% руб.

НАЦИОНАЛЬНЫЙ РЕЖИМ ПРИ ЗАКУПКАХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Лекарственные препараты включенные в перечень ЖНВЛП, если в составе лота одно МНН

При подведении итогов «не сработали»
ограничения по п. 1 ПП РФ 1289

При подведении итогов «сработали»
ограничения по п. 1 ПП РФ 1289

аукцион

запрос котировок,
запрос предложений

П. 1.3 Приказа
Минфина России от
04.06.2018 126н
(«общий» порядок)

товар производства
исключительно
стран ЕАЭС

Исключение:
-1 заявка
- все «иностранцы»

товар /часть товара
производства не
стран ЕАЭС

контракт
заключается по
цене **сниженной
на 15 %** от
предложенной
победителем
аукциона

контракт
заключается по
цене
**предложенной
победителем**
аукциона

П. 1.2 Приказа
Минфина России от
04.06.2018 126н
(«общий» порядок)

товар /часть товара
производства не
стран ЕАЭС

Исключение:
-1 заявка
- все «исключительно ЕЭС»

товар производства
исключительно
стран ЕАЭС

рассмотрение и оценка
заявок (окончательных
предложений) с
применением к
**предложенной цене
контракта «-15%»**.
Контракт заключается по
предложенной цене

рассмотрение и
оценка заявок
(окончательных
предложений)
в общем
порядке

П.1.4 Приказа
Минфина России от
04.06.2018 126н
(«особый» порядок)

все стадии
производства
ЕАЭС

контракт
заключается с
участником закупки,
даже если его
**предложение о цене
не лучшее (разница
в пределах 25%)**

НАЦИОНАЛЬНЫЙ РЕЖИМ ПРИ ЗАКУПКАХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Лекарственные препараты включенные в перечень ЖНВЛП, если в составе лота одно МНН

1. При подведении итогов «сработали» ограничения по п. 1 ПП РФ 1289: Принцип «Третий лишний»

!Отклоняем заявки «ИНОСТРАННЫЕ», а также «страны ЕАЭС» без подтверждающих страну происхождения товара документов, только если есть не менее чем две соответствующие требованиям заявки «страны ЕАЭС» разных производителей с подтверждающими страну происхождения товара документами: *СТ-1 или Заключение о подтверждении производства промышленной продукции на территории РФ, выдаваемое Минпромторгом РФ*

Сложные вопросы при применении ПП 1289 комиссией:

❑ Как проверить представленный СТ-1?

- **СТ-1 на закупку** [СТ-1](#) прекращает свое действие после завершения закупки, для которой он был предназначен (ч.3.7 Приказа 93)
- **СТ-1, выданное производителю и заверенный производителем (не более года)** Если [СТ-1](#) сроком действия до года прекращает свое действие в течение проведения закупки, для которой он предназначен, срок его действия продлевается до завершения такой закупки (ч.3.8 Приказа 93). Производитель товара, получивший СТ-1 сроком действия до года, вправе предоставлять заверенную им копию СТ-1 заинтересованным лицам - УЗ в целях его использования при осуществлении закупок. При этом срок применения такой копии не может превышать срока действия оригинала сертификата (ч.6.3. Приказа 93)

Решение Воронежского УФАС России от 09.01.2018 по делу N 878-з: Согласно п. 25 ГОСТ Р 7.0.8-2013 заверенная копия документа - это копия, на которой в соответствии с установленным порядком проставлены реквизиты, обеспечивающие ее юридическую значимость. Согласно п. 3.26 Постановления Госстандарта РФ от 03.03.2003 N 65-ст "О принятии и введении в действие государственного стандарта РФ" при заверении соответствия копии документа подлиннику ниже реквизита "Подпись" проставляют заверительную надпись: "Верно"; должность лица, заверившего копию; личную подпись; расшифровку подписи (инициалы, фамилию); дату заверения. Представленная ООО "И" копия сертификата СТ-1 не содержит даты заверения копий, а также в нарушение [п. 5.2.1](#) Приказа ТПП РФ от 21.12.2015 N 93 сам сертификат не содержит в графе 13 печати производителя.

- ❑ **Что имеет приоритет при рассмотрении заявок: проверка на соответствие положениям документации (до соответствия 5 заявок?) или реализация положений ПП РФ N 1289: [п. 1](#) ПП РФ N 1289:** для целей применения ПП РФ N 1289 необходимо наличие не менее двух заявок, которые удовлетворяют требованиям документации (извещения) и одновременно содержат предложения

НАЦИОНАЛЬНЫЙ РЕЖИМ ПРИ ЗАКУПКАХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Лекарственные препараты включенные в перечень ЖНВЛП, если в составе лота одно МНН

2. Заказчик / комиссия продолжают работать!

Проверяются стадии производства лекарственного препарата. **Для применения п.1.4 должны быть одновременные условия:**

- наличие двух деклараций от участника закупки в составе заявки: сведения о документе, подтверждающем соответствие производителя лек. средств для мед. применения **требованиям Правил** надлежащей производственной практики + сведения о документе, **содержащем сведения о стадиях технологического процесса производства лек. средства для мед. применения, осуществляемых на территории ЕАЭС**
- комиссия/заказчик самостоятельно проверяют сведения о таких фармацевтических субстанциях из ЕАЭС в ГРЛС

Сложные вопросы при применении п.1.4 Приказа :

В каких случаях и какие информацию и документы проверять?

Решение Курского УФАС России от 24.03.2019г. по делу 046/06/69-102/2019 0344200013019000061

В составе второй части заявки ООО «Бигфарма» представлен «Документ, содержащий сведения о стадиях технологического процесса производства лекарственного средства, осуществляемых на территории Евразийского экономического союза» номер СП-0000059/12/2018 от 24.12.2018г...в разделе 2.А «Производство фармацевтической субстанции», указанного документа, **не содержится сведений об осуществлении данного технологического процесса на территории ЕАЭС.**

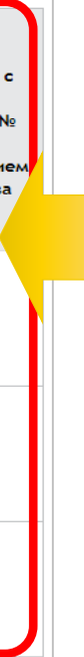
При этом, согласно сведений Государственного реестра лекарственных средств, ЛП с торговым наименованием «таксакад» производства ЗАО «БИОКАД», производится с использованием фармацевтической субстанции как производства ЗАО «БИОКАД», так и производства компании «Чунцин Тайхао Фармасьютикал» (Китай)... При таких обстоятельствах, необходимые условия для применения п.1.4 Приказа №126н, при осуществлении рассматриваемой закупки, отсутствовали

Кто должен принимать решение? Как технически заключить контракт не с победителем?

ПРИМЕНЕНИЕ П.1.4 ПРИКАЗА 126Н

Сведения протокола подведения итогов электронного аукциона

Позиция в торгах	Номер заявки	Идентификационный номер заявки	Дата и время регистрации заявки	Наименование участника	Лучшее ценовое предложение	Дата и время подачи лучшего ценового предложения	Лучшее предложение участника с учётом предпочтений / преимуществ	Вид аукциона	Документы участника	Проверить участника	Решение комиссии	Заключение контракта в соответствии с Приказом Минфина РФ № 126н и Постановлением Правительства РФ № 1289
Первая	2	100070139	30.10.2019 ⌚ 13:08 МСК	Пост 1	106 260,00 руб. Ⓞ	30.10.2019 ⌚ 13:23 МСК	90 321,00 руб. <input type="checkbox"/> 15,00 % Ⓞ	Понижение 57,28%	Первая часть заявки Вторая часть заявки Аккредит. документы Подпись участника	РНП Проверить История	На рассмотрении ▾	<input type="checkbox"/>
Вторая	1	100070138	30.10.2019 ⌚ 13:08 МСК	08.09.2016 13:04:41 Name	107 760,00 руб. Ⓞ	30.10.2019 ⌚ 13:23 МСК	107 760,00 руб. <input checked="" type="checkbox"/> 15,00 % Ⓞ	Понижение 56,68%	Первая часть заявки Вторая часть заявки Аккредит. документы Подпись участника	РНП Проверить История	На рассмотрении ▾	<input type="checkbox"/>
Третья	3	100070140	30.10.2019 ⌚ 13:10 МСК	Поставщик 2	109 260,00 руб. Ⓞ	30.10.2019 ⌚ 13:23 МСК	109 260,00 руб. <input checked="" type="checkbox"/> 15,00 % Ⓞ	Понижение 56,08%	Первая часть заявки Вторая часть заявки Аккредит. документы Подпись участника	РНП Проверить История	На рассмотрении ▾	<input type="checkbox"/>
<input type="button" value="Открыть отчёт"/>									<input type="button" value="Скачать заявки"/>		<input type="button" value="✓ Допустить всех"/>	



При
установке
«галочки» в
чек-боксе



Внимание!

Заклучение контракта с участником закупки по предложенной им цене контракта, в соответствии с пп. 1.4 п. 1 Приказа Минфина России от 4 июня 2018 г. № 126н и Постановлением Правительства РФ от 30 ноября 2015 г. № 1289н

Шаблон протокола подведения итогов для закупок с заключением контракта в соответствии с ч.1.4 Приказа Минфина № 126н

ШАБЛОНЫ ПРОТОКОЛОВ

АВТОМАТИЧЕСКОЕ ФОРМИРОВАНИЕ ПРОТОКОЛОВ ПО ФОРМЕ ПЛОЩАДКИ ИЛИ ЗАКАЗЧИКА

Формирование протокола из шаблона

Вы можете сформировать автоматически созданный протокол рассмотрения заявок.

Протокол подведения итогов ЭА (Приказ № 126н и Постановление № 1289)

Сформировать

Сформировать и прикрепить

Прикрепление протокола подведения итогов

+ Прикрепить файл протокола

Подписать и опубликовать

Сохранить



Протокол подведения итогов электронного аукциона № 927340000618000115

Место публикации: Российская Федерация, 657000, Дата публикации: 10.12.2019
Тема: Банк: УИИД: ЧУИД: ДУИД: 18

- Организатор закупки: ГЛАВНОЕ УПРАВЛЕНИЕ ЭКОНОМИКИ И ИНВЕСТИЦИЙ АЛТАЙСКОГО КРАЯ
- Заказчик(и): ГЛАВНОЕ УПРАВЛЕНИЕ ЭКОНОМИКИ И ИНВЕСТИЦИЙ АЛТАЙСКОГО КРАЯ
- Идентификационный код закупки: 1921701052707170101001002204212023
- Наименование предмета электронного аукциона: Поставка лекарственных препаратов (Поставка аукцион) для льготных категорий граждан черугольного резерва - кв. 2020 год.
- Начальная (максимальная) цена государственного контракта: 248760,00 рублей
- Извещение и аукционная документация о проведении электронного аукциона были размещены на официальном сайте Единой информационной системы в сфере закупок <http://zakupki.gov.ru> в виде на сайте электронной площадки «РТС-тендер» <http://www.rts-tender.ru>.
- Состав аукционной комиссии. На заседании аукционной комиссии по подведению итогов электронного аукциона присутствовали:

Член комиссии	Роль	Статус
Мастер Фагастик Рин Ричардс	Председатель комиссии	присутствовал
Невздрова Леди Сюзанна Шторм	Зам. председателя комиссии	присутствовал
Человек Факал Джиовни Шторм	И.О. председателя комиссии	присутствовал

Всего на заседании присутствовало 3 члена(ов) аукционной комиссии. Кворум. Заседание правомочно.

- На основании протокола проведения электронного аукциона № 927340000618000115 рассмотрены вторые части заявок следующих участников аукциона:

Номер заявки	Идентификационный номер заявки	Участник электронного аукциона	Сумма
1	100070138	08.09.2016 13:04:41 FullName	107
2	100070139	Поставщик: 1	106
3	100070140	Поставщик: 2 полное наименование полное наименование	109

Согласно с решением каждого члена аукционной комиссии о соответствии (несоответствии) заявок участников электронного аукциона требованиям:

Номер заявки	Идентификационный номер заявки	Участник электронного аукциона	Член комиссии	Решение
1	100070138	08.09.2016 13:04:41 FullName	Мастер Фагастик Рин Ричардс	Соответствует
1	100070138	08.09.2016 13:04:41 FullName	Невздрова Леди Сюзанна Шторм	Соответствует
1	100070138	08.09.2016 13:04:41 FullName	Человек Факал Джиовни Шторм	Соответствует
2	100070139	Поставщик: 1	Мастер Фагастик Рин Ричардс	Соответствует
2	100070139	Поставщик: 1	Невздрова Леди Сюзанна Шторм	Соответствует
2	100070139	Поставщик: 1	Человек Факал Джиовни Шторм	Соответствует
3	100070140	Поставщик: 2 полное наименование полное наименование	Мастер Фагастик Рин Ричардс	Соответствует
3	100070140	Поставщик: 2 полное наименование полное наименование	Невздрова Леди Сюзанна Шторм	Соответствует
3	100070140	Поставщик: 2 полное наименование полное наименование	Человек Факал Джиовни Шторм	Соответствует

9. На основании рассмотрения вторых частей заявок на участие в электронном аукционе и в соответствии с пп. 1.4 п. 1 Приказа Минфина России от 4 июня 2015 г. № 126н и Постановлением Правительства РФ от 30 ноября 2015 г. № 1289 контракт заключается с участником № 08.09.2016 13:04:41 FullName.

10. Протокол подведения итогов электронного аукциона подписан всеми присутствующими на заседании членами аукционной комиссии и направлен оператору электронной площадки «РТС-тендер», по адресу в сети «Интернет»: <http://www.rts-tender.ru>.

Председатель комиссии _____ Мастер Фагастик Рин Ричардс
(подпись)

Зам. председателя комиссии _____ Невздрова Леди Сюзанна Шторм
(подпись)

И.О. председателя комиссии _____ Человек Факал Джиовни Шторм
(подпись)

Улучшенные характеристики

При исполнении контракта (за исключением случаев, которые предусмотрены НПА по ч. 6 ст. 14 44-ФЗ) по согласованию заказчика с поставщиком (подрядчиком, исполнителем)

- Приказ 126н: при исполнении контракта не допускается замена страны происхождения, за исключением стран ЕЭС
- Постановление 1289: при заключении и исполнении контракта, где «сработало» Постановление, не допускается замена лекарственного препарата конкретного производителя или страны его происхождения, указанных в заявке (окончательном предложении), содержащей предложение о поставке лекарственного препарата.

допускается поставка товара, выполнение работы или оказание услуги, качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) которых являются улучшенными по сравнению с качеством и соответствующими техническими и функциональными характеристиками, указанными в контракте. (ч.7 ст.95 44-ФЗ)

С 29.11.2019г. вступили в силу изменения в **Постановление Правительства РФ от 01.12.2009 N 982** «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии»

❑ Из **ЕДИНОГО ПЕРЕЧНЯ ПРОДУКЦИИ, ПОДЛЕЖАЩЕЙ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ** **исключены:**

- ❖ Сыворотки, иммуно- и гаммаглобулины, препараты из крови прочие и полученные методом генетической инженерии и других биологических субстратов, применяемые в медицине
- ❖ Вакцины, анатоксины и токсины, применяемые в медицине
- ❖ Среды питательные микробиологические, основы питательные и сырье биологическое для вирусологических питательных сред, применяемые в медицине

❑ Из **ЕДИНОГО ПЕРЕЧНЯ ПРОДУКЦИИ, ПОДТВЕРЖДЕНИЕ СООТВЕТСТВИЯ КОТОРОЙ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В ФОРМЕ ПРИНЯТИЯ ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ** **исключены:**

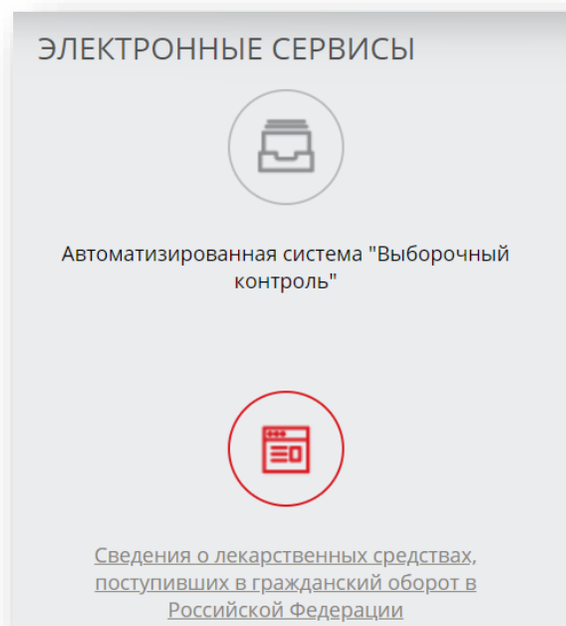
- ❖ Медикаменты, химико-фармацевтическая продукция и продукция медицинского назначения
- ❖ Витамины, коферменты, ферменты, аминокислоты, органопрепараты (эндокринные препараты)
- ❖ Бактериофаги, Аллергены
- ❖ Сыворотки, антитела и прочие диагностические препараты, применяемые в медицине

ЛП, введенные в гражданский оборот до 29.11.2019, подлежат хранению, перевозке, отпуску, реализации, передаче, применению до истечения срока их годности.

ЛП, введенные в гражданский оборот с 29.11.2019 г., поступают **Заказчику без сопровождения документов качества (сертификат соответствия, декларация соответствия)!!!**

С 29.11.2019г. вступили в силу **ст. 52.1 61-ФЗ** + **Постановление Правительства РФ от 26.11.2019 N 1510** "О порядке ввода в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения"

- ❑ Проверка законности ввода определенной серии (партии) лекарственного препарата в гражданский оборот проверяется на сайте РЗН <https://roszdravnadzor.ru/services/turnover>



Параметрами поиска являются: торговое наименование, номер серии, название производителя, страна производства или период времени.

ПРИЕМКА

Тип ЛС	Дата внесения в АИС Росздравнадзора	№ РУ	Дата ру	Торговое наименование	Производитель	Страна	Нормативная документация	Организация, выпустившая в гражданский оборот	№ серии, партии
ЛП	10.02.2020	Р N002027/01	19.11.2007	Кагоцел®; таблетки 12 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные/ ~	ООО "НИАРМЕДИК ФАРМА"	Россия	Р N002027/01-170117	ООО "НИАРМЕДИК ФАРМА"	1831219
ЛП	10.02.2020	Р N002027/01	19.11.2007	Кагоцел®; таблетки 12 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (2), пачки картонные/ ~	ООО "НИАРМЕДИК ФАРМА"	Россия	Р N002027/01-170117	ООО "НИАРМЕДИК ФАРМА"	1841219
ЛП	10.02.2020	Р N002027/01	19.11.2007	Кагоцел®; таблетки 12 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (2), пачки картонные/ ~	ООО "НИАРМЕДИК ФАРМА"	Россия	Р N002027/01-170117	ООО "НИАРМЕДИК ФАРМА"	1861219

С 29.11.2019г. вступили в силу **ст. 52.1 61-ФЗ + Постановление Правительства РФ от 26.11.2019 N 1510** "О порядке ввода в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения"

- ❑ На иммунобиологические лекарственные препараты (ИЛП) производителю выдается **разрешение на ввод в гражданский оборот в РФ ЛП**,
- ❑ Проверка законности ввода определенной серии (партии) ИЛП в гражданский оборот - проверяются выданные разрешения на ИЛП на сайте РЗН <https://roszdravnadzor.ru/drugs/circulation>

ЭЛЕКТРОННЫЕ СЕРВИСЫ



Автоматизированная система "Выборочный контроль"



[Реестр выданных разрешений на иммунобиологические лекарственные препараты](#)



РЕЕСТР ВЫДАННЫХ РАЗРЕШЕНИЙ НА ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

[Выгрузить в MS Excel](#)

Номер разрешения	Дата разрешения	ИНН	ОГРН	Наименование организации	ЛП	Упаковка
000085/20	14.02.2020	7722422237	5177746277924	АО «НПО «Микроген»	РЕЛАТОКС® Токсин ботулинический типа А в комплексе с гемагглютинином	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций 100 ЕД флаконы (1), пачки картонные
000084/20	14.02.2020	7722422237	5177746277924	АО «НПО «Микроген»	РЕЛАТОКС® Токсин ботулинический типа А в комплексе с гемагглютинином	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций 100 ЕД флаконы (1), пачки картонные

Приказ Минздрава России от 26.10.2017 N 870н "Об утверждении Типового контракта на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения ..."

... 5. Поставка Товара <20>...

5.3. При поставке Товара Поставщик представляет следующие документы:

- а) копию регистрационного удостоверения лекарственного препарата, выданного уполномоченным органом;
- б) протокол согласования цен поставки Товара, включенного в перечень ЖНВЛП, составленный по форме в соответствии с законодательством РФ <25> (для ЖНВЛП);
- в) товарную накладную, составленную по форме в соответствии с законодательством РФ;
- г) Акт приема-передачи Товара (приложение N 5 к Контракту) в двух (трех <17>) экземплярах один (два <17>) экземпляр для Заказчика (Получателя) и один экземпляр для Поставщика);

д) копию документа, подтверждающего соответствие <26> Товара, выданного уполномоченными органами (организациями);

е) _____ <27>.

<17> Включается в Контракт в случае, если поставка осуществляется в пользу третьих лиц при централизованной закупке или по нескольким адресам доставки.

<20> Пункт/раздел Контракта, приложение к Контракту могут содержать иные положения, вытекающие из характера обязательств по Контракту, не противоречащие законодательству РФ, иным положениям Контракта, и с учетом специфики закупки.

*<26> Указывается в соответствии с **ПП РФ от 01.12.2009 N 982** "Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии"*

<27> Перечень документов может быть дополнен, в том числе с учетом специфики Товара.

Ч. 4, 7, 11ст. 67 61-ФЗ вступили в силу с **01.07.2020** + внесены изменения в **Постановление Правительства РФ от 14.12.2018 N 1556** (ред. от 31.12.2019) "Об утверждении Положения о системе мониторинга движения ЛП для медицинского применения"

☐ срок внедрения **обязательной маркировки** ЛП перенесен на **01.07.2020г.** (исключение: ЛП по программе высокотратных нозологий - с **01.10.2019г.**)

The screenshot shows the official website of the 'Честный Знак' (Honest Sign) system. The header includes the logo, contact information (8 800 222 1523, support@crpt.ru), and navigation menus for 'БИЗНЕСУ', 'ПОТРЕБИТЕЛЯМ', 'О ЧЕСТНОМ ЗНАКЕ', 'НОВОСТИ', 'МЕРОПРИЯТИЯ', 'ВОПРОС-ОТВЕТ', and 'КОНТАКТЫ'. The main heading is 'Маркировка лекарств'. Below this, there are several interactive buttons: 'Войти в систему', 'Зарегистрироваться в системе' (for new participants), 'Посмотреть инструкции' (with a help link), and 'Войти / зарегистрироваться в песочнице'. A yellow summary box on the right displays statistics: 53 354 participants and 407 327 712 issued marking codes.

Если ЛП произведены до дня внедрения обязательной маркировки, их оборот допускается без нанесения средств идентификации (QR-кодов) до истечения срока годности!
Т.е. немаркированные ЛП могут обращаться до окончания срока годности ЛП

КАК РАБОТАЕТ СИСТЕМА МАРКИРОВКИ ЛП

Основные участники создания и функционирования системы:



Этапы введения маркировки лекарственных препаратов:



С 1 июля 2019 года регистрация аптек и медицинских организаций в системе Честный ЗНАК для работы с ЛП из перечня высокочатратных нозологий.



С 1 октября 2019 года маркировка стала обязательной для ЛП из перечня высокочатратных нозологий.

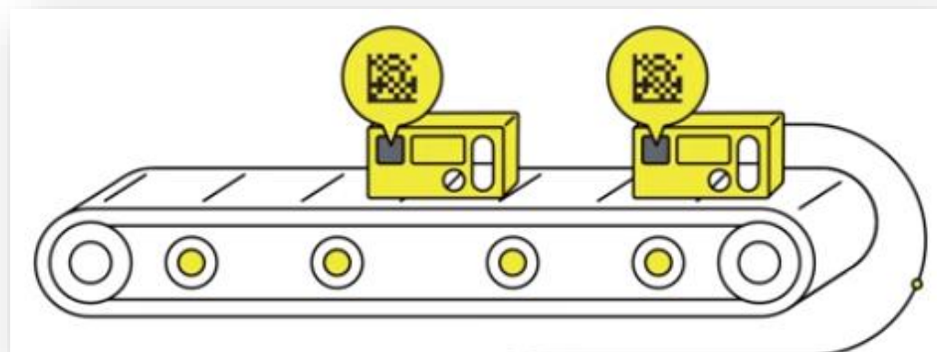


С 1 июля 2020 года маркировка станет обязательной для всех ЛП.

КАК РАБОТАЕТ СИСТЕМА МАРКИРОВКИ ЛП



Data Matrix





КОД DATAMATRIX

СЕРИЙНЫЙ НОМЕР:	**** **
GTIN:	**** **
ИДЕНТИФИКАТОР КЛЮЧА ПРОВЕРКИ:	**** **
ЗНАЧЕНИЕ КОДА ПРОВЕРКИ:	** **
ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ПОЛЯ	
ДАТА СРОКА ГОДНОСТИ:	** **
НОМЕР СЕРИИ:	** **

КАК РАБОТАЕТ СИСТЕМА МАРКИРОВКИ ЛП

Система «Честный знак»



ПРОИЗВОДИТЕЛЬ



ЛОГИСТИЧЕСКИЕ
КОМПАНИИ



ДИСТРИБЬЮТОРЫ



АПТЕКИ, МЕДИЦИНСКИЕ
ОРГАНИЗАЦИИ



Нанесение
цифрового кода
Data Matrix на
каждую упаковку
ЛП и передавать
сведения о
совершаемом
действии в систему

Аптеки должны передавать данные о кодах маркировки ЛП, полученных и проданных через оператора фискальных данных ОФД, при помощи онлайн-касс



Медицинские организации должны отправлять данные о выбытии ЛП, при помощи регистраторов выбытия, которые предоставляются за счет оператора системы



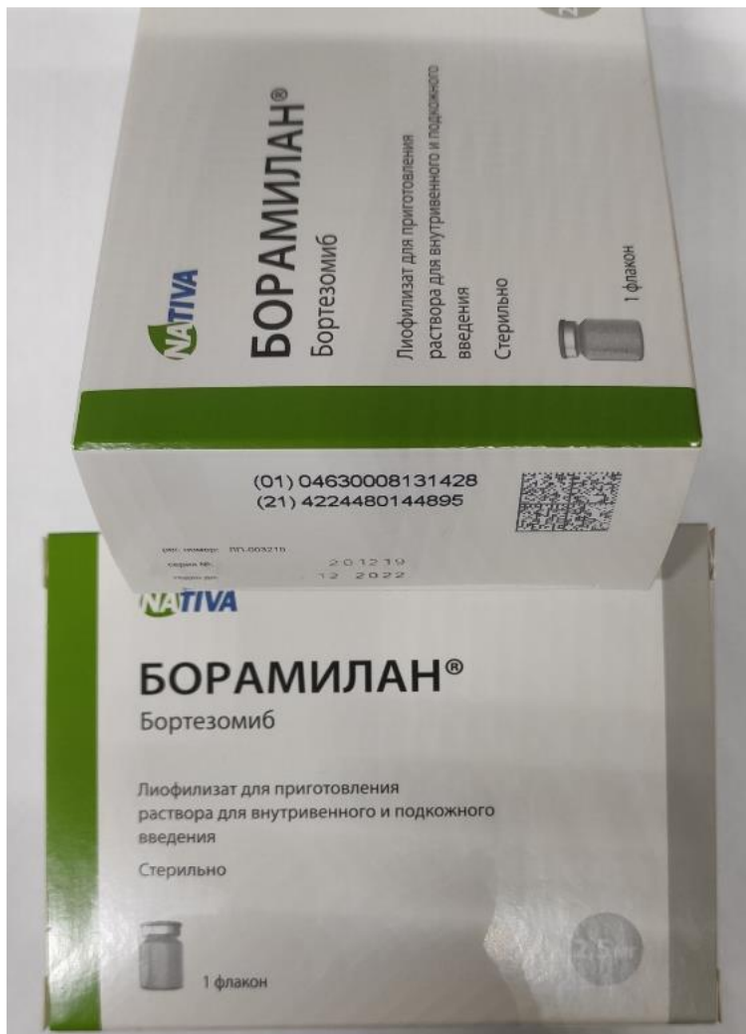
РЕГИСТРАТОР ВЫБЫТИЯ

Передача данных о кодах маркировки ЛП,
полученных от производителя и проданных

Возможно агрегирование - процесс объединения ЛП на любом этапе обращения в групповую упаковку с нанесением соответствующего группового кода третичной (транспортной) упаковки ЛП и с сохранением информации в системе мониторинга о взаимосвязи средств идентификации каждого вложенного в групповую упаковку ЛП с групповым кодом третичной (транспортной) упаковки ЛП создаваемой групповой упаковки.

Групповая упаковка - сгруппированные упаковки (первичная, вторичная (потребительская), третичная (транспортная) упаковки ЛП);
Групповой код - уникальная для каждой отдельной третичной (транспортной) упаковки ЛП комбинация символов, представленная в виде линейного штрихового кода, формируемого эмитентом групповых кодов

ПРИЕМКА



АЛГОРИТМ ДЕЙСТВИЙ ЗАКАЗЧИКА (ЗАКУПКА МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ)

- Определение потребности в закупке МИ
- Формирование перечня МИ, входящих в одну закупку (спецификация) см. **ст.17 135-ФЗ, ПП РФ от 05.02.2015 №102, ПП РФ от 10.07.2019 N 878, Приказ Минфина России от 04.06.2018 N 126н / ПП РФ от 15.04.2014 N 341 / ?возможно контракт жизненного цикла?**
- Выбор способа закупки: аукцион / электронный конкурс ([32.50.22.120](#) Приспособления ортопедические; [32.50.22.121](#) Протезы внешние; [32.50.22.190](#) Протезы органов человека, не включенные в другие группировки) / запрос предложений / закупка у единственного поставщика (п.4 ч.1 ст.93 / п.2 ч.1 ст.93 и **ПП РФ от 12.05.2015 N 855-р с ООО "Стентекс« до 2022г.включительно)** / ?запрос котировок? (закупка «неопределенного объема»?)
- Описание МИ, соблюдая особенности описания, установленные **ст.33 и ст.19 44-ФЗ, КТРУ + ст.17 135-ФЗ**
- Разработка контракта, требуется учесть см. **Приказ Минздрава России от 15.10.2015 № 724н / Приказ Минздрава России от 21.12.2016 N 982н / Приказ Минпромторга России от 28.03.2019 N 997** (услуги по ремонту электронного и оптического оборудования)
- Расчет НМЦК*
- Требования к заявке участника закупки: РУ, лицензии (ТО) /доп.требования (п.8 Приложения 1 **ПП РФ от 04.02.2015 N 99)**
- Выбор победителя, при этом учесть применение нац.режима **ПП РФ от 05.02.2015 №102 / ПП РФ от 10.07.2019 N 878 / п.1.2** (запрос предложений, запрос котировок, конкурс) **Приказа Минфина России от 04.06.2018г. №126н**
- Заключение контракта, с учетом особенностей:
 - **ПП РФ от 15.04.2014 N 341** (преимущества организациям инвалидов)
 - **п.1.3 Приказа Минфина России от 04.06.2018г. №126н** по результатам аукциона
- Исполнение контрактов, в т.ч. внесение изменений с учетом НПА по национальному режиму

ФОРМИРОВАНИЕ ЛОТА (ЗАКУПКА МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ) ПРОЕКТ

ПРОЕКТ постановления Правительства Российской Федерации «О требованиях к формированию лотов при осуществлении закупок медицинских изделий, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (**письмо Минздрава России от 13.01.2020г. 25-3/9**)

- В соответствии с п.2 ч.29 ст.34 44-ФЗ...
- установить, что при осуществлении закупок медицинских изделий не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия с различными наименованиями, за исключением случаев, когда НМЦК не превышает 100 тыс. рублей.

РАСЧЕТ НАЧАЛЬНОЙ МАКСИМАЛЬНОЙ ЦЕНЫ КОНТРАКТА МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

- ❑ **МИ одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков**, включенных в [перечень N2](#) ПП РФ от 05.02.2015 №102 при осуществлении закупки ФГБУ и ГБУ субъекта РФ

средневзвешенная цена - **Письмо Минздрава России от 29.11.2019 N 25-3/И/2-11362**; коэффициент, соответствующий уровню инфляции **на 2020г. 3%**; коэффициент локализации - **письмо Минпромторга России от 27.11.2019 № ЦС-84551/19**.

Дополнительные сервисы для Заказчиков

ОБОСНОВАНИЕ НМЦ МЕД. ИЗДЕЛИЙ ИЗ ПВХ

для расчёта цен на медицинские изделия, включенные в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из

- ❑ **МИ**, согласно РП РФ от 12.05.2015 N 855-р, у **единственного поставщика ООО "Стентекс"**

- ❑ **МИ**, включенные в перечень **МИ, имплантируемых** в организм человека, согласно РП РФ от 22.10.2016 № 2229-р

Расчет НМЦК осуществляется методом анализа рынка, с учетом ограничений установленных РП РФ от 30.12.2015 N 1517: **НМЦК на закупку МИ** не могут превышать зарегистрированные предельные отпускные цены производителей на МИ, с учетом установленных предельных размеров оптовых надбавок и НДС (для МИ, облагаемых НДС)+ **Письмо Минфина России от 26 сентября 2017 г. N 24-01-07/62519**

- ❑ **МИ** по перечню, утвержденному РП РФ от 30.12.2005 г. N 2347-р

Например: Противопролежневые матрасы и подушки; Абсорбирующее белье, подгузники; Трости опорные и тактильные, костыли, опоры, поручни.

При расчете НМЦК необходимо использовать **исчерпывающий перечень информации, согласно РП РФ от 18.09.2017 N 1995-р**: реестр контрактов, по исполненным в течение последних 3 лет контрактам на территории субъекта РФ (сопредельной территории), в котором расположен заказчик; КТРУ; предложения поставщиков, полученные по результатам размещения заказчиком запросов цен посредством использования ЕИС.

- ❑ **МИ**, по которым не установлен особый порядок расчета НМЦК

РАСЧЕТ ЦЕН НА МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ (ПРОЕКТ ПРИКАЗА)

- ❑ Устанавливаются единые правила расчета заказчиками **НМЦК, цены контракта, заключаемого с единственным ППИ и начальной цены единицы ТРУ** (далее - НЦЕ) при осуществлении закупок медицинских изделий для обеспечения государственных и муниципальных нужд с учетом, при необходимости, **затрат на приобретение расходных материалов** (изделий или материалов, расходуемых при использовании медицинского изделия и обеспечивающих проведение медицинских манипуляций в соответствии с функциональным назначением медицинского изделия, сведения о которых содержатся в документации производителя (изготовителя) на медицинское изделие) и (или) **технического обслуживания на период гарантийного срока эксплуатации медицинского изделия**.
- ❑ применяются методы, предусмотренные пунктами 1, 3 и 5 ч. 1 ст. 22 44-ФЗ, с учетом анализа следующих источников:
 - а) **реестра контрактов**, заключенных заказчиками, в части информации о ценах на медицинские изделия, расходные материалы, услуги по техническому обслуживанию медицинских изделий на период гарантийного срока их эксплуатации по исполненным за 12 месяцев, предшествующих дате расчета НЦЕ и НМЦК, контрактам, исполнение по которым завершено (в том числе, в связи с истечением срока действия контракта или расторжением контракта), и по которым не взыскивались неустойки, вне зависимости от даты заключения контракта и способа закупки;
 - ...

РАСЧЕТ ЦЕН НА МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ (ПРОЕКТ ПРИКАЗА)

- ...б) предложений поставщиков (подрядчиков, исполнителей), содержащих информацию о ценах на медицинские изделия, расходные материалы, услуги по ТО МИ на период гарантийного срока их эксплуатации, полученные с использованием общедоступной информации о рыночных ценах товаров, работ, услуг в соответствии с ч. 18 ст. 22 44-ФЗ, информации о ценах ТРУ, **полученной по запросу заказчика** у ППИ, осуществляющих поставки идентичных товаров, работ, услуг, планируемых к закупкам, или при их отсутствии однородных товаров, работ, услуг, **а также** информации, полученной в результате **размещения не менее чем 3 запросов цен товаров, работ, услуг в ЕИС**
- Начальная цена единицы - минимальное из рассчитанных
- Итоговые формулы для расчета цены единицы (для МИ, для которого в технической и эксплуатационной документации производителя (изготовителя) (далее- ТД) не предусмотрено использование расходных материалов и проведение ТО в период гарантийного срока его эксплуатации/ для МИ и расходных материалов в период гарантийного срока его эксплуатации, в соответствии с данными, указанными в ТД / МИ и ТО в период гарантийного срока его эксплуатации, в соответствии с данными, указанными в ТД / МИ, расходных материалов и ТО в период гарантийного срока его эксплуатации, в соответствии с данными, указанными в ТД / расходные материалы, используемые в гарантийный срок его эксплуатации)
- Формула расчета НМЦК
- В целях формирования НЦЕ и НМЦК расчетный гарантийный срок эксплуатации медицинского изделия, устанавливаемый заказчиком для закупки расходных материалов и (или) технического обслуживания, **не может превышать трех лет (36 месяцев)**, где год (12 месяцев) принимается за 1,0.

РАСЧЕТ ЦЕН НА МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ (ПРОЕКТ ПРИКАЗА)

❑ При закупке МИ для которых **установлено государственное регулирование цен** и которые включены в государственный реестр предельных отпускных цен производителей на медицинские изделия (далее - Реестр цен) **цена единицы закупаемого медицинского изделия (ЦМИ) не может превышать зарегистрированные предельные отпускные цены производителей на такие медицинские изделия, содержащиеся в Реестре цен, с учетом установленных в субъекте РФ предельных размеров оптовых надбавок (при наличии) и НДС (для медицинских изделий, облагаемых НДС).**

*Если такая закупка не состоялась по причине отсутствия заявок на участие в закупке, недопуска ни одной заявки, отклонении всех заявок, при объявлении следующей закупки в качестве ЦМИ принимается, при условии соблюдения 44-ФЗ, **предельное (максимальное) значение цены, предусмотренное Реестром цен, для МИ из числа относящихся одновременно к одному виду номенклатурной классификации МИ и к соответствующей позиции КТРУ, с учетом установленных в субъекте РФ предельных размеров оптовых надбавок и НДС (для МИ, облагаемых НДС).***

В отношении МИ, для которого **не предусмотрено государственное регулирование цен** или для которого **отсутствует зарегистрированная цена в Реестре цен**, и закупка которого признается несостоявшейся по причине отсутствия заявок на участие в закупке, недопуска ни одной заявки, отклонении всех заявок, заказчик вносит изменения в план-график (при необходимости) и вправе осуществить закупку путем проведения запроса предложений в электронной форме в соответствии с п. 5 ч. 2 ст. 83.1 44-ФЗ (при этом объект закупки не может быть изменен) или новую закупку в соответствии с 44-ФЗ

РАСЧЕТ ЦЕН НА РАДИОЭЛЕКТРОННУЮ ПРОДУКЦИЮ (ПРОЕКТ ПРИКАЗА)

В целях определения НМЦК заказчику необходимо выполнить следующие действия:

а) определить потребность в **функциональном назначении** закупаемого товара;

б) **осуществить поиск** товара с подходящими или функционально близкими характеристиками **в реестре**;

в) **направить запросы ценовой информации производителям** однотипных товаров, информация о которых включена в реестр. Под однотипными товарами понимаются товары, относящиеся к тому же ОКПД 2, что и планируемый к закупке товар, обладающие одинаковым функциональным назначением. Запросы должны быть направлены **всем производителям однотипных товаров**, информация о которых содержится в реестре. Расчет осуществляется на основании цен о товарах, сведения о которых находятся в реестре.

В случае, если в реестре содержится информация только об одном товаре, подходящего функционального назначения, заказчик дополнительно направляет **не менее одного запроса ценовой информации поставщикам** однотипных товаров, информация о которых не содержится в реестре.

Запрос ценовой информации должен в себе содержать:

а) наименование товара в соответствии с указанным в реестре, а при направлении запроса производителю аналогичного товара - технические характеристики планируемого к закупке товара;

б) планируемые сроки осуществления закупки;

в) сроки поставки радиоэлектронной продукции;

г) размер аванса;

д) размер обеспечения контракта.

РАСЧЕТ ЦЕН НА РАДИОЭЛЕКТРОННУЮ ПРОДУКЦИЮ (ПРОЕКТ ПРИКАЗА)

- определяется однородность** совокупности значений (коэффициент вариации, среднеквадратичное отклонение)

Если коэффициент вариации превышает 33%, **заказчику необходимо** направить дополнительные запросы ценовой информации, при этом информация, поступившая от производителей, информация о которых включена в реестр, является приоритетной и не подлежит исключению из расчета

- Формула расчета единицы и НМЦК

НАЦИОНАЛЬНЫЙ РЕЖИМ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ЗАКУПКИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Применяется в конкурентных закупках

ОГРАНИЧЕНИЕ ДОПУСКА

1. Постановление Правительства РФ от 05.02.2015 №102 (в ред. ПП РФ от 15 мая 2019 г. № 602 от 30.05.2019 г., ПП РФ от 26 июня 2019 г. N 813) с 09.07.2019!!

➤ по перечню Приложение 1 (для всех Заказчиков) изменен с 09.07.2019г.!

➤ по перечню Приложение 2 (для Заказчиков ФГБУ и ГБУ субъектов РФ)

~~Постановление Правительства РФ от 04.12.2017 N 1469 (стенны и катетеры) с 13.12.2019~~

2. Постановление Правительства РФ от 10.07.2019 N 878 (окпд2: 26, оборудование электронное и оптическое) (изм. с 26.12.2019)

УСЛОВИЯ ДОПУСКА

1. Приказ Минфина России от 04.06.2018 N 126н

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

Письмо ФАС России от 29 марта 2019 г. N 17/25505/19:

при установлении соответствующих запретов или ограничений необходимо руководствоваться в совокупности как кодом в соответствии с [ОКПД2](#), так и наименованием вида товара.

С 01.01.2020г. вступили в силу правила, установленные п/п. г, п. 12 постановления Правительства РФ от 10.07.2019 № 878

Минпромторг России должен обеспечить ведение Единого реестра российской радиоэлектронной продукции в электронном виде

<https://gisp.gov.ru/documents/10546664/>

The screenshot shows the GISP (ГИС) website interface. At the top, there are logos for 'МИНПРОМТОРГ РОССИИ' and 'ГИС государственная информационная система промышленности'. A language selection dropdown is visible on the right. The main content area displays a breadcrumb trail: 'Промышленная продукция > Документы >'. Below this, the document details are shown: '16 Сентября 2019 года', '112553' views, and 'Загружено 0'. The title of the document is 'Единый реестр российской радиоэлектронной продукции (в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июля 2019 г. № 878)'. At the bottom of the document preview, there are two buttons: 'ПРОСМОТРЕТЬ' and 'ЗАГРУЗИТЬ'. Social sharing options for VK and Facebook are also present.

Алгоритм действий:

ограничения по ПП РФ 878 устанавливаются

1.

- Расчет НМЦК по методике (когда будет)
- В извещении/документации устанавливаются ограничения
- требование к заявке участника: декларация о нахождении радиоэлектронной продукции в реестре с указанием номера реестровой записи

2.

При рассмотрении заявки: **Принцип «Третий лишний»**
Заявки, содержащие предложение о поставке продукции не из реестра, отклоняются только **при одновременном соблюдении следующих условий:**

- помимо заявки с продукцией не из реестра поданы *не менее 2-х заявок с продукцией включенной в реестр*
- в двух и более заявках с предложением продукции включенной в реестр разные производители не входящие в одну группу лиц

3.

при исполнении контракта (**если в извещении/документации были установлены ограничения**) не вправе изменять контракт (улучшенные характеристики) на продукцию не из реестра

ограничения по ПП РФ 878 не устанавливаются
(невозможно соблюсти ограничения)

1.

- Расчет НМЦК по методике (когда будет) (ч.6, 10 ПП РФ 878)
- Заказчик готовит **обоснование невозможности соблюдения ограничения** + ограничения в ИЗВЕЩЕНИИ не устанавливаются

- в реестре **отсутствует** радиоэлектронная продукция, соответствующая тому же классу
- радиоэлектронная продукция, включенная в реестр, по своим характеристикам **не соответствует** требованиям заказчика. Указывается:
 - обстоятельство;
 - класс (классы) радиоэлектронной продукции;
 - требования к функциональным, техническим и эксплуатационным характеристикам р/э продукции, установленные заказчиком, с указанием класса (ов), которому (ым) она должна соответствовать;
 - функциональные, технические и (или) эксплуатационные характеристики (в т.ч. их параметры), по которым р/э, сведения о которой включены в реестр, не соответствует установленным заказчиком требованиям, по каждому наименованию (с указанием названия р/э продукции), сведения о котором включены в реестр и которое соответствует тому же классу радиоэлектронной продукции, что и радиоэлектронная продукция, являющаяся объектом закупки

ЗАКУПКА РАДИОЭЛЕКТРОННОЙ ПРОДУКЦИИ (ПП РФ ОТ 10.07.2019 N878)

Решение ФАС России от 01.10.2019г. по делу № 19/44/105/2585 (0173100010919000064)

Перечень, утвержденный Постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июля 2019 г. № 878 содержит, в том числе, код ОКПД2 26.30.13.000 «Оборудование компьютерное, электронное и оптическое». На заседании Комиссии установлено, что объектом закупки является поставка оборудования для проведения работ по перекомплектованию и переводу в электронную форму дел правоустанавливающих документов и кадастровых дел.

Согласно техническому заданию в рамках исполнения контракта поставке подлежат товары, в т.ч. «Система хранения данных, тип 1», включенные в Перечень, которые подлежат поставке в рамках исполнения контракта. При этом в документации об Аукционе не установлены ограничения допуска указанных товаров, работ, услуг для целей осуществления закупок в соответствии с ПП РФ 878, что не соответствует требованиям законодательства в сфере закупок Российской Федерации.

Решение ФАС России от 09.10.2019г. по делу № 19/44/105/2633 (0173100009119000189)

На заседании Комиссии представитель Заказчика пояснил, что объектом закупки является поставка и монтаж медицинского оборудования, а именно ангиографической системы с кодом позиции по КТРУ (ОКПД2) - 26.60.11.113: Аппараты рентгенографические.

Вышеуказанный код в перечень радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств, в отношении которой устанавливаются ограничения для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд в соответствии с Постановлением Правительства № 878 не входит...довод Заявителя не обоснован.

ЗАКУПКА РАДИОЭЛЕКТРОННОЙ ПРОДУКЦИИ (ПП РФ ОТ 10.07.2019 N878)

Решение ФАС России от 15.01.2020г. по делу № 20/44/105/69 (0307200030619002433)

объектом закупки является оказание услуг по аренде опытного участка аппаратно-программного комплекса «Безопасный город» на территории Республики Коми.

Согласно сведениям ЕИС Заказчиком, УО размещено обоснование невозможности соблюдения запрета на допуск радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

Вместе с тем, исходя из положений Постановления № 878 запрет или необходимость подготовки обоснования в соответствии с Постановлением № 878 устанавливается заказчиком исключительно при проведении закупки на поставку радиоэлектронной продукции.

При этом, на заседании Комиссии установлено, что в соответствии с контрактом в рамках исполнения контракта необходимо передать установленную систему в соответствии с разработанной рабочей (проектной) документацией в пользование с дальнейшим выкупом, а также провести необходимый комплекс пусконаладочных работ системы.

В связи с чем, исходя из положений Постановления № 878, Комиссия приходит к выводу, что при проведении Аукциона положения Постановления № 878 не подлежат применению.

Таким образом, Заказчиком, Уполномоченным органом в ЕИС неправомерно размещено обоснование невозможности соблюдения запрета на допуск радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств в соответствии с Постановлением № 878, что нарушает ч.3 ст.14 44-ФЗ и содержит признаки состава административного правонарушения, предусмотренного ч.4.2 ст.7.30 КоАП РФ.

ПРИМЕНЕНИЕ НАЦИОНАЛЬНОГО РЕЖИМА

С 26.12.2019 года вступило в силу новое постановление Правительства РФ от 21.12.2019 N 1746 "Об установлении запрета на допуск отдельных видов товаров, происходящих из иностранных государств..."

- ❑ Устанавливается запрет на допуск иностранных программно-аппаратных комплексов систем хранения данных, относящихся к коду ОКПД2 26.20.2 "Устройства запоминающие и прочие устройства хранения данных"
- ❑ Запрет, распространяется на товары, являющиеся:
 - предметом закупки, в том числе в случае закупки работ (услуг), при выполнении (оказании) которых предусмотрена поставка товаров;
 - предметом аренды и (или) лизинга.
- ❑ Требования к заявке участника закупки: декларация участника закупки о нахождении радиоэлектронной продукции в едином реестре российской радиоэлектронной продукции (далее- РЕЕСТР) с указанием номера реестровой записи (далее - декларация)
- ❑ Обязанность комиссии проверить: наличие декларации + наличие сведений о товаре в едином реестре российской радиоэлектронной продукции
- ❑ При исполнении контракта не допускается замена товара, сведения о котором содержатся в РЕЕСТРе, на товары, происходящие из иностранного государства, не допускается

С 26.12.2019 года вступили в силу изменения в постановление Правительства РФ от 10.07.2019 г. N 878 из кода 26 исключен код кодом 26.20.2 "Устройства запоминающие и прочие устройства хранения данных", в отношении которой установлен запрет на допуск ПП РФ от 21.12.2019 г. N 1746

ПРИМЕНЕНИЕ НАЦИОНАЛЬНОГО РЕЖИМА

Порядковый номер реестровой записи	Дата формирования реестровой записи	Код промышленной продукции по ОК 034 2014 (КПЕС 2008)	Наименование радиоэлектронной продукции	Телекоммуникационное оборудование/ радиоэлектронная продукция	Информация о заявителе				адрес сайта заявителя в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет"	Уровень локализации производства (для ТКО)	Основные технико-функциональные характеристики для ТКО (при наличии)	Реквизиты заключения Минпромторга России		Статус соответствия / несоответствия требованиям (для ТКО)
					Полное наименование юридического лица	Местонахождение юридического лица	ОГРН	ИНН/КПП				Дата	Номер	
РЭ-115/19	01.09.2019	26.20.15	Система хранения данных DEPO Storage модельный ряд: Storage 1xx, Storage 2xx, Storage 3xx, Storage 4xx, Storage 5xx, Storage 6xx, Storage 7xx, где "x" - не более 5 символов (буквы от А до Z, и/или цифры от 0 до 9, и/или знак "_", и/или знак "-", и/или пробел), обозначающие класс модели, тип процессора, поколение платформы.	Радиоэлектронная продукция	ООО "Депо Электроникс"	143402, Московская область, город Красногорск, территория Коммунальная зона Красногорск-Митино, дом 12	1085024003679	5024096727/502401001	https://www.depo.ru			12.03.2019	15467/11	
РЭ-119/19	01.09.2019	26.20.2	Система хранения данных (СХД) "Татлин"	Радиоэлектронная продукция	ООО "КНС ГРУПП"	123022, г. Москва, ул. Рочдельская, дом № 15, строение 13	5147746249668	7701411241/770301001	=			19.03.2019	17325/11	

Улучшенные характеристики

При исполнении контракта (за исключением случаев, которые предусмотрены НПА по [ч. 6 ст. 14 44-ФЗ](#)) по [согласованию заказчика с](#)

- Приказ 126н: не допускается замена страны происхождения, за исключением стран ЕЭС
- Приложение 1 к Постановлению 102 если «сработали» ограничения: не допускается замена страны происхождения, за исключением стран ЕЭС + не допускается замена производителя
- Приложение 2 к Постановлению 102 если «сработали» ограничения: не допускается замена страны происхождения, за исключением стран ЕЭС + не допускается замена производителя + процентная доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции согласно ПП РФ 967 на соответствующий год
- окпд2: 26, оборудование электронное и оптическое Постановление Правительства РФ от 10.07.2019 N 878: не допускается замена на радиоэлектронную продукцию, не включенную в реестр

поставщиком (подрядчиком, исполнителем) допускается поставка товара, выполнение работы или оказание услуги, качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) которых являются улучшенными по сравнению с качеством и соответствующими техническими и функциональными характеристиками, указанными в контракте. (ч.7 ст.95 44-ФЗ)

с 08.01.2020 г.

ч.16 ст.34 44-ФЗ

Заказчик ВПРАВЕ заключать контракты жизненного цикла**Закупка новых
машин и
оборудования**

в иных случаях, установленных **ПП РФ от 28.11.2013 N 1087** "Об определении случаев заключения контракта жизненного цикла" (**в ред. от 31.01.2020**), в т.ч.ч.1:

а) выполнение работ по проектированию и строительству автомобильных дорог (участков автомобильных дорог), включая дорожные сооружения, являющиеся их технологической частью, - защитные дорожные сооружения, искусственные дорожные сооружения, производственные объекты, элементы обустройства автомобильных дорог;

к) выполнение работ по проектированию, строительству и реконструкции ОКС в сфере здравоохранения (в т.ч. объектов, предназначенных для санаторно-курортного лечения), включая закупку мед. оборудования, предусмотренного проектной документацией указанных ОКС;

н) выполнение работ по проектированию, строительству и реконструкции ОКС в сфере культуры (театров и амфитеатров, памятников и мемориальных сооружений, музеев, выставочных центров и выставочных комплексов, библиотек, цирков, кинотеатров, концертных залов), включая закупку оборудования, предусмотренного проектной документацией указанных объектов

с) **закупка медицинской техники, включенной в коды 26.60.11, 26.60.12, 26.60.13.130, 26.70.22.150, 32.50.12.000, 32.50.21.121, 32.50.21.122 ОКПД2 (с 31.01.2020)**

- расчет стоимости жизненного цикла товара или созданного в результате выполнения работы объекта производится с учетом методических рекомендаций, предусмотренных ч.20 ст.22 44-ФЗ (ч.3 ст.32 44-ФЗ)
- **вправе** устанавливать в качестве критерия стоимость жизненного цикла товара или созданного в результате выполнения работы объекта (ч.3 ст.32 44-ФЗ)

РЕМОНТ МЕДИЦИНСКОГО ОБОРУДОВАНИЯ

- **Приказ Минпромторга России от 27.12.2019 N 5090** "Об утверждении типового контракта на оказание услуг по ремонту электронного и оптического оборудования для обеспечения государственных и муниципальных нужд, информационной карты типового контракта на оказание услуг по ремонту электронного и оптического оборудования для обеспечения государственных и муниципальных нужд" **Начало действия документа - [18.02.2020](#)**. Размещен в библиотеке типовых контрактов **22.10.2019**

ПОКАЗАТЕЛИ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ ТИПОВОГО КОНТРАКТА, ТИПОВЫХ УСЛОВИЙ КОНТРАКТА

Описание объектов закупки, для которых применяется типовой контракт, типовые условия контракта

КОД ПОЗИЦИИ	КОД ОКВЭД2	НАИМЕНОВАНИЕ ТОВАРА, РАБОТЫ, УСЛУГИ
33.13 Услуги по ремонту электронного и оптического оборудования	33.13 Ремонт электронного и оптического оборудования	услуги по ремонту электронного и оптического оборудования

Размер цены контракта, при котором применяется типовой контракт, типовые условия контракта

От 0,00 до 100 000 000 000 000 000,00 в российских рублях

СЛУЧАИ И УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ ТИПОВОГО КОНТРАКТА, ТИПОВЫХ УСЛОВИЙ КОНТРАКТА

Случаи применения типового контракта (типовых условий контракта)

Подготовка извещений об осуществлении закупок, а также приглашений принять участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) закрытым способом

Подготовка проектов контрактов, являющихся неотъемлемой частью документации о закупке, извещений о проведении запроса котировок

Заключение контракта с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем)

Условия применения типового контракта (типовых условий контракта)

Условием применения типового контракта, типовых условий контракта является одновременное соответствие показателей для применения типового контракта, типовых условий контракта, данным, характеризующим конкретную закупку

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К УЧАСТНИКАМ ЗАКУПКИ (ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ОБОРУДОВАНИЯ)

С 08.01.2020 г.

НМЦК превышает 10 млн.руб.	Дополнительные требования		Подтверждающие документы
<p>работы по техническому обслуживанию (монтаж и наладка; контроль технического состояния; периодическое и текущее тех.обслуживание; ремонт) медицинской техники, включенной в <u>коды</u> 26.60.11 (аппараты, основанные на использовании рентгеновского или альфа-, бета-, или гамма-излучений, применяемые в медицинских целях), 26.60.12 (аппараты электродиагностические, применяемые в медицинских целях); 26.60.13.130 (аппараты высокочастотной и низкочастотной терапии), 26.70.22.150 (микроскопы оптические), 32.50.12.000 (стерилизаторы хирургические или лабораторные), 32.50.21.121 (аппараты для ингаляционного наркоза), 32.50.21.122 (аппараты дыхательные реанимационные)</p> <p>если НМЦК превышает 10 млн. руб.</p>	<p>наличие за последние 3 года до даты подачи заявки на участие в закупке опыта исполнения (с учетом правопреемства) одного контракта (договора) на выполнение работ техническому обслуживанию медицинской техники</p> <p><i>либо</i></p> <p>Контрактов, по результатам проведения совместных конкурса или аукциона, на выполнение работ по тех.обслуживанию медицинской техники</p>	<p>заключенного в соответствии с 44-ФЗ или 223-ФЗ</p> <p><i>либо</i></p> <p>заключенных в соответствии с 44-ФЗ</p>	<p>При этом стоимость такого одного контракта (договора) должна составлять не менее 20% НМЦК, на право заключить который проводится закупка</p> <p>копия контракта (договора), контрактов, сведения о которых содержатся в реестре контрактов/договоров по 44-ФЗ/223-ФЗ на выполнение работ по техническому обслуживанию медицинской техники при условии отсутствия по таким контрактам/договорам не исполненных подрядчиком требований об уплате неустоек (штрафов, пеней);</p> <p>копия акта (актов) выполненных работ, содержащего (их) все обязательные реквизиты, установленные ч. 2 ст. 9 ФЗ "О бухгалтерском учете", и подтверждающего (их) стоимость исполненного контракта (договора), контрактов*</p> <p><i>*должны быть подписаны не ранее чем за 3 года до ДОПЗ</i></p>

медицинское изделие
медицинское оборудование
медицинская техника

В отношении технического обслуживания наряду с термином "медицинские изделия" часто применяют термины "медицинская техника" и "медицинское оборудование", являющиеся частными по отношению к термину "медицинские изделия"

ГОСТ Р 58451-2019 «Изделия медицинские. Обслуживание техническое». вступил в силу с 01.12.2019 года !

п. 4.1.: ТО подлежат МИ, в том числе, находящиеся в эксплуатации, **в запасе, на хранении, на консервации** в медицинской организации....» .

п. 4.3.: Не подлежат ТО МИ:

- не зарегистрированные в установленном порядке (за искл. систем мед. газов);
- достигнувшие предельного состояния;
- на которые оформлены документы, отражающие факты нарушений требований нормативно-технической документации, без устранения которых безопасная эксплуатация МИ невозможна;

п..4.4.: МИ, подлежащие ТО, но не обеспеченные ТО, должны быть незамедлительно выведены из эксплуатации

1 Справочник
ГОСТ/СНИП/СанПИН/РД с
подробным описанием

2 Поиск ГОСТ по номеру или
ключевым словам с возможностью
просмотра как самого ГОСТа, так
и подобных закупок в ЕИС

3 Проверка корректного указания
ГОСТов в файле документации

ГОСТ 27669-88: Мука пшеничная хлебопекарная. Метод пробной лабораторной выпечки хлеба

Тендеры / ГОСТ / ГОСТ 27669-88

Обозначение: ГОСТ 27669-88

Статус: действующий

Название русское: Мука пшеничная хлебопекарная. Метод пробной лабораторной выпечки хлеба

Название английское: Wheat bread flour. Method for experimental laboratory breadmaking

Дата актуализации текста: 06.04.2015

Дата актуализации описания: 01.06.2019

Дата издания: 01.01.2007

Дата введения в действие: 01.07.1989

Дата последнего изменения: 12.09.2018

Область и условия применения: Настоящий стандарт распространяется на пшеничную хлебопекарную муку и устанавливает метод определения ее качества путем проведения пробной лабораторной выпечки и оценки хлеба по органолептическим признакам, а также формового хлеба по объемному выходу, подового - по формоустойчивости

Опубликован: Официальное издание. Мука. Отруби. Методы анализа: Сб. ГОСТов. - М.: Стандартинформ, 2007 год

Утверждён в: Госстандарт СССР

Что	Сколько	Аванс	Соответствие	Тип процедуры	Когда опубликовано	Подать заявку до
223-ФЗ - №31/908318519 Мука хлебопекарная для Джанкойского филиала АО "Крымхлеб"	2 837 499,50 ₽	-	-	Запрос котировок	19.09.2019 12:26 МСК	08.10.2019 07:00 МСК
223-ФЗ - №31/908318690 Мука хлебопекарная для Федосийского филиала АО "Крымхлеб"	2 857 500,50 ₽	-	-	Запрос котировок	19.09.2019 12:47 МСК	08.10.2019 07:00 МСК
223-ФЗ - №31/908328885 на право заключения договора поставки муки пшеничной хлебопекарной первого сорта для нужд АО «Анапский хлебокомбинат»	9 000 000,00 ₽	-	-	Запрос предложений	23.09.2019 15:19 МСК	02.10.2019 20:45 МСК

Результаты проверки ГОСТов

Файл: Тестовый документ.docx

Найдены недействующие ГОСТы:

ГОСТ	Статус	Где в файле
1 52474-2005 Консервы. Соки, нектары и коктейли для питания детей раннего возраста. Технические условия	отменён	...ГОСТ Р 52474-2005 ...

ИСКЛЮЧИТЕ ОШИБКИ ПРИ ОПИСАНИИ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ

АЛГОРИТМ ДЕЙСТВИЙ (ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ОБОРУДОВАНИЯ)

1. Определение потребности (ГОСТ Р 58451-2019)

2. Формирование лота/закупки (135-ФЗ, ПП РФ № 469 от 03.06.2013 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию медицинской техники»)

3. Определение видов и содержания работ по ТО, составление тех. задания (ГОСТ Р 57501-2017 Национальный стандарт РФ. ТО МИ. Требования для государственных закупок, Письмо Минздрава РФ № 293-22/233 от 27.10.2003 «О введении в действие методических рекомендаций «ТО МИ», Техническая и эксплуатационная документация производителя МИ, Акт технического состояния на МИ от предыдущего ТО МИ)

ГОСТ Р 57501-2017: П.3.2: Принадлежность МИ - аппараты, приборы, оборудование и прочие изделия, не являющиеся самостоятельными МИ, необходимые для использования конкретных МИ по назначению.

П. 4.7: При подготовке ТЗ на закупку услуг по ТО и ремонту МИ допускается включать в перечень МИ, подлежащих ТО, принадлежности МИ в том случае, если они связаны с МИ, включенными в данный перечень.

П.5.6.1: При составлении ТЗ должны быть выбраны необходимые виды работ из списка, приведенного ниже: периодическое ТО; техническое диагностирование; ремонт МИ; внеплановое ТО; обновление программного обеспечения и установка опций; контроль технического состояния; монтаж/демонтаж и наладка МИ.

п.5.2: *Требования к квалификации персонала Исполнителя?*

п. 5.3: *Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному оборудованию?*

п. 5.7.: «В разделе ТЗ приводят перечень МИ, подлежащих ТО, с указанием: наименования МИ согласно документации изготовителя (производителя); модели (марки) МИ согласно документации изготовителя (производителя); наименование изготовителя (производителя); номера рег.удостоверения МИ; года выпуска; заводской/сервисный номер; инвентарный номер; места размещения в медицинской организации (корпус, кабинет или структурное подразделение)

4. Подготовка документации, определение исполнителя по выбранному способу закупки

5. Исполнение контракта

Решение Орловского УФАС от 21.01.2020г. по делу № 057/06/33-12/2020 0154200000719002207

Из пояснений Заказчика следует, что указанные в Техническом задании запасные части, узлы, детали и комплектующие являются принадлежностями к медицинским изделиям и поименованы в регистрационных удостоверениях к ним.

ГОСТ Р 51609-2000 «Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования» определяет, что принадлежности - это предметы, самостоятельно не являющиеся медицинскими изделиями и по целевому назначению применяемые совместно с медицинскими изделиями либо в их составе для того, чтобы медицинское изделие могло быть использовано в соответствии с целевым назначением.

Из указанного следует, что для точной и качественной работы оборудования, в случае выявления неустранимого дефекта или поломки, названные предметы подлежат замене, ремонту (восстановлению).

Кроме того, ремонт и замена запасных частей, узлов, деталей и комплектующих, содержащихся в пункте VI Технического задания, не оплачиваются за счет исполнителя.

Таким образом, документация об Аукционе содержит весь объем работ, которые требуется выполнить исполнителю в рамках контракта, а также указаны запасные части, которые могут быть заменены, отремонтированы (восстановлены) не за счет исполнителя.

Комиссия приходит к выводу, что участник закупки, имея вышеназванную информацию, сможет определить свои затраты на исполнение контракта и сформировать свое предложение.

Следовательно, довод Заявителя не нашел своего подтверждения.

Решение Владимирского УФАС от 30.12.2019г. по делу № 033/06/33-1329/2019 0128200000119009284

В соответствии с п.6.4.12. проекта договора предусмотрено следующее требование - «Замена комплектующих деталей с ограниченным сроком службы (щетки, фильтры, лампы, прокладки, уплотнения, сальники, уплотнительные кольца, т.п), расходы на приобретение перечисленных комплектующих несет Исполнитель»...

Доводы Заявителя: Данный пункт накладывает на исполнителя обязанность осуществлять поставку комплектующих деталей к оборудованию, что не является предметом закупки. Кроме того, заказчиком не обозначен перечень и количество данных комплектующих деталей, следовательно не предоставляется возможным рассчитать себестоимость исполнения контракта...

Согласно п.5.6 ГОСТ Р 57501-2017 при составлении ТЗ заказчик выбирает необходимые работы из перечня - периодическое ТО, техническое диагностирование, ремонт, внеплановое ТО, обновление программного обеспечения и установка опций, контроль технического состояния, монтаж (демонтаж), наладка. Перечень услуг по комплексному техническому обслуживанию изделий медицинской техники указан в ТЗ.

При закупке услуг по проведению периодического ТО заказчик обязан установить требование к периодичности, объему, методам и средствам проведения ТО согласно документации на МИ. Т.о., заказчик не вправе изменить периодичность оказания услуг по ТО, предусмотренных эксплуатационной документацией. Вся необходимая информация содержится в Техническом задании и Приложении № 1 к техническому заданию.

Согласно ГОСТу, в требованиях к ремонту заказчик в том числе указывает обязанность или отсутствие требования о поставке запчастей. В случае наличия требования о поставке запчастей заказчик обязан указать в ТЗ требования к наименованию, качеству, к срокам поставки и/или установки, гарантийному сроку.

...В ТЗ указано, что удельный вес стоимости технического обслуживания изделий медицинской техники составляет 66 % от цены договора. Удельный вес стоимость текущего ремонта изделий медицинской техники составляет 34 % от цены договора. Информация о составляющих цены договора отражена в пункте 2.1 проекта договора, являющегося частью документации. Т.о., доводы заявителя являются необоснованными.

Решение Свердловского УФАС от 28.11.2019г. № 066/06/8-4042/2019 016220001181900325

Согласно п.17 ч. 1 ст. 12 99-ФЗ, ПП РФ от 03.06.2013 № 469 для осуществления работ по ТО медицинской техники необходимо наличие у исполнителя лицензии на осуществление деятельности по производству и ТО.

В соответствии с разделом 2 Методическими рекомендациями от 24.09.2003, ТО медицинской техники - это комплекс регламентированных нормативной и эксплуатационной документацией мероприятий и операций по поддержанию и восстановлению исправности и работоспособности медицинской техники при ее использовании по назначению, а также при хранении и транспортировании. Под периодичностью технического обслуживания медицинской техники понимается установленный в эксплуатационной документации интервал времени или наработка между данным видом технического обслуживания и последующим таким же видом.

Исходя из содержания п. 17 ст. 2 Федерального закона от 26.06.2008 № 102-ФЗ «Об обеспечении единства измерений», поверка средств измерений - совокупность операций, выполняемых в целях подтверждения соответствия средств измерений метрологическим требованиям. В соответствии с ч. 2 ст. 13 102-ФЗ для выполнения работ по поверке средств измерений требуется наличие у исполнителя аттестата аккредитации.

Т.о., Комиссией установлено, что ТО, ремонт и метрологическое обслуживание (поверка) мед.изделий являются различными работами (услугами), выполнение (оказание) которых регламентируется различными нормативными актами и разрешительной документацией, а также требующей специалистов различной квалификации.

...Согласно п. 3.9 ГОСТ Р 57501-2017 периодическое ТО (плановое, регламентное): ТО, выполняемое через установленные в эксплуатационной документации значения наработки или интервалы времени.

Т.о., из положений ГОСТ Р 57501-2017 следует, что ТО МИ осуществляется на основании эксплуатационной документации, которая может как включать так и не включать действия по проведению поверки средств измерения, входящих в МИ...не все МИ заказчика имеют средства измерений или встроенные средства измерений. При этом, медицинские изделия имеющие средство измерений или встроенные средства измерений отмечены символом «СИ, ВСИ»...Жалоба обоснована

Решение Свердловского УФАС от 19.12.2019г. № 066/06/33-4515/2019 0162200011819003623

представители заказчика указали, что у заказчика имеется медицинское оборудование 2003-2014 гг., которому необходимо техническое обслуживание. В рамках технического обслуживания в соответствии с п. 5.6 ГОСТ 57501-2017 может осуществляться в том числе **обновление программного обеспечения.**

Согласно официальному письму от ООО «Дрегер»: «По состоянию на октябрь 2019г., актуальной версией программного обеспечения для наркозо-дыхательных аппаратов Fabius Plus/ Fabius Trio/ Fabius GS/ Fabius MRI, является версия SW 03/37b. Для аппаратов Fabius CE актуальной версией является SW 4.00.

Для обеспечения проведения качественного ТО оборудования, Производителем разработаны и выпускаются специальные сервисные наборы. Составы наборов подобраны в соответствии со сроками эксплуатации оборудования и, как правило, имеют определенную для каждого вида оборудования цикличность замены.

Согласно п. 5.6 ГОСТ 57501-2017 указано, что при составлении ТЗ должны быть выбраны необходимые виды работ, в том числе и обновление программного обеспечения и установка опций.

Кроме того, представители Заказчика предоставили коммерческие предложения, согласно которым хозяйствующие субъекты ООО «Сервисная компания «Интайм», ООО «Гефест Медика», ООО «МТ-Сервис Групп» могут оказать необходимые услуги, в соответствии с Частью II «Описание объекта закупки» закупочной документации, в том числе осуществить обновление программного обеспечения.

На заседании Комиссии заявитель указал, что программное обеспечение является медицинским изделием, в связи с чем должно закупаться отдельно от услуг по техническому обслуживанию.

Согласно ч. 9 ст. 105 Закона о контрактной системе к жалобе прикладываются документы, подтверждающие ее обоснованность. При этом жалоба должна содержать перечень прилагаемых к ней документов.

Доказательств обоснования того, что программное обеспечение является медицинским изделием заявителем Комиссии не представлено.

Решение Ханты-Мансийского УФАС от 09.01.2020г. по делу 086/06/31-11/2020

...предусматривается, что исполнитель обязан провести контроль технического состояния согласно ГОСТ Р 56606-2015, с выдачей официального протокола аккредитованной испытательной лабораторией (центром). При этом в п. 5.1 проекта контракта предусмотрено право исполнителя привлекать для выполнения работ субподрядчиков.

Контроль технического состояния медицинской техники (медицинских изделий) - это проверка соответствия значений параметров и характеристик изделия медицинской техники требованиям нормативной и эксплуатационной документации, выявление изношенных и поврежденных частей (деталей), проверка действия всех защитных устройств и блокировок, наличия и ведения эксплуатационной документации (раздел 2 Методических рекомендаций, пункт 3.2.8 ГОСТ Р 56606-2015).

...работы, требующие наличия аттестата аккредитации испытательной лаборатории (центра), не являются самостоятельным объектом закупки, а лишь входят в состав работ по ремонту медицинской техники, занимая часть в общем объеме выполняемых работ; пунктом 5.1 проекта контракта исполнителю предоставлено право привлечь к исполнению своих обязательств других лиц (соисполнителей), включение в аукционную документацию требования о предоставлении участником закупки аттестата аккредитации испытательной лаборатории (центра) противоречит положениям статьи 8, части 6 статьи 31 Закона о контрактной системе.

Аналогичный правовой подход сформулирован в пункте 7 Обзора судебной практики применения законодательства Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденного 28.06.2017 Президиумом Верховного Суда Российской Федерации, а также был отражен в Решении АС ХМАО-Югры по делу № А75-2188/2019 от 27.05.2019, в Постановлении Арбитражного суда Западно-Сибирского округа от 04.04.2019 по делу № А75-10660/2018.

Решение Московского УФАС от 15.04.2019г. по делу № 077/06/57-1530/2019

...согласно п.5.2 ГОСТ Р 57501-2017 в техническом задании устанавливаются требования к квалификации персонала Исполнителя ...в разделе приводят требования к квалификации персонала Исполнителя: Исполнитель должен иметь специалистов по всем видам медицинских изделий, указанным в перечне медицинских изделий, подлежащих техническому обслуживанию. Квалификация специалистов должна быть подтверждена соответствующими удостоверяющими документами: при необходимости проведения опасных и специальных видов работ для осуществления технического обслуживания соответствующих видов медицинских изделий Исполнитель должен иметь специалистов с соответствующими квалификационными группами допуска к проведению работ. Примечание – Для проведения технического обслуживания ряда медицинских изделий необходимо наличие специалистов, имеющих определенную группу допуска по электробезопасности (например, III или IV). удостоверение рабочего по сосудам под давлением и т. д.

Таким образом, Заказчиком в Техническом задании аукционной документации по рассматриваемой закупке продублированы требования, изложенные в ГОСТ 57501-2017, на основании положений ст.33 44-ФЗ.

При этом доказательств того, что установление требований таким образом ввело участников закупки в заблуждение и не позволило сформировать должным образом заявку на участие в аукционе в материалах жалобы, а также на заседание Комиссии Управления, не представлено, равно как и не представлено доказательств злоупотребления со стороны Заказчика своим правом на установления подобных требований.

На основании вышеизложенного Комиссия Управления приходит к выводу о том, что данный довод жалобы не нашел своего подтверждения и является необоснованным.

Решение Липецкого УФАС от 23.12.2019г. по делу № 048/06/105-1161/19

... в пункте 2.2 технического задания (приложение №1 к аукционной документации) содержатся следующие требования к квалификации персонала исполнителя: «До начала исполнения обязательств по контракту Исполнитель передает Заказчику перечень специалистов, которые будут производить обслуживание оборудования с приложением дипломов и сертификатов, подтверждающих их образование». При этом, как пояснил представитель заказчика, указанные требования установлены заказчиком с целью исключения порчи дорогостоящего медицинского оборудования и для подтверждения исполнителем факта, что направленный им специалист является его сотрудником и имеет достаточный уровень обучения по работе с данным медицинским оборудованием. При этом, требование, установленное в п.2.2 технического задания (приложение №1 к аукционной документации) не является требованием к квалификации участника закупки. Доказательств обратного, представителем заявителя представлено не было.

Решение Алтайского УФАС от 23.01.2020г. по делу № 022/06/33-30/2020

30.12.2019 года в ЕИС размещен аукцион №0817200000319017524 «Оказание услуг по ТО МИ»... В составе документации представлено ТЗ в виде описания объекта закупки с вложенной таблицей перечня регламентных работ по ТО МИ, с указанием позиций работ, контроля технического состояния перед использованием и ТО по графику, в т.ч. периодического ТО. Определяя перечень выполняемых работ, ТЗ также определяются следующие требования к результатам работ:

- Исполнитель должен обеспечить соответствие выходных параметров принятого на ТО и ремонт медицинского оборудования требованиям эксплуатационной и технической документации производителя МИ;
- все работы по ТО МИ должны производиться согласно действующей нормативной, технической и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО и ремонта;
- при проведении ТО допускается применение запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной документацией изготовителя;

При этом техническим заданием установлено, что качество и безопасность оказываемых услуг должно соответствовать перечисленному ряду ГОСТов а также требованиям следующих нормативных документов: 99-ФЗ от 04.05.11 г. «О лицензировании отдельных видов деятельности»; Методические рекомендации от 27.10.2003 N 293-22/233; ГОСТ Р 57501-2017. ТО МИ. Требования для государственных закупок.

Представители заявителя не согласившись с нормативным обоснованием указали на наличие еще одного действующего ГОСТ Р 58451-2019, который является Национальным стандартом и устанавливает основные требования к ТО. Из указанного следует, что на этапе исполнения контракта, указанный стандарт призван обеспечить надлежащее качество выполняемых работ (услуг).

В заседании Комиссии представители заявителя затруднились пояснить, какие именно перечисленные в техническом задании показатели, требования, условные обозначения и терминология не соответствуют указанному им стандарту...Жалоба не обоснована

ТРЕБОВАНИЯ К СОСТАВУ СВЕДЕНИЙ В ЗАЯВКЕ УЧАСТНИКА ЗАКУПКИ

С 01.01.2020г. изменились требования к заявке участника закупки / контракту: при осуществлении закупки товара, в том числе **поставляемого** заказчику при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг:

- ❑ первая часть заявки на участие в
 - электронных конкурсах (п/п. а п.3 ч.4 ст.54.4 44-ФЗ)
 - электронном аукционе (п/п. а п.2 ч.3 ст.66 44-ФЗ)
- ❑ заявка на участие в запросе предложений в электронной форме (п.3 ч.6 ст.83.1 44-ФЗ)

должна содержать **наименование страны происхождения товара***

Исключение: включение в документацию проектной документации согласно **п.8 ч.1 ст.33 при проведении аукциона в электронной форме (ч.3 и 3.1. ст.66 44-ФЗ)*

- ❑ В контракт по результатам
 - электронных конкурсов
 - электронного аукциона
 - запроса предложений в электронной форме

включается информация о представленной в соответствии с 44-ФЗ информации о товаре (товарном знаке и (или) конкретных показателях товара, **стране происхождения товара**)
(ч.2 ст.83.2 44-ФЗ)

ТРЕБОВАНИЯ К СОСТАВУ СВЕДЕНИЙ В ЗАЯВКЕ УЧАСТНИКА ЗАКУПКИ

Решение ФАС России от 25.02.2020г. по делу № 20/44/105/314 0173100013820000001

...учитывая, что техническим заданием документации об Аукционе установлены требования к используемым товарам при оказании услуг по санитарно-гигиеническому обслуживанию (*средства для мытья полов и чистки поверхностей*) здания, помещений и прилегающей территории, Заказчиком неправомерно установлено требование о предоставлении конкретных показателей в составе заявки на участие в Аукционе. При этом, в соответствии с положениями ч. 3 ст. 66 44-ФЗ, Заказчик устанавливает требование о предоставлении исключительно согласия участников закупки на оказание услуг в соответствии с техническим заданием, в т.ч. в отношении товаров (материалов), используемых при оказании услуг.

Решение ФАС России от 20.02.2020г. по делу № 20/44/105/289 0373100047020000003

...учитывая, что техническим заданием документации об Аукционе установлены требования к используемым товарам при оказании услуг по комплексному эксплуатационно-техническому обслуживанию и содержанию зданий судов, Заказчиком неправомерно установлено требование о предоставлении конкретных показателей в составе заявки на участие в Аукционе. При этом, в соответствии с положениями части 3 статьи 66 Закона о контрактной системе, Заказчик устанавливает требование о предоставлении исключительно согласия участников закупки на оказание услуг в соответствии с техническим заданием, в том числе, в отношении товаров (материалов), используемых при оказании услуг.

Т.о., указанные действия Заказчика нарушают п.2 ч.1 ст. 64 44-ФЗ и содержат признаки состава административного правонарушения, предусмотренного ч. 4.2 ст.7.30 КоАП РФ.

Первая часть заявки

Согласие Участника закупки:

Участник электронного аукциона (далее - участник закупки) выражает согласие на поставку товара, выполнение работы или оказание услуги на условиях, предусмотренных документацией об электронном аукционе и не подлежащих изменению по результатам проведения аукциона.

Страна(ы) происхождения товара: СОЕДИНЕННЫЕ ШТАТЫ

Конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией об аукционе, и указание на товарный знак.

Наименование документа	Файл документа
0169200001019001723.docx	0169200001019001723.docx

ТРЕБОВАНИЯ К СОСТАВУ СВЕДЕНИЙ В ЗАЯВКЕ УЧАСТНИКА ЗАКУПКИ

С 01.01.2020г. до 01.07.2020г. НЕ изменились требования к заявке участника закупки / протоколу / контракту:

при осуществлении закупки товара или закупки работы, услуги, для выполнения, оказания которых **используется** товар:

- заявка на участие в запросе котировок в электронной форме (п/п. а п.2 ч.9 ст.82.3 44-ФЗ)

должна содержать*:

- документы/копии, предусмотренные НПА по ст.14 44-ФЗ
- +
- декларация
 - о стране происхождения товара
 - или
 - о стране происхождения и производителе товара (если предусмотрено НПА по ст.14 44-ФЗ)

* в случае закупки товаров, на которые распространяется действие НПА по ст.14 44-ФЗ

ПП РФ от 28.11.2013 N 1084+ Письмо ФК России от 10.12.2019г. № 07-04-05/14-26674 изменился порядок включения / проверки информации о стране происхождения товара в Реестр контрактов

Действия заказчика:

в случае установления при осуществлении закупки условий, запретов, ограничений, в соответствии со **ст.14** 44-ФЗ:

- наименование страны происхождения при внесении сведений **о заключении контракта** (п.е ч.2, ч.12)

+

- наименование страны происхождения при внесении сведений **о исполнении контракта** (п. к ч.2) **с 07.11.2019!**

в иных случаях, если закупается товар*:

- наименование страны происхождения товара *или*
- информация о производителе товара

при внесении сведений **о исполнении контракта** (п. к ч.2)

Действия органа контроля:

перед включением сведений в реестр контрактов, осуществляется проверка («глазной контроль») на соответствие условиям контракта. В случае несоответствия формируется *отрицательный результат проверки* **с 01.01.2020г.**

осуществляется проверка («глазной контроль») такой информации:

- ФК России **с 01.01.2020г.**
- Финансовыми органами субъекта и МО **с 01.07.2021г.**

Срок?

*Если осуществляется закупка работ, услуг, в рамках выполнения (оказания) которых осуществляется поставка товара?

[https://zakupki.gov.ru/epz/main/public/news/news_preview.html?newsId=29820:](https://zakupki.gov.ru/epz/main/public/news/news_preview.html?newsId=29820)

- с 01.01.2020 внесение в реестр контрактов и проверка информации о стране происхождения товара осуществляется в отношении контракта на поставку товаров, **заключенного после 01.01.2020**, о чем ранее сообщалось в [письме Федерального казначейства от 10.12.2019 № 07-04-05/14-26674](#);

- с 01.01.2020 внесение в реестр контрактов и проверка информации о стране происхождения товара в отношении контракта на выполнение закупаемых работ, оказание закупаемых услуг, в рамках которых осуществляется поставка товаров, **заключенного по результатам закупок, осуществляемых после 01.01.2020.**

СРОКИ ХРАНЕНИЯ ДОКУМЕНТОВ

С 18.02.2020 вступил в силу **Приказ Росархива от 20.12.2019 N 236** «Об утверждении Перечня типовых управленческих архивных документов, образующихся в процессе деятельности государственных органов, органов местного самоуправления и организаций, с указанием сроков их хранения» (*утратил силу Приказ Минкультуры России от 25.08.2010 N 558*)

изменены перечень документов и сроки хранения документов:

- положения (регламенты) о контрактной службе, ?о контрактных управляющих?, комиссии по осуществлению закупок - **бессрочно** (п. 217 перечня);
- планы-графики - **3 года** (п. 218 перечня);
- документы, составленные в ходе проведения конкурентных способов закупок (извещения, документацию, протоколы, изменения и разъяснения положений документации, заявки участников, аудиозаписи вскрытия конвертов участников) - **3 года** (п. п. 219-222 перечня);
- контракты и договора - **5 лет** (п. п. 224 перечня);
- срок хранения журналов регистрации заявок, представителей организаций, подавших заявки, прибывших на процедуру вскрытия конвертов - **3 года** (п. п. 227, 228 перечня);
- переписка по осуществлению закупок для нужд организации - **3 года** (п. п. 229 перечня);
- реестры закупок, совершенных без заключения контракта - **до ликвидации организации** (п. 226 перечня)

СПАСИБО ЗА ВНИМАНИЕ!



НАШИ КОНТАКТЫ

Представительство в Свердловской области

Телефон: +7 (343) 382-58-73

Адрес: 620100, Свердловская область, г. Екатеринбург, Сибирский тракт, 8 «Д», оф. 223

Представитель в Свердловской области: Камильянова Наиля Рафизовна

Email: n.kamilyanova@rts-tender.ru

+7 (922) 115-61-38 (Наиля)

Представитель в Свердловской области: Лыжина Ксения Сергеевна

Email: k.lizhina@rts-tender.ru

+7 (922) 155-50-15 (Ксения)