



# Национальный режим в закупках лекарств и медицинских изделий

# Партнеры



ПРАВИТЕЛЬСТВО  
РЕСПУБЛИКИ  
КАРЕЛИЯ



ОБЩЕРОССИЙСКАЯ  
ОБЩЕСТВЕННАЯ  
ОРГАНИЗАЦИЯ **ДЕЛОВАЯ  
РОССИЯ** D



КОРПОРАЦИЯ  
РАЗВИТИЯ  
РЕСПУБЛИКИ  
КАРЕЛИЯ



**Фабрикант**



**PITER INN**  
HOTEL & CONFERENCE CENTRE



**РОСЭЛТОРГ**



РОССИЙСКИЙ  
АУКЦИОННЫЙ ДОМ



**ПОРТАЛ**  
ПОСТАВЩИКОВ

**MAXIMISE**  
POWER TO CHANGE



**KARELIA**  
Spa Hotel  
\*\*\*\*

тендер  
**РТС**

ЭЛЕКТРОННАЯ  
ПЛОЩАДКА  
РОССИИ

**МОЙ  
бизнес**  
Республика Карелия



**BE IN RUSSIA**  
БУДЬ В РОССИИ



**COSMOS**  
PETROZAVODSK HOTEL

# Григорий Александров

---

Автор книг: «Закупка лекарственных препаратов. Инструкция по применению», «Закупка медицинских изделий. Руководство по использованию», «Закупка медицинских товаров. Полное руководство», «Закупки работ и услуг в здравоохранении. Практические рекомендации», «Закупка медицинских товаров. Лучшие практики».

Автор более 100 статей по вопросам закупок в медицине в различных изданиях, среди которых: ПРОГОСЗАКАЗ.РФ, Аукционный вестник, МедВестник, ЭЖ-Юрист.

Автор образовательного курса «Специалист по закупкам в сфере здравоохранения»:

<https://medzakupki.online>



Наименование товара	Код товара по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008)
---------------------	---

- |   |  |
|---|--|
| 16. Изделия пластмассовые прочие  | <a href="#">22.29.29</a>   |
| 17. Пробирки вакуумные для взятия образцов крови ИВД, соответствующие кодам 293370, 293400, 293420, 293480, 293500, 293540, 293570, 293630, 293640, 293660, 293700, 293760, 293780, 334330 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации (далее - номенклатурная классификация) | <a href="#">22.29.29.190</a><br><a href="#">32.50.13.190</a><br><a href="#">32.50.50.181</a><br><a href="#">32.50.50.190</a> |
| 141. Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие, не включенные в другие группировки (только в отношении медицинских масок)  | <a href="#">32.50.50.190</a>   |



# Выбор кода ОКПД2

В соответствии со ст. 14 Закона от 29.06.2015 № 162-ФЗ «О стандартизации в РФ» классификатор является документом по стандартизации. Согласно ст. 20 Закона № 162-ФЗ порядок разработки, ведения, изменения и применения общероссийских классификаторов устанавливается Правительством РФ. Правила разработки, ведения, изменения и применения общероссийских классификаторов технико-экономической и социальной информации (далее – Порядок) утверждены постановлением Правительства РФ от 07.06.2019 N 733.

Согласно п. 13 Порядка общероссийские классификаторы и их коды являются обязательными к применению в информационных ресурсах государственных и муниципальных информационных систем при межведомственном информационном взаимодействии в случае, если информация в указанных информационных ресурсах полностью или частично структурируется по идентичным объектам и признакам классификации.

**Определение по общероссийскому классификатору кода объекта классификации, относящегося к сфере деятельности юридических и физических лиц, осуществляется ими самостоятельно** путем отнесения этого объекта к соответствующему коду и наименованию позиции общероссийского классификатора, **за исключением случаев, установленных законодательством Российской Федерации.**

Иными словами, законодательство не регламентирует порядок указания заказчиком в извещении о закупке кода ОКПД2 и его выбор осуществляется заказчиком самостоятельно. Аналогичный вывод сделан в постановлении Девятого ААС от 18.04.2023 по делу N А40-214906/2022, АС Волго-Вятского округа от 20.01.2023 по делу № А29-1760/2022 (услуги)



# Выбор кода ОКПД2

---

Код позиции КТРУ

26.60.12.132-00000016

Наименование товара, работы, услуги

Чехол защитный для инвазивного датчика ультразвуковой визуализации, стандартный, нестерильный

Единицы измерения (количество товара, объем работы, услу

Штука

НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ  
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ

321640: Чехол защитный для инвазивного датчика  
ультразвуковой визуализации, стандартный,  
нестерильный

Дата начала обязательного применения позиции каталога

01.07.2019

Дата окончания применения позиции каталога

Бессрочно





**МИНИСТЕРСТВО ФИНАНСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНФИН РОССИИ)**

ул. Ильинка, д. 9, Москва, 109097  
 телефон: +7 (495) 913-55-55, телефакс: +7 (495) 625-08-89  
 minfin.gov.ru

26.06.2025 № 24-01-06/62311

На № \_\_\_\_\_

Участникам  
 контрактной системы  
 в сфере закупок

О применении "защитных" мер при осуществлении закупок с использованием позиций каталога, в которых указаны наименования товаров, отличные от наименований товаров, указанных в приложениях № 1 и № 2 к постановлению Правительства Российской Федерации от 23 декабря 2024 г. № 1875  
 Информационное письмо

В связи с поступающими вопросами о применении положений постановления Правительства Российской Федерации от 23 декабря 2024 г. № 1875 "О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" (далее - Постановление № 1875) при осуществлении в соответствии с Федеральным законом от 5 апреля 2013 г. № 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Закон № 44-ФЗ) закупки товара, указанного в перечнях, являющихся приложениями № 1 и № 2 к Постановлению № 1875 (далее - Перечни), в случаях, когда в позиции каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - каталог), с использованием которой осуществляется закупка, указано наименование товара, отличное от наименования, указанного в Перечне, и (или) в такой позиции каталога содержится либо отсутствует код по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008) (далее - ОКПД 2), включенный в Перечни, Департамент бюджетной политики в сфере контрактной системы Минфина России (далее - Департамент), руководствуясь пунктом 4.6.1 Положения о Департаменте бюджетной политики в сфере контрактной системы Министерства финансов Российской Федерации,

На основании изложенного для отнесения закупаемого заказчиком товара к товарам, в отношении которых применяются соответствующие "защитные" меры, используется наименование товара, указанное в позиции Перечня, вне зависимости от наличия либо отсутствия указания в позиции каталога, используемой заказчиком при осуществлении закупки такого товара, на код по ОКПД 2, содержащийся в такой позиции Перечня.

Например, при осуществлении закупок товара, указанного в позиции 189 перечня, являющегося приложением № 2 к Постановлению № 1875 ("Коляски инвалидные, кроме частей и принадлежностей", код по ОКПД 2 30.92.2), ограничение применяется, если объектом закупки является любая коляска инвалидная, кроме частей и принадлежностей, вне зависимости от наименования коляски инвалидной, указанного в используемой при осуществлении закупки позиции каталога, и вне зависимости от наличия либо отсутствия в такой позиции каталога указания на код по ОКПД 2 30.92.2.

Настоящее письмо не является нормативным правовым актом и носит информационный характер.

Директор Департамента



Т.П. Демидова

# Выбор кода ОКПД2

Наименование медицинского изделия	Презервативы латексные для УЗИ «АЗРИ» ДИАмед по ТУ 9398-087-00149498-2006
Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия	
Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия	
Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия	
Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия	АО "АЗРИ"
Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия	352931, Россия, Краснодарский край, г. Армавир, ул. Новороссийская, д. 2/4
Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия	352931, Россия, Краснодарский край, г. Армавир, ул. Новороссийская, д. 2/4
ОКП/ОКПД2	22.19.71.190





# Пересмотр подходов

Доводы жалобы о том, что Постановление № 102 не требует дословного соответствия вида медицинского изделия из описания объекта закупки, коллегией судей не принимаются, поскольку в Перечне № 1 прямо поименованы виды медицинских изделий по коду 32.50.13.110 «Шприцы, иглы, катетеры, канюли и аналогичные инструменты» ОКПД2: иглы хирургические; инструменты колющие; шприцы-инъекторы, в отношении которых устанавливаются ограничения, тогда как предметом закупки являлся иной товар – **«игла для автоинъектора»**, который **не является ни иглой хирургической, ни колющим инструментом, ни шприцом-инъектором.**

*См. постановления АС Дальневосточного округа от 31.03.2025 по делу № А73-11647/2024, Северо-Западного округа 10.09.2024 по делу № А44-6314/2023, Уральского округа от 25.06.2024 по делу № А50-23828/2023*

**Игла для автоинъектора = инструмент колющий = ограничение.**

*См. решения Калининградского УФАС России от 06.03.2025 № 039/06/33-169/2025, Чувашского УФАС России от 18.03.2025 по делу № 021/06/33-235/2025, Марийского УФАС России от 18.03.2025 по делу № 012/06/105-128/2025*



# Инструменты медицинские

---

Заказчик закупает следующие позиции:

- ✓ «Катетер ангиографический, одноразового использования» (код ОКПД2 32.50.13.110, код КТРУ 32.50.13.110-00005347);
- ✓ «Катетер внутрисосудистый проводниковый, одноразового использования» (код ОКПД2 32.50.13.110, код КТРУ 32.50.13.110-00005033);
- ✓ «Катетер баллонный для коронарной ангиопластики, стандартный» (код ОКПД2 32.50.13.110, код КТРУ 32.50.13.110-00664).

Установлено преимущество. Поступает жалоба.

Антимонопольный орган со ссылкой на письмо Росздравнадзора признает ее обоснованной, поскольку следовало установить ограничение.

*См. решение Ростовского УФАС России от 18.08.2025 № 061/06/105-2508/2025*



# Инструменты медицинские

---

Заказчик включил в извещение позиции:

- ✓ 32.50.13.110-00005195 Катетер для гемодиализа, неимплантируемый;
- ✓ 32.50.13.110-00005195 Катетер для гемодиализа, неимплантируемый.

Установил преимущество.

Поступает жалоба (надо было ограничение).

Антимонопольный орган признает жалобу обоснованной.

*См. решение Ханты-Мансийского УФАС России от 15.07.2025 № 086/06/33-1369/2025*



# Инструменты медицинские

## **Письмо Росздравнадзора от 21.02.2025 N 10-9454/25:**

Зонды – инструменты, предназначенные для введения с диагностической или лечебной целью в естественные и патологические каналы и полости тела, а также для взятия проб содержимого этих полостей для исследования.

Бужи – инструменты для расширения, исследования и лечения различных органов трубчатого строения.

**Катетеры** – инструменты в виде трубок. *Предназначены для введения в естественные каналы и полости тела, кровеносные и лимфатические сосуды лекарственных и рентгеноконтрастирующих средств и выведения из них содержимого с диагностической и лечебной целью.*

Канюли – инструменты в виде прямой или изогнутой короткой трубки, предназначены для проведения диагностических и лечебных манипуляций в естественных неглубоких полостях тела и свищевых ходах.

## **ГОСТ 25725-89:**

Катетер - зондирующий медицинский инструмент с закругленным концом и с отверстиями на противоположных сторонах *для продувания евстахиевой трубы через нос, опорожнения и промывания мочевого пузыря, для спринцевания и орошения.*

Зонд - зондирующий медицинский инструмент с закругленными краями *для определения размеров и направления раневого канала, наличия в нем инородных тел и для исследования проходимости органов.*





Министерство здравоохранения  
Российской Федерации  
ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

Славянская пл., 4, стр. 1, Москва, 109012  
Телефон: (499) 578 02 20; (499) 578 06 70; (495) 698 45 38  
www.roszdravnadzor.gov.ru

21.02.2025 № 10-9454/25

На № 76 от 10.02.2025

О предоставлении информации

ООО «МИМ»

director@ooo-mim.ru

бывают металлические, эластичные и комбинированные. Металлические зонды разделяют на пуговчатые, полые (трубчатые) и желобоватые.

Бужи – инструменты для расширения, исследования и лечения различных органов трубчатого строения.

Катетеры – инструменты в виде трубок. Предназначены для введения в естественные каналы и полости тела, кровеносные и лимфатические сосуды лекарственных и рентгеноконтрастирующих средств и выведения из них содержимого с диагностической и лечебной целью.

Канюли – инструменты в виде прямой или изогнутой короткой трубки, предназначены для проведения диагностических и лечебных манипуляций в естественных неглубоких полостях тела и свищевых ходах.

Медицинское изделие «Устройство для дренирования плевральной/перитонеальной полости, абсцессов, с катетером "Плеврокат" одноразовое, стерильное по ТВНЛ.942414.031 ТУ» содержит в своем составе катетер и иглу для пункции, применяется для катетеризации с целью дренирования и отбора проб экссудата, промывания полости эмпиемы плевры и абсцессов в других полостях тела.

На основании представленной классификации медицинских инструментов, а также с учетом назначения и характеристик рассматриваемого медицинского изделия считаем, что компоненты медицинского изделия «Устройство для дренирования плевральной/перитонеальной полости, абсцессов, с катетером "Плеврокат" одноразовое, стерильное по ТВНЛ.942414.031 ТУ», производства ООО «МИМ», Россия, регистрационное удостоверение от 10.11.2023 № РЗН 2023/21507, являются зондирующими инструментами и относятся к коду ОКПД2 32.50.13.110 «Шприцы, иглы, катетеры, канюли и аналогичные инструменты», и следовательно соответствуют п. 388 Перечня Приложения № 2 к Постановлению Правительства Российской Федерации от 23.12.2024 № 1875.

Начальник Управления

Г.Е. Соколов

Управление организации государственного контроля и регистрац медицинских изделий Федеральной службы по надзору в сфр здравоохранения совместно с экспертной организацией ФГБУ «Национальн институт качества» Росздравнадзора рассмотрело письмо ООО «МИМ зарегистрированное в Росздравнадзоре от 11.02.2025 № 10914, и сообщ следующие.

В государственном реестре медицинских изделий и организаци (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство изготовление медицинских изделий, медицинское изделие «Устройство д дренирования плевральной/ перитонеальной полости, абсцессов, с катетер "Плеврокат" одноразовое, стерильное по ТВНЛ.942414.031 ТУ», производс ООО «МИМ», Россия, регистрационное удостоверение от 10.11.2023 № Р 2023/21507, отнесено к виду номенклатурной классификации медицинс изделий (далее – НК МИ) 260110 «Набор для катетеризации для дренирован плевральной/перитонеальной полости»

Пункт 388 Перечня товаров (в том числе поставляемых при выполнен закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранн государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываем иностранными гражданами, иностранными юридическими лицами, отношении которых устанавливается ограничение закупок для обеспечен государственных и муниципальных нужд, закупок отдельными вида юридическими лиц (далее – Перечень) Приложения № 2 к Постановленн Правительства РФ от 23.12.2024 № 1875 содержит наименование тов: «инструменты зондирующие, бужирующие» с указанием кодов товара Общероссийскому классификатору продукции по видам экономическ деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008), в том числе, 32.50.13.110 «Шприц иглы, катетеры, канюли и аналогичные инструменты».

Согласно классификации медицинских инструментов, к инструмент зондирующим и бужирующим относятся: зонды, бужи, катетеры и канюли.

Зонды – инструменты, предназначенные для введения с диагностическ или лечебной целью в естественные и патологические каналы и полости телс также для взятия проб содержимого этих полостей для исследования. Зон



Е.В. Егоров  
(499) 578-07-02

# Инструменты медицинские

---

**Катетеры = инструменты зондирующие = ограничение.**

*См. решения Краснодарского УФАС России от 14.03.2025 № 024/06/106-563/2025, Московского УФАС России от 15.05.2025 по делу N 077/06/106-6253/2025.*

**Зонды желудочные = инструменты зондирующие = ограничение.**

*См. решения Краснодарского УФАС России от 01.04.2025 по делу № 023/06/14-1412/2025, Московского УФАС России от 01.04.2025 по делу № 077/06/106-3908/2025, Пермского УФАС России от 17.03.2025 по закупке № 0356300035325000056, Новосибирского УФАС России от 06.03.2025 № 054/06/49-534/2025*



# Инструменты медицинские

---

## **Соответствие целям, указанным в ГОСТе значимо!**

Зонд назогастральный используется для обеспечения энтерального питания и введения лекарственных средств в желудок пациента. Такое назначение не соответствует определению ГОСТ 25725-89 «Инструменты медицинские. Термины и определения».

Следовательно, ограничение не подлежит установлению. Заказчик верно установил преимущество.

*См. решение Санкт-Петербургского УФАС России от 01.04.2025 по делу 44-682/25*



# Шприцы-манометры

**Ограничение:** решения Санкт-Петербургского УФАС России от 10.03.2025 по делу № 44-404/25, Псковского УФАС России от 07.03.2025 по делу № 060/06/14-78/2025, Ставропольского УФАС России от 14.03.2025 по делу № 026/06/106-330/2025, Московского УФАС России от 11.03.2025 по делу № 077/06/106-2786/2025, Иркутского УФАС России от 13.03.2025 по закупке № 1034200002925000102, Московского областного УФАС России от 05.03.2025 по делу № 050/06/105-6269/2025, Удмуртского УФАС России от 07.03.2025 по делу № 018/06/106-217/2025, Саратовского УФАС России от 06.03.2025 № 064/06/105-212/2025, Хабаровского УФАС России от 17.03.2025 по делу № 027/06/105-476/2025 (учтено письмо РЗН)



28.02.2025 № 10-10959/25  
На № 81 от 13.02.2025

О предоставлении информации

ООО «МИМ»

director@ooo-mim.ru

Управление организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения совместно с экспертной организацией ФГБУ «Национальный институт качества» Росдрavnadzor рассмотрело письмо ООО «МИМ», зарегистрированное в Росдрavnadzore от 14.02.2025 № 12375, и сообщает следующее.

В государственном реестре медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, для медицинского изделия «Шприц-манометр (индефлятор) "МИМ" одноразовый по ТВНЛ.942319.027 ТУ», регистрационное удостоверение от 23.10.2023 № РЗН 2021/13562, указаны вид номенклатурной классификации медицинских изделий 165000 «Шприц-манометр для баллонного катетера/внешней трубки эндоскопа, одноразового использования» и код ОКПД2 32.50.13.110 «Шприцы, иглы, катетеры, каноли и аналогичные инструменты».

В позиции «385. Иглы хирургические; инструменты колющие; шприцы» Перечня товаров (в том числе поставляемых при выполнениикупаемых работ, оказаниикупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответствующих выполняемых, оказываемых иностранными гражданами, иностранными юридическими лицами, в отношении которых устанавливается ограничение закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок отдельными видами юридических лиц (далее – Перечень) Приложения № 2 к Постановлению Правительства Российской Федерации от 23.12.2024 № 1875 указан код ОКПД2 32.50.13.110 «Шприцы, иглы, катетеры, каноли и аналогичные инструменты».

Следовательно, медицинское изделие «Шприц-манометр (индефлятор) "МИМ" одноразовый по ТВНЛ.942319.027 ТУ», регистрационное удостоверение от 23.10.2023 № РЗН 2021/13562, соответствует позиции «385. Иглы хирургические; инструменты колющие; шприцы» Перечня Приложения № 2 к Постановлению Правительства Российской Федерации от 23.12.2024 № 1875.

Начальник Управления

Е.В. Егорова  
(499) 578-07-02



Г.Е. Соколов

# Шприцы-манометры

---

С учетом вышеизложенного Комиссия Новосибирского УФАС России приходит к выводу, что шприц-манометр относится к категории «шприцы», являясь, по своей сути, специальным шприцем, что прямо указано в НКМИ по видам, следовательно, закупаемое заказчиком медицинское изделие «Шприц-манометр для баллонного катетера, одноразового использования» соответствует п.385 приложения № 2 к ПП РФ № 1875. Обозначенный вывод подтверждается позицией Росздравнадзора, изложенной в письме от 28.02.2025 № 10-10959/25. Доказательств обратного заказчиком не представлено.

Тот факт, что спорное медицинское изделие не предназначено для введения жидкости непосредственно в ткани человеческого организма, не препятствуют отнесению (с учетом принципа работы и назначения) его к категории шприцев.

Таким образом, заказчиком нарушены требования п.15 ч.1 ст.42 Закона о контрактной системе, пп. «г» п.4 Постановления Правительства РФ № 1875. Довод жалобы нашел свое подтверждение.

*См. решение Новосибирского УФАС России от 02.04.2025 № 054/06/14-811/2025*

*Аналогично решения Ханты-Мансийского УФАС России от 31.03.2025 № 086/06/14-571/2025, Якутского УФАС России от 18.04.2025 по делу № 014/06/49-778/2025, Хабаровского УФАС России от 17.03.2025 по делу № 027/06/105-476/2025 и т.д.*



# Судебная практика

---

Шприц - это медицинский инструмент - цилиндрик с поршнем и иглой для впрыскивания или отсасывания жидкостей. В связи с чем, можно сделать вывод что шприц-манометр имеет отличную от шприца конструкцию ввиду его иного назначения. По своему функциональному назначению указанное изделие представляет собой нагнетательный насос и не используется для инъекций, диагностических пункций, отсасывания патологического содержимого из полостей.

Таким образом,купаемый «Шприц манометр для баллонного катетера» с кодом ОКПД2 32.50.13.110 хоть и соответствуют коду ОКПД2 (32.50.13.110) позиции № 385 Приложения № 2 к Постановлению № 1875, но не соответствует указанному в данной позиции наименованию товара «Иглы хирургические; инструменты колющие; шприцы», таким образом, отсутствует в 8 перечне Приложения № 2 к Постановлению № 1875.

В этой связи, в соответствии с подпунктами «б», «в» пункта 4 Постановления № 1875 применяется преимущество в отношении товаров российского происхождения, выполняемых работ.

Данное РЗН разъяснение может быть использовано только в отношении конкретного товара конкретного производителя. Если заказчик приобретает конкретно это изделие, он вправе руководствоваться той же логикой. Если же заказчик приобретает иные товары иных производителей, данное письмо не может обязывать заказчика следовать указанной позиции.

*См. решение АС г. Москвы от 31.07.2025 по делу № А40-85698/2025.*

*Аналогично: решение Башкортостанского УФАС России от 08.08.2025 № ТОО02/06/106-1333/2025*



# Наборы медицинских изделий

---

Заказчик приобретает набор для введения сосудистого катетера по позиции КТРУ 32.50.13.110-00005130 по ОКПД2 32.50.13.110, установил преимущество.

Из содержания описания набора для введения сосудистого катетера - 32.50.13.110-00005130 следует, что в состав приобретаемых наборов входит, в том числе, катетер и иглы.

Поступила жалоба. Антимонопольный орган признал ее обоснованной, указал, что следовало установить ограничение.

*См. решение Пермского УФАС России от 13.08.2025 по делу № 059/06/105-839/2025*

*Аналогичная позиция высказывалась и ранее: См. решения Новосибирского УФАС России от 01.04.2025 № 054/06/14-808/2025, Саратовского УФАС России от 31.03.2025 № 064/06/105-328/2025*



# Шовный материал

Заказчик объявил закупку шовного материала в комплекте с иглами. Установил преимущество. Поступила жалоба. Заявитель полагает, что следовало установить ограничение. Антимонопольный орган признал жалобу обоснованной.

Согласно п.11 и п.12 таблицы № 1 ГОСТ 25725-89 хирургическая игла и атравматическая игла являются видами прокалывающих игл, следовательно, относятся к колющим медицинским инструментам.

*См. решения ФАС России от 17.04.2025 по делу 25/44/99/П21, Калининградского УФАС России от 06.08.2025 № 039/06/100-808/2025, Московского УФАС России от 22.04.2025 по делу № 077/06/106-4948/2025, Новосибирского УФАС России от 03.04.2025 № 054/06/48-781/2025, Пензенского УФАС России от 11.02.2025 по жалобе № 058/06/105-76/2025, Ленинградского УФАС России от 18.04.2025 по делу № 047/06/42-538/2025*



Заказчиком в извещении установлен код ОКПД2 21.20.24.120 «Нить хирургическая из полиэфира, рассасывающаяся, полинить», позиция КТРУ 26.60.12.132-00000016. Вместе с тем, товары, относящиеся к коду ОКПД2 21.20.24.120 «Шовные материалы» не включены в перечень приложения № 2 Постановления № 1875, в связи с чем, установление Заказчиком ограничений в соответствии с Постановлением № 1875 не соответствует Закону № 44-ФЗ.

*См. решения Московского УФАС России от 01.04.2025 по делу № 077/06/106-3805/2025, от 14.03.2025 по делу № 077/06/106-3003/2025, от 04.03.2025 по делу № 077/06/106-2633/2025, Красноярского УФАС России от 11.03.2025 № 024/06/106-531/2025, Московского областного УФАС России от 28.02.2025 по делу № 050/06/105-6155/2025, от 19.03.2025 по делу № 050/06/105-8398/2025*



**МИНИСТЕРСТВО ФИНАНСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНФИН РОССИИ)**

ул. Ильинка, д. 9, Москва, 109097  
телефон: +7 (495) 913-55-55, телефакс: +7 (495) 625-08-89  
minfin.gov.ru

15.07.2025 № 24-06-09/68449

ООО "Перспективные системы"

На № \_\_\_\_\_

111@persis.ru

О рассмотрении обращения

Департамент бюджетной политики в сфере контрактной системы Минфина России (далее - Департамент), рассмотрев письмо ООО "Перспективные системы" от 11.06.2025 № 6, направленное посредством электронного обращения от 11.06.2025 № 2025-9659, по вопросу применения положений постановления Правительства Российской Федерации от 23.12.2024 № 1875 "О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" (далее - Постановление № 1875), сообщает следующее.

Положениями пунктов 11.8 и 12.5 Регламента Министерства финансов Российской Федерации, утвержденного приказом Минфина России от 14.09.2018 № 194н, предусмотрено, что Минфином России не осуществляется разъяснение законодательства Российской Федерации, практики его применения, толкование норм, терминов и понятий по обращениям, а также не рассматриваются по существу обращения по оценке конкретных хозяйственных ситуаций.

Вместе с тем в рамках установленной компетенции Департамент полагает возможным отметить следующее.

Подпунктом "д" пункта 4 Постановления № 1875 установлено, что позиции приложения № 2 к Постановлению № 1875 применяются, если в объект закупки включен товар, наименование которого указано в графе "Наименование товара" и который включен в код, указанный в графе "Код товара по Общероссийскому

классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008)" (далее - ОКПД 2). При этом если в объект закупки включено медицинское изделие, соответствующая позиция применяется, если закупаемое медицинское изделие также относится к указанному в графе "Наименование товара" коду вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Минздравом России.

Необходимо отметить, что приложение № 2 к Постановлению № 1875 является перечнем товаров (их наименований), при закупках которых установлено ограничение, а не перечнем кодов по ОКПД 2, при использовании в закупке которых применяется ограничение.

Позиция 376 приложения № 2 к Постановлению № 1875 с учетом положений подпункта "д" пункта 4 Постановления № 1875 применяется исключительно при осуществлении закупок повязок и покрытий раневых, пропитанных или покрытых лекарственными средствами, салфеток антисептических спиртовых, салфеток марлевых медицинских стерильных и нестерильных.

Учитывая изложенное, в случае, указанном в обращении, позиция 376 приложения № 2 к Постановлению № 1875 не применяется при осуществлении закупок упаковок для оказания первой медицинской помощи с применением медицинских изделий сотрудниками полиции.

При этом Департамент отмечает, что предусмотренная Постановлением № 1875 "защитная" мера в виде преимущества применяется в отношении товаров, не указанных в приложениях № 1 и № 2 к Постановлению № 1875.

Заместитель  
директора Департамента



Н.В. Конкина

# Подтверждение страны происхождения

Подтверждение номером реестровой записи РРПП/ЕРПТ или Сертификатом СТ-1 (до 01.01.2026 – в части даты объявления закупки, заключения контракта):

Товар	Код ОКПД2
Позиции № 362-378, 383-388, 390-399 Приложения № 2	-
Лекарственные препараты, подпадающие под позицию № 433 Приложения № 3	-
Специальные хирургические одноразовые стерильные изделия из нетканых материалов для защиты пациента и медицинского персонала	14.19.32.120
Мебель медицинская, включая хирургическую, стоматологическую или ветеринарную, и ее частей (кроме конкретных НКМИ позиции 140 Приложения № 1)	32.50.30.110, 32.50.30.119, 32.50.50



# Подтверждение страны происхождения

Подтверждение номером реестровой записи РРПП/ЕРПТ или Сертификатом СТ-1 (до 01.09.2025 – в части даты объявления закупки, заключения контракта):

Товар	Код ОКПД2
Марля медицинская отбеленная хлопчатобумажная	13.20.44.120
Одежда специальная для поддержания физической формы	14.12.30.170
Позиции № 379-382, 389 Приложения № 2	-



# Подтверждение страны происхождения

---

## **Сертификат СТ-1 на евразийские товары (не Россия):**

В соответствии с пп. д) п. 10 ПП РФ № 1875 до внесения изменений в право Евразийского экономического союза, предусматривающих подтверждение страны происхождения товаров, указанных в приложениях N 1 - 3 к настоящему постановлению, путем предоставления информации из евразийского реестра промышленных товаров, документом, подтверждающим происхождение таких товаров из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением Российской Федерации, является сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров.



# Позиции № 362-399 Приложения № 2

---

## **Россия:**

- ✓ Номер РРПП и справка о наличии СПИК или номер РРПП с указанием на совокупное количество баллов не менее указанного в ПП РФ № 719, если это предусмотрено ПП РФ № 719 (кроме случаев пп. н) п. 10 ПП РФ № 1875);
- ✓ Наименование страны происхождения (в случае если отсутствие в РРПП такого товара с характеристиками, соответствующими потребности заказчика, задекларировано заказчиком в соответствии с подпунктом "а" пункта 7 ПП РФ № 1875);
- ✓ Сертификат СТ-1 (в указанных в пп. в) п. 10 ПП РФ № 1875 случаях).

## **ЕАЭС (кроме России):**

- ✓ Номер ЕРПТ с указанием на совокупное количество баллов, не менее указанного в праве ЕАЭС (если предусмотрено);
- ✓ Сертификат СТ-1 (в случае закупки товаров, указанных в Приложении № 1-2, в отношении которых правом ЕАЭС не установлены на дату публикации извещения требования, предусматривающие подтверждение страны происхождения путем предоставления информации из ЕРПТ, а также в случае закупки товаров, указанных в пп. в) п. 10 ПП РФ № 1875).



# Позиции № 400-432 Приложения № 2

## **Россия:**

- ✓ Номер РРПП и справка о наличии СПИК или номер РРПП с указанием на совокупное количество баллов не менее указанного в ПП РФ № 719, если это предусмотрено ПП РФ № 719 (кроме случаев пп. н) п. 10 ПП РФ № 1875);
- ✓ Наименование страны происхождения (в случае если отсутствие в РРПП такого товара с характеристиками, соответствующими потребности заказчика, задекларировано заказчиком в соответствии с подпунктом "а" пункта 7 ПП РФ № 1875);
- ✓ Информация и документы в совокупности: Сертификат СТ-1, Акт ТПП РФ, реквизиты (дата и номер) документа, подтверждающего соответствие производства МИ требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 (для позиций № 400-415, 429-432 Приложения № 2).

## **ЕАЭС (кроме России):**

- ✓ Номер ЕРПТ с указанием на совокупное количество баллов, не менее указанного в праве ЕАЭС (если предусмотрено);
- ✓ Сертификат СТ-1 (в случае закупки товаров, указанных в Приложении № 1-2, в отношении которых правом ЕАЭС не установлены на дату публикации извещения требования, предусматривающие подтверждение страны происхождения путем предоставления информации из ЕРПТ, а также в случае закупки товаров, указанных в пп. в) п. 10 ПП РФ № 1875);
- ✓ Информация и документы в совокупности: Сертификат СТ-1, Акт ТПП РФ, реквизиты (дата и номер) документа, подтверждающего соответствие производства МИ требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 (для позиций № 400-415, 429-432 Приложения № 2).



# Позиция 433 Приложения № 2 (ЛП)

---

- ✓ Номер реестровой записи РРПП и справка, подтверждающая наличие СПИК, или номер реестровой записи РРПП;
- ✓ Номер реестровой записи ЕРПТ;
- ✓ Сертификат СТ-1 (для РФ до 01.01.2026 в силу пп. в) п. 10 ПП РФ № 1875; для ЕАЭС (кроме РФ) – до внесения изменений в право ЕАЭС в силу пп. н) п. 10 ПП РФ № 1875);
- ✓ Наименование страны происхождения «Россия» (в случае декларирования в рамках пп. а) п. 7 ПП РФ № 1875).

Документ СП – для подтверждения полного цикла локализации, в целях преимущества (до 01.01.2026 в части СЗЛС).



# Описание объекта закупки

---

**При описании являющегося объектом закупки товара** (в том числе поставляемого при выполнении закупаемой работы, оказании закупаемой услуги), в отношении которого установлены предусмотренные пунктом 1 части 2 статьи 14 настоящего Федерального закона запрет, ограничение или преимущество, **указываются характеристики товара российского происхождения.**

*Ч. 1.1 ст. 33 Закона № 44-ФЗ.*



# Декларация: запрет не применяется

---

С 01.09.2025 заказчик обязан продекларировать в извещении о закупке (или приглашении принять участие в определении поставщика):

- ✓ при осуществлении закупки товаров, указанных в позициях 1 - 145 приложения N 1 к настоящему постановлению, - факт получения предусмотренного подпунктом "а" пункта 5 настоящего постановления разрешения с указанием:
  - его реквизитов
  - характеристик товара, являющихся идентичными характеристикам, содержащимся в обращении, на основании которого выдано такое разрешение;



# Декларация: ограничение

---

При этом с 19.06.2025 заказчики при закупке товаров, включенных в позиции № 1-433 Приложения № 2 и производство которых на территории РФ отсутствует, в силу пп. а) п. 7 ПП РФ № 1875 обязаны декларировать в извещении о закупке (или приглашении принять участие в определении поставщика):

- ✓ факт отсутствия в РРПП товара с характеристиками, соответствующими потребности заказчика,
- ✓ указание в описании объекта закупки характеристик товара, потребность в котором имеется у заказчика и который отсутствует в РРПП, а также
- ✓ включение в описание объекта закупки копии направленного до начала осуществления закупки в Минпромторг России уведомления об отсутствии закупаемого товара в РРПП, которое должно содержать информацию о заказчике (место нахождения, почтовый адрес, адрес электронной почты, номер контактного телефона) и о товаре, потребность в котором имеется у заказчика и который отсутствует в РРПП (наименование товара, код товара по ОКПД2, код товара по единой ТНВЭД ЕАЭС, предусмотренной правом Евразийского экономического союза, и характеристики такого товара).



# Декларация: преимущество

---

При этом с 19.06.2025 в случае, если закупаемый товар не включен в Приложение № 1 и № 2, заказчик обязан продекларировать в извещении о закупке (или приглашении принять участие в определении поставщика):

- ✓ факт отсутствия на территории РФ производства такого товара с характеристиками, соответствующими потребности заказчика, а также
- ✓ указание в описании объекта закупки характеристик товара, потребность в котором имеется.



# Декларирование для ЛП

**Меропенем** порошок для приготовления раствора для внутривенного введения 500 мг.

Реестр российской промышленной продукции (ПП РФ 719 от 17.07.2015)

Скачать перечень (XLSX)

Скачать только действующие (XLSX)

Искать...

Предприятие			Продукция								Действия	
Наименование	ИНН	ОГРН	Первичный регистрационный номер реестровой записи	Реестровый номер	Дата внесения в реестр	Срок действия	Фактическая дата прекращения действия реестровой записи	Наименование	ОКПД2	ТН ВЭД	Изготовлена п	
🔍	🔍	🔍	🔍	🔍	🔍 📅	≥ 2. 📅	🔍 📅	🔍 Меропене	🔍	🔍	🔍	
Нет данных												

Код по ТНВЭД можно подобрать с использованием ключей перехода ОКПД2 – ТНВЭД на сайте Минэкономразвития РФ:

[https://economy.gov.ru/material/departments/d18/obshcherossiyskie\\_klassifikatory\\_zakreplennye\\_zhaz\\_minekonomrazvitiya\\_rossii/](https://economy.gov.ru/material/departments/d18/obshcherossiyskie_klassifikatory_zakreplennye_zhaz_minekonomrazvitiya_rossii/)



# Антимонопольная практика

---

- ✓ Соблюдение ч. 1.1 ст. 33 Закона № 44-ФЗ;
- ✓ Декларирование по пп. а) п. 7 ПП РФ № 1875

Отсутствие декларирования при закупке заведомо иностранного товара – нарушение (см. решения Коми УФАС России от 11.08.2025 по жалобе № 011/06/105-786/2025 (закупка № № 0307300056625000259), Московского УФАС России от 06.08.2025 по делу № 077/06/105-9745/2025, Ростовского УФАС России от 18.08.2025 по делу № 061/06/105-2507/2025, Магаданского УФАС России от 12.08.2025 по делу № 049/06/33-247/2025, Ивановского УФАС России от 19.08.2025 № 037/06/33-374/2025 (07-15/2025-136), Липецкого УФАС России от 06.08.2025 № 048/06/106-649/2025).

При наличии декларации нарушений нет (см. решения Марийского УФАС России от 15.08.2025 по делу № 012/06/105-535/2025, УФАС по Алтайскому краю от 18.08.2025 по делу № 022/06/105-1037/2025).



# Типичные ошибки заказчиков

---

- ✓ Не включили декларацию при закупке товара, отсутствующего в РРПП (см. решения Астраханского УФАС России от 12.08.2025 № 030/06/42-826/2025 по закупке № 0325300033425000080, Ростовского УФАС России от 11.08.2025 № 061/06/105-2457/2025, Краснодарского УФАС России от 11.08.2025 по делу № 023/06/33-3414/2025);
- ✓ Не включили копию уведомления в адрес Минпромторга РФ (см. решения Тверского УФАС России от 11.08.2025 по делу № 069/06/105-760/2025, Минфина Челябинской области от 12.08.2025 № 18/5-15-17-03);
- ✓ Дата уведомления позднее даты публикации извещения о закупке (см. решение Пермского УФАС России от 06.08.2025 по делу № 059/06/105-817/2025)



# Обоснование требований

---

Заказчик представил комиссии УФАС России подтверждение соблюдения требований пп. а) п. 7 ПП РФ № 1875: доказательства отсутствия в РРПП реактивов, отвечающих требованиям заказчика и копию уведомления Минпромторга РФ.

Требования о наличии штрих-кода, считываемого анализатором Beckman Coulter, без перепрограммирования обосновал следующим образом:

- ✓ У заказчика отсутствуют мощности для создания штрих-кодов;
- ✓ Использование иных реагентов возможно только в случае программной адаптации анализатора, число которых ограничено 18 операциями (письмо производителя в подтверждение данного факта);
- ✓ Отсутствуют соответствующие ГОСТ Р 55991.1-2014 валидированные методики адаптации реагентов сторонних производителей, которые мог бы использовать заказчик.

Требования заказчика правомерны.

*См. решение Вологодского УФАС России от 15.07.2025 № 035/06/33-602/2025*



# Последствия декларирования

---

## Наименование страны происхождения товара:

- ✓ для подтверждения происхождения товаров из Российской Федерации, указанных в позициях 1 - 433 приложения N 2 к настоящему постановлению (если отсутствие в реестре российской промышленной продукции такого товара с характеристиками, соответствующими потребности заказчика, задекларировано заказчиком в соответствии с абзацем третьим подпункта "а" пункта 7 настоящего постановления или при осуществлении в соответствии с Федеральным законом 223-ФЗ закупки задекларировано в документации о закупке), за исключением случая, если в заявке на участие в закупке содержится предложение о поставке товара, который по состоянию на момент подачи заявки на участие в закупке включен в реестр российской промышленной продукции.



# Последствия декларирования

---

- ✓ ц) если при осуществлении в соответствии с Законом № 44-ФЗ закупки товаров, указанных в позициях 1 - 433 приложения N 2, заказчиком в соответствии с **абзацем третьим** подпункта "а" пункта 7 настоящего постановления задекларировано отсутствие в РРПП такого товара с характеристиками, соответствующими потребности заказчика, а на участие в закупке подана заявка на участие в закупке, признанная по результатам ее рассмотрения соответствующей установленным в соответствии с Законом № 44-ФЗ требованиям и содержащая предложение о поставке такого товара, включенного в РРПП или ЕРПТ, и предусмотренный подпунктом "а" или "б" пункта 3 настоящего постановления номер реестровой записи, то заявка на участие в закупке, содержащая предусмотренное абзацем третьим подпункта "з" пункта 3 настоящего постановления *указание наименования страны происхождения товара, приравнивается к заявке на участие в закупке, в которой содержится предложение о поставке товара, происходящего из иностранного государства.*



# Последствия декларирования

---

## Случай № 1:

Участник № 1 – Россия (нет реестровой записи);  
Участник № 2 – Россия (СТ-1);  
Участник № 3 – Индия.

## Случай № 2:

Участник № 1 – Россия (номер РРПП);  
Участник № 2 – Россия, СТ-1;  
Участник № 3 – Индия.

СТ-1 подтверждает страну происхождения как и раньше! Отклонение заявки за отсутствие номера РРПП/ЕРПТ при наличии надлежаще оформленного СТ-1 недопустимо

*См. решения Ивановского УФАС России от 13.08.2025 № 037/06/49-358/2025 (07-15/2025-127), Астраханского УФАС России от 07.08.2025 № 030/06/42-811/2025), Саратовского УФАС России от 14.08.2025 № 064/06/105-891/2025 и др.*



# Формирование лотов

## **Недопустимо объединять в рамках одного лота с иными товарами (кроме закупок у ЕП):**

- ✓ Пробирки вакуумные для взятия образцов крови ИВД, соответствующие кодам НКМИ 293370, 293400, 293420, 293480, 293500, 293540, 293570, 293630, 293640, 293660, 293700, 293760, 293780, 334330;
- ✓ Аппараты искусственной вентиляции легких, соответствующие кодам 232870, 232890 НКМИ;
- ✓ Мебель медицинская в части:
  - кровати больничной механической, соответствующей коду 120210;
  - кровати больничной стандартной с электроприводом, соответствующей коду 136210;
  - стеллажа для палаты пациента, соответствующего коду 156900;
  - шкафа вытяжного, соответствующего коду 181470;
  - ширмы прикроватной, соответствующей коду 184200;
  - стеллажа общего назначения, соответствующего коду 260470;
  - шкафа для сушки и хранения эндоскопов, соответствующего коду 271740;
- ✓ Медицинские маски;
- ✓ Мебель медицинская, включая хирургическую, стоматологическую или ветеринарную, и ее части, за исключением приведенной в позиции 140 Приложения № 1;
- ✓ Коляски инвалидные, кроме частей и принадлежностей;
- ✓ Дефибрилляторы;
- ✓ Позиции 362-432 Приложения № 2.



# Формирование лотов

---

Согласно извещению о проведении закупки заказчику требуются следующие товары:

1. Пробирка с натрия цитратом, код ОКПД2 32.50.50.190;
  2. Пробирка вакуумная для взятия образцов крови ИВД, с натрия цитратом, код КТРУ 32.50.50.000-00000968;
  3. Пробирка для сбора образцов крови не вакуумная ИВД, с КЗЕДТА, код КТРУ 32.50.50.000-00000361.
- Поступила жалоба на неправомерное, по мнению заявителя, формирование лота.  
Антимонопольный орган признал жалобу необоснованной, указав на соответствие требованиям пп. г) п. 4 ПП РФ № 1875.

*См. решение Иркутского УФАС России от 13.08.2025 по закупке № 0334300010025000171*

**Аналогично:** решение УФАС России по Алтайскому краю от 19.08.2025 по делу № 022/06/105-1041/2025



# Формирование лотов

---

В соответствии с постановлением Правительства РФ от 23.12.2024 № 1875 недопустимо объединять в рамках одной закупки ЛП:

- ✓ Лекарственные препараты, включенные в Перечень ЖНВЛП (кроме перечня СЗЛС), и не включенные в него;
- ✓ Лекарственные препараты, включенные в Перечень стратегически значимых лекарственных средств (СЗЛС), утв. распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 июля 2010 г. N 1141-р, и не включенные в него.



# Формирование лотов

---

## **Включение Перечня СЗЛС в терминологию Закона № 61-ФЗ:**

Стратегически значимые лекарственные средства - лекарственные средства для медицинского применения, которые обеспечивают приоритетные потребности здравоохранения в целях профилактики и лечения заболеваний, в том числе преобладающих в структуре заболеваемости в Российской Федерации, и производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации.

Перечень стратегически значимых лекарственных средств, а также порядок и критерии его формирования утверждаются Правительством Российской Федерации;

*См. Закон от 23.07.2025 N 268-ФЗ «О внесении изменения в статью 4 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств»*



# Формирование лотов

---

В поз. 433 приложения № 2 включены «препараты лекарственные» со следующими кодами ОКПД2:

- 21.10.51 «Провитамины, витамины и их производные»;
- 21.20.1 «Препараты лекарственные»;
- 21.20.21 «Сыворотки и вакцины»;
- 21.20.23 «Реагенты диагностические и прочие фармацевтические препараты».

При этом в поз. 433 НЕ поименованы коды ОКПД2:

- 21.10.52 «Гормоны, их производные; прочие стероиды, используемые преимущественно как гормоны»;
- 21.10.53 «Гликозиды, алкалоиды растительного происхождения, их соли, простые и сложные эфиры и прочие производные»;
- 21.10.54 «Антибиотики»;
- 21.10.60 «Железы и прочие органы; их экстракты и прочие вещества человеческого или животного происхождения, не включенные в другие группировки»;
- 21.20.22 «Средства химические контрацептивные на основе гормонов или сперматоцидов».



# Условия предоставления преимущества

б) если объект закупки (предмет закупки) включает хотя бы один товар, не указанный в приложении N 1 и приложении N 2, в отношении заявки, содержащей предложение о поставке товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг) только российского происхождения, применяется предусмотренное пунктом 1 настоящего постановления преимущество...

в) если иное не установлено в соответствии с Законом № 44-ФЗ, 223-ФЗ и принятыми в соответствии с ними НПА, в том числе настоящим постановлением, **допускается включать в один объект закупки (предмет закупки) товары, работы, услуги как указанные в приложении N 1 и приложении N 2, так и не указанные в таких приложениях**, при этом:

к включенным в объект закупки товарам, работам, услугам, указанным в приложении N 1, применяются положения настоящего постановления, касающиеся запрета, указанного в пункте 1 настоящего постановления;

**к включенным в объект закупки товарам, работам, услугам, указанным в приложении N 2, применяются положения настоящего постановления, касающиеся ограничения, указанного в пункте 1 настоящего постановления;**

к включенным в объект закупки товарам, не указанным в приложении N 1 и приложении N 2, применяются положения настоящего постановления, касающиеся преимущества, указанного в пункте 1 настоящего постановления; **преимущество, указанное в пункте 1, предоставляется при условии, указанном в абзаце втором или третьем подпункта "б" настоящего пункта**, заявке на участие в закупке, которая содержит предложение о поставке товара (в том числе поставляемого при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг) только российского происхождения, как в отношении включенных в объект закупки (предмет закупки) товаров, не указанных в приложении N 1 и приложении N 2, так и включенных в объект закупки (предмет закупки) товаров, указанных в таких приложениях.





**МИНИСТЕРСТВО  
ПРОМЫШЛЕННОСТИ  
И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНПРОМТОРГ РОССИИ)**

Пресненская наб., д. 10, стр. 2, Москва, 125039

Тел. (495) 539-21-66

Факс (495) 547-87-83

<http://www.minpromorg.gov.ru>

09.07.2025 № ПГ-19-6441

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Федорову А.А.

a.fedorov@internet.ru

О рассмотрении обращения

Уважаемый Алексей Александрович!

В соответствии с Федеральным законом от 2 мая 2006 г. № 59-ФЗ «О порядке рассмотрения обращений граждан Российской Федерации» Департамент развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России (далее – Департамент) в пределах компетенции рассмотрел Ваше обращение от 18 июня 2025 г. № 151965, поступившее в виртуальную приемную Минпромторга России (далее – Обращение), по вопросу применения преимущества при закупке лекарственных препаратов, не включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 12 октября 2019 г. № 2406-р (далее – перечень ЖНВЛП), и сообщает следующее.

Перечень товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными гражданами, иностранными юридическими лицами, в отношении которых устанавливается ограничение закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок отдельными видами юридических лиц, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 23 декабря 2024 г. № 1875 «О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров,

заявка на участие в закупке, которая не отклонена и содержит предложение о поставке хотя бы одного товара, происходящего из иностранного государства.

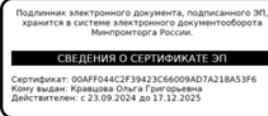
На основании изложенного, поскольку преимущество применяется в случае, если объект закупки (предмет закупки) включает хотя бы один товар, не указанный в приложении № 1 к Постановлению № 1875 и приложении № 2 к Постановлению № 1875, а приложение № 2 к Постановлению № 1875 содержит позицию «Препараты лекарственные», то предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество не распространяется на лекарственные препараты, не включенные в перечень ЖНВЛП, классифицируемые кодами по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008) 21.10.51, 21.20.1, 21.20.21, 21.20.23.

Одновременно обращаем внимание, что в соответствии с пунктом 2 Правил подготовки нормативных правовых актов федеральных органов исполнительной власти и их государственной регистрации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 13 августа 1997 г. № 1009, письма федеральных органов исполнительной власти не являются нормативными правовыми актами. Письма Минпромторга России и его структурных подразделений, в которых разъясняются вопросы применения нормативных правовых актов, не содержат правовых норм, не направлены на установление, изменение или отмену правовых норм, а содержащиеся в них разъяснения не могут рассматриваться в качестве общеобязательных государственных предписаний постоянного или временного характера.

С уважением,

Заместитель директора  
Департамента развития фармацевтической  
и медицинской промышленности

О.Г. Кравцова





МИНИСТЕРСТВО ФИНАНСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНФИН РОССИИ)

ул. Ильинка, д. 9, Москва, 109097  
телефон: +7 (495) 913-55-55, телефакс: +7 (495) 625-08-89  
minfin.gov.ru

25.07.2025 № 24-06-06/72389

На № \_\_\_\_\_ Министерство экономического развития  
Сахалинской области

О рассмотрении обращения

ФАС России  
(для сведения)

Департамент бюджетной политики в сфере контрактной системы Минфина России (далее - Департамент), рассмотрев обращения Министерства экономического развития Сахалинской области от 27.06.2025 № ИСХ-3.05-943/25, а также от 27.06.2025 № ИСХ-3.05-944/25, направленное письмом ФАС России от 02.07.2025 № 28/61693/25, по вопросу применения положений постановления Правительства Российской Федерации от 23.12.2024 № 1875 "О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" (далее - Постановление № 1875), с учетом положений пунктов 11<sup>5</sup> и 12<sup>5</sup> Регламента Министерства финансов Российской Федерации, утвержденного приказом Минфина России от 14.09.2018 № 194н, сообщает следующее.

1. Особенности описания объекта закупки, являющегося товаром (в том числе поставляемым при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), **производство которого на территории Российской Федерации отсутствует**, установлены подпунктом "а" пункта 7 Постановления № 1875.

Согласно абзацу третьему подпункта "а" пункта 7 Постановления № 1875 при осуществлении закупки товаров, указанных в позициях 1 - 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875, заказчик:

Учитывая изложенное, при осуществлении закупок лекарственных препаратов, не включенных в Перечень, ограничение, предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875, не применяется, в связи с чем при закупке таких лекарственных препаратов применяется предусмотренное пунктом 1 Постановления № 1875 преимущество.

5. Согласно абзацу пятому подпункта "б" пункта 31 дополнительных требований к операторам электронных площадок, операторам специализированных электронных площадок и функционированию электронных площадок, специализированных электронных площадок, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 08.06.2018 № 656 (далее - дополнительные требования), при формировании предложения в отношении объекта закупки, предусмотренного пунктом 2 части 1 статьи 43 Закона № 44-ФЗ, формируются с использованием электронной площадки (путем заполнения экранных форм веб-интерфейса электронной площадки - в "структурированном виде") номер реестровой записи (при наличии такого номера) из реестра российской промышленной продукции в отношении товара (в том числе поставляемого при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), указанного в позициях 1 - 145 приложения № 1 к Постановлению № 1875, позициях 1 - 433 приложения № 2 к Постановлению № 1875, если при осуществлении закупки применяются запрет и (или) ограничение, предусмотренные пунктом 1 к Постановлению № 1875, и в соответствии с абзацем четвертым подпункта 31 дополнительных требований страной происхождения товара указана Российская Федерация.

В случае если в отношении такого товара постановлением Правительства Российской Федерации от 17.07.2015 № 719 "О подтверждении производства российской промышленной продукции" за выполнение (освоение) на территории Российской Федерации соответствующих операций (условий) установлены требования о совокупном количестве баллов, указывается совокупное количество баллов за выполнение (освоение) на территории Российской Федерации соответствующих операций (условий).



ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ  
СЛУЖБА  
(ФАС России)  
ЗАМЕСТИТЕЛЬ  
РУКОВОДИТЕЛЯ

ГКУ «Центр закупок и бухгалтерского  
учета Курганской области»

ugz@kurganobl.ru

Садовая-Кудринская, 11  
Москва, Д-242, ГСП-3, 125993  
тел. 8 (499) 755-23-23, факс 8 (499) 755-23-24  
delo@fas.gov.ru http://www.fas.gov.ru

11.08.2025 № ДФ/75357/25

На № 16.07.2025 от 01-257/25

О рассмотрении обращения

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 30.06.2004 № 331 «Об утверждении Положения о Федеральной антимонопольной службе» ФАС России не осуществляет полномочия по официальному разъяснению и толкованию норм законодательства Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок.

Вместе с тем ФАС России сообщает, что по вопросам, касающимся применения национального режима при осуществлении закупок лекарственных препаратов, не включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения, поддерживает позицию Минфина России, изложенную в письме от 25.07.2025 № 24-06-06/72099.

Д.В. Фесюк



# Применение защитной меры

Реестровый номер	Дата внесения в реестр	Срок действия	Фактическая дата прекращения действия реестровой записи	Наименование	ОКПД2	ТН ВЭД	Изготовлена по	Основание				Заключение		
								Наименование	Дата	Номер	Срок действия	Департамент	Номер заключения	Документ
<input type="text"/>	<input type="text"/> <input type="text"/>	<input type="text"/> <input type="text"/>	<input type="text"/> <input type="text"/>	<input type="text"/> <input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
<a href="#">10545354</a>	13.05.2024	12.05.2027		Револейд® (МНН - Элтромбопаг), 25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой	21.20.10.132	3004 90 000 2	РУ ЛП- №(001879)-(РГ- RU) - 020323, ГОСТ Р 52249-2009	СПИК	04.10.2021	51	31.12.2031	Департамент развития фармацевтической и медицинской промышленности	48475/19	<a href="#">Скачать</a>
<a href="#">10545355</a>	13.05.2024	12.05.2027		Револейд® (МНН - Элтромбопаг), 50мг таблетки, покрытые пленочной оболочкой	21.20.10.132	3004 90 000 2	РУ ЛП- №(001879)-(РГ- RU) - 020323, ГОСТ Р 52249-2009	СПИК	04.10.2021	51	31.12.2031	Департамент развития фармацевтической и медицинской промышленности	48475/19	<a href="#">Скачать</a>



# Справка СПИК

---

1(1). Подтверждением наличия специального инвестиционного контракта является представление справки (в свободной форме), заверенной руководителем организации (индивидуальным предпринимателем), являющейся стороной специального инвестиционного контракта, с указанием следующих сведений:

а) реквизиты специального инвестиционного контракта;

б) реквизиты заключения о выполнении (полном, частичном) или невыполнении инвестором обязательств, принятых в соответствии с подпунктом "а" пункта 1 настоящего постановления в рамках специального инвестиционного контракта, и достижении (полном, частичном) или недостижении предусмотренных специальным инвестиционным контрактом соответствующих показателей за отчетный период, выдаваемого Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в установленном порядке *(не требуется, если на дату вступления в силу специального инвестиционного контракта при производстве промышленной продукции в рамках специального инвестиционного контракта выполняется хотя бы одно из указанных в специальном инвестиционном контракте требований, предусмотренных приложением к настоящему постановлению, а в случае отсутствия такой продукции в указанном приложении - согласно приложению 1 к Правилам определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств, являющимся неотъемлемой частью Соглашения)*.



См. решение Пермского УФАС России от 12.08.2025 по делу № 059/06/105-837/2025

# Реестровая запись

---

Аукцион на поставку масок лицевых.

В составе заявки предложен товар «Маска лицевая для защиты дыхательных путей, одноразового использования», при этом указан реестровый номер из РРПП на Бахилы медицинские одноразовые, кроме того, приложена Выписка из РРПП на «Маски медицинские одноразовые трехслойные».

Ввиду противоречия в части предлагаемого к поставке товара, заявка была отклонена. Поступила жалоба. Антимонопольный орган признал отклонение незаконным. Заказчик обратился в суд.

Суд поддержал антимонопольный орган.

*См. решение АС г. Москвы от 25.08.2025 по делу № А40-124540/2025*

Участник закупки приложил в составе заявки 2 номера РРПП: в одном было достаточно баллов, в другом – нет.

Комиссия заказчика заявку отклонила (установлен запрет). Поступила жалоба. УФАС признал отклонение незаконным (1 товар соответствовал).

Заказчик обратился в суд. Суд признал отклонение правомерным, решение УФАС незаконным.

*См. решение АС г. Твери от 05.06.2025 по делу № А66-18832/2024*





**МИНИСТЕРСТВО ФИНАНСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНФИН РОССИИ)**

ул. Ильинка, д. 9, Москва, 109097  
телефон: +7 (495) 913-55-55, телефакс: +7 (495) 625-08-89  
minfin.gov.ru

22.05.2025 № 24-06-09/50188

На № \_\_\_\_\_

О рассмотрении обращения

Уважаемая !

Департамент бюджетной политики в сфере контрактной системы Минфина России (далее - Департамент), рассмотрев Ваше электронное обращение от 22.04.2025 № 2025-7100 по вопросу возможности указания в заявке на участие в закупке нескольких реестровых номеров в отношении одного товара, при закупке которого применяются "защитные" меры, сообщает следующее.

Положениями пунктов 11<sup>8</sup> и 12<sup>5</sup> Регламента Министерства финансов Российской Федерации, утвержденного приказом Минфина России от 14.09.2018 № 194н, предусмотрено, что Минфином России не осуществляется разъяснение законодательства Российской Федерации, практики его применения, толкование норм, терминов и понятий по обращениям, а также не рассматриваются по существу обращения по оценке конкретных хозяйственных ситуаций.

Вместе с тем в рамках установленной компетенции Департамент полагает возможным отметить следующее.

В соответствии с пунктом 5 части 1 статьи 43 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Закон № 44-ФЗ) *заявка на участие в закупке, если иное не предусмотрено Законом № 44-ФЗ, должна содержать информацию и документы, определенные в соответствии с пунктом 2 части 2 статьи 14 Закона № 44-ФЗ*

Учитывая отсутствие возможности подачи в составе заявки на участие в закупке альтернативных предложений, указываемый участником закупки в такой заявке номер реестровой записи из реестра российской промышленной продукции (как и иная информация о товаре, указываемая в заявке на участие в закупке) не может носить вариативного характера.

С уважением,  
Заместитель директора Департамента

Н.В. Конкина



# Реестровая запись на комплект

---

В соответствии с позицией Минпромторга России изложенной в письме от 03.07.2023 (исх. № 68973/12), реестровая запись подтверждающая производство на территории Российской Федерации именно комплектов медицинской одежды не может быть использована для подтверждения страны происхождения его составляющих.

*Решение ЯНАО УФАС России от 03.08.2023 по закупке № 0190200000323008568*

**Аналогичная позиция в письме ФАС России от 18.11.2021 № ПИ/97936/21**

**Письмо Минпромторга РФ от 19.01.2024 N 4272/19:** реестровая запись распространяется на конкретное изделие, а не на отдельные его комплектующие или отдельные составляющие.

Суды также поддерживают позицию Минпромторга РФ и ФАС России:

*См. постановления АС Северо-Кавказского округа от 02.11.2024 по делу № А32-53956/2023, Девятого ААС от 18.01.2024 по делу № А40-61964/2023, Семнадцатого ААС от 26.04.2023 по делу № А71-16872/2022.*

Подход не изменился: см. решения Санкт-Петербургского УФАС России от 04.08.2025 по делу №078/06/105-1753/2025, от 08.08.2025 по делу №078/06/105-1868/2025, Московского УФАС России от 29.04.2025 по делу № 077/06/106-5401/2025.



# Реестровая запись из другого реестра

---

Комиссия заказчика отклонила заявку, содержащую указание на страну происхождения – Россия и номер реестровой записи как иностранную. Участник обратился с жалобой.

Антимонопольный орган установил, что в заявке указана страна «Россия», а номер реестровой записи представлен из ЕРПТ, что противоречит пп. а) п. 3 ПП РФ № 1875. Отклонение правомерно.

*См. решение Тюменского УФАС России от 08.08.2025 по делу № 072/06/44/114/2025*



# Характеристики не в счет?

---

При этом важно подчеркнуть, что информация из каталога ГИСП может содержать отличную информацию от той, которая была внесена в реестр, и носить ознакомительный характер. Также не вся промышленная продукция (товар), фигурирующая в вышеуказанном каталоге, может быть включена в реестр.

Учитывая изложенное, заказчику не следует отклонять реестровую запись участника закупки из реестра, представившего ее на промышленную продукцию (товар), в случае, если она соответствует положениям "национального режима" в рамках Закона № 44-ФЗ, но при этом в каталоге ГИСП на указанную продукцию не содержится исчерпывающей информации, требуемой для удовлетворения положениям извещения.

*См. письмо Минпромторга РФ от 04.10.2023 N 106238/12*



# Совокупное количество баллов

В соответствии с пунктами 6 и 7 Постановления № 616 подтверждением производства продукции на территории РФ является наличие сведений о такой продукции в РППП, включаемой в данный реестр на основании заключения о подтверждении производства промышленной продукции, выдаваемого Минпромторгом России в соответствии с Постановлением № 719 (далее – Заключение) и содержащего для продукции, в отношении которой установлены требования о совокупном количестве баллов за выполнение (освоение) на территории РФ соответствующих операций (условий), информацию о совокупном количестве баллов за выполнение (освоение) на территории РФ соответствующих операций (условий).

Таким образом, **заключения** на такую промышленную продукцию, **в которых отсутствует информация о совокупном количестве баллов** за выполнение (освоение) на территории РФ соответствующих операций (условий), **не могут быть использованы для подтверждения производства** промышленной продукции **на территории РФ** в целях применения Постановления № 616.

Учитывая изложенное, **заявка участника закупки**, предоставившего сведения о производстве предлагаемого к поставке товара, заключение которого не содержит информацию о совокупном количестве баллов, **подлежит отклонению**.

См. Письмо Минпромторга РФ от 22.02.2024 № КА-17291/07, письмо ФАС России от 17.07.2024 № ПИ/63206/24



# Совокупное количество баллов

---

К ОКПД2 22.19.60.111 «Перчатки хирургические резиновые» не применяется требование по баллам для кода ОКПД2 22.19 «Изделия из резины прочие» - не менее 120 баллов (раздел XXI. «Химическая и нефтегазохимическая продукция»).

*См. решение АС города Москвы от 18.11.2024 по делу № А40-182200/2024.*

*Также решения Тульского УФАС России от 20.08.2025 по делу № 071/06/106-817/2025, УФАС России по Алтайскому краю от 05.08.2025 по делу № 022/06/105-955/2025, Красноярского УФАС России от 31.03.2025 по делу № 024/06/106-711/2025, Карельского УФАС России от 25.03.2025 по делу № 010/06/106-175/2025*



**Документ,  
содержащий сведения о стадиях технологического процесса  
производства лекарственного средства, осуществляемых  
на территории Евразийского экономического союза**

Номер документа	СП-0001930/12/2022
Дата выдачи	20.12.2022
Держатель или владелец регистрационного удостоверения (если применимо)	Общество с ограниченной ответственностью «ФАРМАКЛАБ» (ООО «ФАРМАКЛАБ»), Российская Федерация
Производитель лекарственного средства	Общество с ограниченной ответственностью Фирма «ФЕРМЕНТ» (ООО Фирма «ФЕРМЕНТ»), Российская Федерация
1. Наименование и лекарственная форма:	Норэпинефрин, концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения, 2 мг/мл
1.1. Фармацевтическая(ие) субстанция(ии) и ее (их) количество в одной дозе, метод получения фармацевтической субстанции (химический синтез; выделение фармацевтической субстанции из источников биологического, животного, растительного, минерального происхождения; биотехнологический синтез).	Норэпинефрина гидротартрата моногидрат – 2.1 мг [в пересчете на норэпинефрина гидротартрат – 2.0 мг], химический синтез
Если локализовано производство со стадии фармацевтической субстанции - продолжить с раздела 2.А, если со стадии готового лекарственного средства - пропустить 2.А. и продолжить с раздела 2.Б.	
2. Локализованные стадии производства	
2.А. Производство фармацевтической субстанции (далее указываются стадии технологического процесса)	Место производства (страна, название производственной площадки указываются для каждой стадии технологического процесса)
2.А.1. Стадии производства до получения молекулы: - синтез.	ЗАО «ОХФК», Российская Федерация, Калужская обл., г. Обнинск, шоссе Киевское, зд.3а, стр. 2

СП-0001930/12/2022

2.А.2. Стадии обработки (без изменения молекулы): - очистка.	ЗАО «ОХФК», Российская Федерация, Калужская обл., г. Обнинск, шоссе Киевское, зд.3а, стр. 2
2.А.3. Завершающие стадии производства: - сушка.	ЗАО «ОХФК», Российская Федерация, Калужская обл., г. Обнинск, шоссе Киевское, зд.3а, стр. 2
2.А.4. Фасовка фармацевтической субстанции: - фасовка в первичную упаковку.	ЗАО «ОХФК», Российская Федерация, Калужская обл., г. Обнинск, шоссе Киевское, зд.3а, стр. 2
2.А.5. Упаковка: - упаковка и маркировка.	ЗАО «ОХФК», Российская Федерация, Калужская обл., г. Обнинск, шоссе Киевское, зд.3а, стр. 2
Номер регистрационного удостоверения и дата выдачи или сведения о включении в государственный реестр лекарственных средств для медицинского применения	ФС-002228 от 16.11.2021
2.Б. Производство готовой формы (далее указываются стадии технологического процесса)	Место производства (страна, название производственной площадки указываются для каждой стадии технологического процесса)
2.Б.1. Получение полупродукта (введение в процесс основного и вспомогательного сырья): - приготовление раствора; - фильтрация.	ООО Фирма «ФЕРМЕНТ», Российская Федерация, Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд. 11, стр. 1
2.Б.2. Получение готового нерасфасованного продукта.	-----
2.Б.3. Получение продукта в первичной упаковке: - розлив; - стерилизация.	ООО Фирма «ФЕРМЕНТ», Российская Федерация, Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд. 11, стр. 1
2.Б.4. Вторичная упаковка: - упаковка и маркировка.	ООО Фирма «ФЕРМЕНТ», Российская Федерация, Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд. 11, стр. 1
Номер регистрационного удостоверения и дата выдачи	ЛП-007101 от 16.06.2021

Первый заместитель Министра

М.П.



В.С. Осьмаков

**Документ,  
содержащий сведения о стадиях технологического процесса  
производства лекарственного средства, осуществляемых  
на территории Евразийского экономического союза**

Номер документа	СП-0002990/09/2024
Дата выдачи	24.09.2024
Держатель или владелец регистрационного удостоверения (если применимо)	Акционерное общество «БИОКАД» (АО «БИОКАД»), Российская Федерация
Производитель лекарственного средства	Акционерное общество «БИОКАД» (АО «БИОКАД»), Российская Федерация  Общество с ограниченной ответственностью «ПК-137» (ООО «ПК-137»), Российская Федерация
1. Наименование и лекарственная форма:	ГЕРТИКАДФ, лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 150 мг, 440 мг
1.1. Фармацевтическая(ие) субстанция(ии) и ее (их) количество в одной дозе, метод получения фармацевтической субстанции (химический синтез; выделение фармацевтической субстанции из источников биологического, животного, растительного, минерального происхождения; биотехнологический синтез).	Трастузумаб – 150.0 мг, 440.0 мг биотехнологический синтез
Если локализовано производство со стадии фармацевтической субстанции - продолжить с раздела 2.А, если со стадии готового лекарственного средства - пропустить 2.А и продолжить с раздела 2.Б.	
2. Локализованные стадии производства	
2.А. Производство фармацевтической субстанции (далее указываются стадии технологического процесса)	Место производства (страна, название производственной площадки указываются для каждой стадии технологического процесса)
2.А.1. Стадии производства до получения молекулы: - культивирование.	АО «БИОКАД», Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1

2.А.2. Стадии обработки (без изменения молекулы): - очистка.	АО «БИОКАД», Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1
2.А.3. Завершающие стадии производства: - концентрирование и диафильтрация.	АО «БИОКАД», Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1
2.А.4. Фасовка фармацевтической субстанции: - фасовка в первичную упаковку, маркировка.	АО «БИОКАД», Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1
2.А.5. Упаковка.	
Номер регистрационного удостоверения и дата выдачи или сведения о включении в государственный реестр лекарственных средств для медицинского применения	ЛП-№(005524)-(РГ-РУ) от 21.05.2024 (переоформлено 07.08.2024)
2.Б. Производство готовой формы (далее указываются стадии технологического процесса)	Место производства (страна, название производственной площадки указываются для каждой стадии технологического процесса)
2.Б.1. Получение полупродукта (введение в процесс основного и вспомогательного сырья) <sup>1</sup> : - приготовление раствора; - фильтрация/стерилизующая фильтрация.	ООО «ПК-137», Российская Федерация, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Силино, г. Зеленоград, проезд 5557-й, д. 2  АО «БИОКАД», Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1
2.Б.2. Получение готового нерасфасованного продукта.	ООО «ПК-137», Российская Федерация, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Силино, г. Зеленоград, проезд 5557-й, д. 2  АО «БИОКАД», Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1
2.Б.3. Получение продукта в первичной упаковке: - асептический розлив в первичную упаковку; - лиофилизация.	ООО «ПК-137», Российская Федерация, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Силино, г. Зеленоград, проезд 5557-й, д. 2  АО «БИОКАД», Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1



Е.Г. Призжева

# Неверный анализ документа СП

---

Отсутствие заполнения всех граф документа НЕ свидетельствует о локализации части стадий производства в зарубежных странах.

Графа 2А.1 заполняется в случае получения субстанции методом синтеза (см. письмо Минпромторга РФ от 21.02.2022 N ОВ-13429/19)

Неверный анализ в правоприменительной практике: см. решение Ставропольского УФАС России от 14.08.2025 по делу № 026/06/106-1807/2025.

Непредоставление преимущества по документу СП: см. решения Коми УФАС России от 07.08.2025 по жалобе № 011/06/105-776/2025, Мурманского УФАС России от 12.08.2025 по делу № 051/06/105-502/2025 и т.д.



# Документ СП

Норма ПП РФ № 1875	Функция документа СП (применяемый механизм)	Лекарственные препараты, подпадающие под действие	Дата, с которой подлежит применению норма
пп. ф) п. 4 ПП РФ № 1875	Ограничение	Включенные одновременно в перечни ЖНВЛП и СЗЛС (кроме пп. ж) п. 10 ПП РФ № 1875)	В отношении закупок, объявленных с 01.01.2026, контрактов с ЕП, заключенных после указанной даты.
пп. ж) п. 10 ПП РФ № 1875	Ограничение	Лекарственные препараты, включенные в перечень ЖНВЛП, а также включенные в перечень СЗЛС <b>после 01.01.2025</b>	В отношении закупок, объявленных с 1 сентября 2-го года после года включения лекарственного препарата в перечень СЗЛС; контрактов с ЕП, заключенных после указанной даты.
пп. у) п. 4 ПП РФ № 1875	Преимущество	Включенные одновременно в перечни ЖНВЛП и СЗЛС	В отношении закупок, объявленных до 01.01.2026; контрактов с ЕП, заключенных до указанной даты.
пп. в) п. 3, пп р) п. 4 ПП РФ № 1875	Преимущество	Включенные в перечень ЖНВЛП, но не включенные в перечень СЗЛС	С 01.01.2025 (даты вступления в силу ПП РФ № 1875).



# Документ СП с 01.01.2026

Постановление Правительства Российской Федерации от 10.09.2025 № 1392

- ✓ Введение балльной системы в отношении ЛП;
- ✓ Сведения о документе СП включаются в реестровую запись

## "VIII. Фармацевтическая продукция

из 21.10.51  
из 21.20.1  
из 21.20.21  
из 21.20.23

Препараты лекарственные,  
сыворотки и вакцины

регистрация лекарственного препарата для медицинского применения в установленном порядке в соответствии с законодательством Российской Федерации и (или) Евразийского экономического союза;

осуществление производства готового лекарственного препарата для медицинского применения на территориях государств - членов Евразийского экономического союза (50 баллов);

осуществление производства фармацевтической субстанции на территориях государств - членов Евразийского экономического союза, включающего выполнение всех следующих технологических процессов на территориях государств - членов Евразийского экономического союза в зависимости от способа получения фармацевтической субстанции:

для фармацевтических субстанций, получаемых методами химического синтеза, - производство промежуточных продуктов фармацевтической субстанции и (или) производство неочищенной (необработанной) фармацевтической субстанции (50 баллов);

для фармацевтических субстанций, получаемых методами выделения из природных источников, - выделение фармацевтических субстанций из источников растительного происхождения, или животного происхождения, или минерального происхождения, или из органов (тканей) человека и (или) производство неочищенной фармацевтической субстанции из природных источников (50 баллов);

для фармацевтических субстанций, получаемых с использованием биологических процессов, - создание и поддержание главного и (или) рабочего банков клеток (вирусов), ферментация и выделение (очистка) (50 баллов)



# Изменение контракта

---

В соответствии с положениями ч. 4 ст. 14 Закона № 44-ФЗ:

- ✓ если Правительством РФ **установлен** предусмотренный подпунктом "а" пункта 1 части 2 настоящей статьи **запрет** закупок товара, при исполнении контракта замена такого товара на происходящий из иностранного государства товар, в отношении которого установлен данный запрет, не допускается;
- ✓ если Правительством РФ **установлено** предусмотренное подпунктом "б" пункта 1 части 2 настоящей статьи **ограничение** закупок товара, при исполнении контракта замена товара на происходящий из иностранного государства товар, в отношении которого установлено данное ограничение, если контракт предусматривает поставку товара российского происхождения, не допускается;
- ✓ если Правительством РФ **установлено** предусмотренное подпунктом "в" пункта 1 части 2 настоящей статьи **преимущество** в отношении товара российского происхождения, при исполнении контракта допускается замена товара *(с учетом особенностей, предусмотренных частью 7 статьи 95 настоящего Федерального закона)* исключительно на товар российского происхождения, если контракт предусматривает поставку товара российского происхождения.



# Замена товара

По мнению Минпромторга РФ, реестровые записи должны быть действующими как на этапе подачи участником закупки заявки на участие в закупке или на этапе заключения контракта, в случае осуществления закупки у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя), так и на этапе исполнения контракта.

*См. письмо Минпромторга РФ от 01.11.2023 N 117563/12.*



**МИНИСТЕРСТВО  
ПРОМЫШЛЕННОСТИ  
И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНПРОМТОРГ РОССИИ)**

Пресненская наб., д. 10, стр. 2, Москва, 125039

Тел. (495) 539-21-66

Факс (495) 547-87-83

<http://www.minpromtorg.gov.ru>

15.05.2025 № 53728/12

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О предоставлении информации

Федеральная антимонопольная  
служба

Управление контроля  
размещения государственного заказа

Департамент стратегического развития и корпоративной политики Минпромторга России (далее – Департамент) в пределах компетенции рассмотрел обращение Вергуновой О.В., направленное письмом ФАС России от 15 апреля 2025 г. № ГР/35015/25, по вопросу применения положений постановлений Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 и от 23 декабря 2024 г. № 1875 (далее соответственно – постановление № 719, постановление № 1875) и сообщает следующее.

С целью реализации отдельных положений Федеральных законов от 18 июля 2011 г. № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» и от 5 апреля 2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее при совместном упоминании – Законы № 223-ФЗ и 44-ФЗ) Правительством Российской Федерации принято постановление № 1875.

Так, пунктом 1 постановления № 1875 установлены:

запрет закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными гражданами,

# Подтверждение страны происхождения

---

Согласно п. 1 ст. 456 ГК РФ продавец обязан передать покупателю товар, предусмотренный договором купли-продажи. В соответствии с п. 2 ст. 456 ГК РФ если иное не предусмотрено договором купли-продажи, продавец обязан одновременно с передачей вещи передать покупателю ее принадлежности, а также относящиеся к ней документы (технический паспорт, сертификат качества, инструкцию по эксплуатации и т.п.), предусмотренные законом, иными правовыми актами или договором.

В соответствии с п. 2 ч. 2 ст. 14 Закона № 44-ФЗ Правительство РФ определяет информацию и перечень документов, подтверждающих страну происхождения товара для целей настоящего Федерального закона, в случае принятия мер, предусмотренных пунктом 1 настоящей части. Такой перечень определен п. 3, 10 ПП РФ № 1875.

Следовательно, при поставке товара (если иной момент не определен договором) поставщик обязан передать указанные документы и информацию заказчику, если это предусмотрено договором.



# Подтверждение страны происхождения

---

В силу положений ст. 464 ГК РФ если продавец не передает или отказывается передать покупателю относящиеся к товару принадлежности или документы, которые он должен передать в соответствии с законом, иными правовыми актами или договором купли-продажи (пункт 2 статьи 456), покупатель вправе назначить ему разумный срок для их передачи. В случае, когда принадлежности или документы, относящиеся к товару, не переданы продавцом в указанный срок, покупатель вправе отказаться от товара, если иное не предусмотрено договором.

Согласно п. 2 ст. 523 ГК РФ нарушение договора поставки поставщиком предполагается существенным в случае неоднократного нарушения сроков поставки товаров. Двукратная непередача документов и информации, подтверждающей страну происхождения, позволяет заказчику отказаться от исполнения контракта.

Ранее: См. постановления АС Московского округа от 22.11.2022 по делу N А40-58632/2021, АС Дальневосточного округа от 24.06.2022 по делу N А73-15007/2021



# Условия контракта на поставку ЛП

---

В соответствии с пп. б) п. 7 ПП РФ № 1875 контракт должен содержать условие о том, что при его исполнении не допускается замена:

- ✓ лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза, на лекарственный препарат, не все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза (если при осуществлении закупок товара, указанного в позиции 433 приложения N 2 к настоящему постановлению, контракт предусматривает поставку лекарственного препарата, все стадии производства которого (в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций) осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза).



# Перерегистрация ЛП

---

В соответствии с п. 2 Решения Совета ЕЭК от 03.11.2016 № 78:

- ✓ лекарственные препараты, зарегистрированные в соответствии с законодательством государств-членов, должны быть приведены в соответствие с требованиями международных договоров и актов, составляющих право Союза, до 31 декабря 2025 г.;
- ✓ регистрационные удостоверения лекарственных препаратов, выданные в соответствии с законодательством государств-членов, действительны до окончания срока их действия, но не позднее 31 декабря 2025 г.

Согласно п. 180 Правил регистрации и экспертизы качества ЛС по итогам прохождения процедуры приведения регистрационного досье в соответствие требованиям ЕАЭС заявителю выдается новое РУ, оформленное по правилам ЕЭК, сведения о ЛП включают в единый реестр.

После приведения регистрационного досье ЛП в соответствие с требованиями ЕАЭС допускаются производство ЛП в государства-членах и третьих странах с РУ, выданным в соответствии с законодательством государства-члена, в течение 180 календарных дней с даты приведения регистрационного досье в соответствие с требованиями ЕАЭС (датой приведения считается дата внесения соответствующих сведений в единый реестр).



# Перерегистрация ЛП

---

В составе заявки были приложены следующие документы и сведения:

- ✓ РУ № ЛП-004363 от 05.07.2017 (согласно сведениям из ГРЛС срок действия РУ окончен 05.07.2022);
- ✓ РУ ЛП-№(000591)-(РГ-РУ) от 21.02.2022;
- ✓ сертификат о происхождении товара (форма СТ-1) № 2042001887 от 26.10.2022;
- ✓ сертификат о происхождении товара (форма СТ-1) № 1042001433 от 27.10.2021;
- ✓ документ СП-0001846/11/2022 от 09.11.2022; заключение GMP-0068-000652/21.

Вместо РУ № ЛП-004363 от 05.07.2017 в рамках ЕАЭС было выдано РУ № ЛП-№(000591)-(РГ-РУ) от 21.02.2022.

Комиссия заказчика не применила положения ПП РФ № 1289 и п. 1.4 Приказа № 126н. Победитель обратился в суд.

Суды поддержали заказчика, указав, что РУ № ЛП-004363 от 05.07.2017 на момент рассмотрения заявок уже утратило силу, а также имеется различие в регистрационных досье препаратов, сопровождаемых РУ № ЛП-004363 от 05.07.2017 и РУ № ЛП-№(000591)-(РГ-РУ) от 21.02.2022. В российском РУ (от 2017 года) имеются сведения о евразийской фарм субстанции, а в евразийском РУ (от 2022 года) на момент рассмотрения заявок таких сведений не содержалось (субстанция только Индия и Китай). На основании изложенного, комиссия заказчика правомерно не стала учитывать документ СП при принятии решения о применении ПП РФ № 1289.

*См. постановление АС Западно-Сибирского округа от 27.12.2023 по делу № А70-6030/2023.*





Успехов!



@GRIGORYALEXANDRO  
V