Документ предоставлен [КонсультантПлюс](http://www.consultant.ru)

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 30 ноября 2015 г. N 1289

ОБ ОГРАНИЧЕНИЯХ И УСЛОВИЯХ

ДОПУСКА ПРОИСХОДЯЩИХ ИЗ ИНОСТРАННЫХ ГОСУДАРСТВ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ВКЛЮЧЕННЫХ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО

НЕОБХОДИМЫХ И ВАЖНЕЙШИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ДЛЯ ЦЕЛЕЙ

ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЗАКУПОК ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГОСУДАРСТВЕННЫХ

И МУНИЦИПАЛЬНЫХ НУЖД

|  |
| --- |
| Список изменяющих документов  (в ред. Постановлений Правительства РФ от 30.05.2017 [N 663](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBB22931752EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30EB29C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L),  от 12.05.2018 [N 572](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966AB023941050EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30CB39C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L)) |

В соответствии со [статьей 14](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBD29941C54EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E20DBF9C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L) Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Установить, что для целей осуществления закупок лекарственного препарата, включенного в [перечень](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBA2E911751EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30DB49C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L) жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее - лекарственный препарат), для обеспечения государственных и муниципальных нужд (с одним международным непатентованным наименованием или при отсутствии такого наименования - с химическим или группировочным наименованием), являющегося предметом одного контракта (одного лота), заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), в том числе о поставке 2 и более лекарственных препаратов, страной происхождения хотя бы одного из которых не является государство - член Евразийского экономического союза, при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 заявок (окончательных предложений), которые удовлетворяют требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке и которые одновременно:

содержат предложения о поставке лекарственных препаратов, страной происхождения которых являются государства - члены Евразийского экономического союза;

не содержат предложений о поставке лекарственных препаратов одного и того же производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц, соответствующую признакам, предусмотренным [статьей 9](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBD29971657EF35618913BA7F180B96ABC616F9592AE858E7D33A99545BD534D74DB1EE6AkCdDL) Федерального закона "О защите конкуренции", при сопоставлении этих заявок (окончательных предложений).

1(1). В случае если после отклонения заявок (окончательных предложений) в порядке, установленном [пунктом 1](#P17) настоящего постановления, хотя бы одна заявка (окончательное предложение) содержит предложение о поставке лекарственных препаратов, все стадии производства которых, в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций, осуществляются на территориях государств - членов Евразийского экономического союза, и при этом сведения о таких фармацевтических субстанциях в установленном порядке включены в регистрационное досье на эти лекарственные препараты, в отношении таких лекарственных препаратов применяются [условия](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBA2D9F1753EF35618913BA7F180B96B9C64EF65025FD0CB4896D9457k5dCL) допуска для целей осуществления закупок товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, установленные федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере осуществления закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

(п. 1(1) введен [Постановлением](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966AB023941050EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30DB69C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L) Правительства РФ от 12.05.2018 N 572)

1(2). Подтверждением соответствия лекарственного препарата и фармацевтической субстанции требованиям, указанным в [пункте 1(1)](#P20) настоящего постановления, является декларирование участником закупки в заявке (окончательном предложении) сведений о [документе](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBD28951752EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30FB79C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L), подтверждающем соответствие производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям [Правил](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966AB92C901C54EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30DB39C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L) надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. N 77 "Об утверждении Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза", или [Правил](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F9669B02A9F1555EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30DB69C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L) надлежащей производственной практики, утвержденных Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в соответствии с [частью 1 статьи 45](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBD29971452EF35618913BA7F180B96ABC616FF5820E858E7D33A99545BD534D74DB1EE6AkCdDL) Федерального закона "Об обращении лекарственных средств", и сведений о документе, содержащем сведения о стадиях технологического процесса производства лекарственного средства для медицинского применения, осуществляемых на территории Евразийского экономического союза (в том числе о стадиях производства молекулы действующего вещества фармацевтической субстанции), выдаваемом Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в установленном им порядке.

(п. 1(2) введен [Постановлением](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966AB023941050EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30DB49C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L) Правительства РФ от 12.05.2018 N 572)

2. Подтверждением страны происхождения лекарственного препарата является один из следующих документов:

а) сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по [форме](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBD289E1257EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E70BB49C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L), установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г., и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными указанными [Правилами](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBD289E1257EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30EB29C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L);

б) заключение о подтверждении производства промышленной продукции на территории Российской Федерации, выдаваемое Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в соответствии с [Правилами](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBA2E9E1550EF35618913BA7F180B96ABC616F85229B75DF2C262955242CB36CB51B3ECk6d8L) выдачи заключения о подтверждении производства промышленной продукции на территории Российской Федерации, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. N 719 "О подтверждении производства промышленной продукции на территории Российской Федерации".

(п. 2 в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966AB023941050EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30DB59C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L) Правительства РФ от 12.05.2018 N 572)

3. При заключении и исполнении контракта, предметом которого является поставка лекарственного препарата с соблюдением ограничений, предусмотренных настоящим постановлением, не допускается замена лекарственного препарата конкретного производителя или страны его происхождения, указанных в заявке (окончательном предложении), содержащей предложение о поставке лекарственного препарата.

4. В случае если заявка (окончательное предложение), содержащая предложение о поставке лекарственного препарата, происходящего из иностранного государства (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), не отклоняется в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями, применяются [условия](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBA2D9F1753EF35618913BA7F180B96B9C64EF65025FD0CB4896D9457k5dCL) допуска для целей осуществления закупок товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, устанавливаемые федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере осуществления закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBB22931752EF35618913BA7F180B96ABC616FA5122E30EB29C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L) Правительства РФ от 30.05.2017 N 663)

5. Установленные настоящим постановлением ограничения не применяются в случае:

осуществления закупок лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), в отношении которых на территориях государств - членов Евразийского экономического союза осуществляются исключительно первичная упаковка и вторичная (потребительская) упаковка или вторичная (потребительская) упаковка лекарственных препаратов с обеспечением выпускающего контроля их качества, - до 31 декабря 2016 г. включительно;

размещения на официальном сайте Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" для размещения информации о размещении заказов на поставки товаров, выполнение работ и оказание услуг извещений об осуществлении закупок лекарственных препаратов или направления приглашений принять участие в определении поставщика закрытым способом, осуществленных до вступления в силу настоящего постановления;

осуществления закупок лекарственных препаратов заказчиками, указанными в [части 1 статьи 75](consultantplus://offline/ref=1A95B2938CBC9C5745AB9A4F39050F966BBD29941C54EF35618913BA7F180B96ABC616FA5123EA0EB49C3BC51109C635D24DB3EC76CF55FCk3d2L) Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", на территории иностранного государства для обеспечения своей деятельности на этой территории.

Председатель Правительства

Российской Федерации

Д.МЕДВЕДЕВ