Проект

**ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ**

от\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. №\_\_\_\_\_\_\_\_

МОСКВА

О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102

Правительство Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т**:

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в постановление Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2015, № 6, ст. 979; № 23, ст. 3329; 2016, № 18, ст. 2630; № 50, ст. 7091; 2017, № 23, ст. 3359; № 34, ст. 5291; № 47, ст. 6988; № 53; 2018, ст. 8644; 2019, № 21, ст. 2564, № 27, ст. 3578; 2020, № 27, ст. 4245; 2021, № 1, ст. 103; 2021, № 5, ст. 857).

2. Установить, что настоящее постановление не применяется к отношениям, связанным с осуществлением закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе в сфере закупок и приглашения принять участие в которых направлены до вступления в силу настоящего постановления, в том числе к контрактам, информация о которых включена в реестр контрактов, заключенных заказчиками до дня вступления в силу настоящего постановления.

3. Установить, что для целей ограничения допуска такого медицинского изделия, как «тест-полоски для определения содержания глюкозы в крови»,   
с учетом особенностей описания медицинских изделий, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд, требуется подтверждение страны происхождения медицинских изделий, предусмотренных пунктом 3 постановления Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд», как на тест-полоски для определения содержания глюкозы в крови, так и на анализаторы (глюкометры) или системы мониторинга глюкозы в крови для домашнего использования у постели больного ИВД.

4. Настоящее постановление вступает в силу с 1 сентября 2021 г.

Председатель Правительства

Российской Федерации М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ

постановлением Правительства

Российской Федерации

от\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2021г. №\_\_\_\_\_\_\_\_

**И З М Е Н Е Н И Я,**

**которые вносятся в постановление Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102**

1. Дополнить пунктом 2(4) следующего содержания:

«2(4) Установить, что настоящее постановление распространяется на тест-полоски для определения содержания глюкозы в крови только при условии безвозмездной передачи совместимых с объектом закупки анализаторов (глюкометров) или систем мониторинга глюкозы в крови для домашнего использования у постели больного ИВД.».

2. В перечне отдельных видов медицинских изделий, происходящих   
из иностранных государств, в отношении которых устанавливается ограничение допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденном постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных   
и муниципальных нужд»:

а) после позиции «Наборы биохимических реагентов для определения факторов свертывания крови», классифицируемой кодами в соответствии   
с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2) ОК 034-2014 21.10.60.196, 21.20.23.111, дополнить позицией следующего содержания:

|  |  |
| --- | --- |
| «  21.20.23.110  26.60.12.119 | Тест-полоски для определения содержания глюкозы в крови» |

б) после позиции «Тонометры измерения внутриглазного давления», классифицируемой кодами в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2) ОК 034-2014 26.60.12.119, 26.60.12.129, 32.50.13, дополнить позицией следующего содержания:

«

26.60.12.119 Система мониторинга глюкозы в крови для домашнего использования/использования у постели больного ИВД

».

Проект

**ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ**

от\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. №\_\_\_\_\_\_\_\_

МОСКВА

Об особенностях описания медицинских изделий, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд

В соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных   
и муниципальных нужд» Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Утвердить прилагаемые особенности описания медицинских изделий   
   «тест-полоски для определения содержания глюкозы в крови», являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд.
2. Министерству здравоохранения Российской Федерации до 1 сентября 2021 г. утвердить методику расчета количества необходимых к поставке анализаторов (глюкометров) или систем мониторинга глюкозы в крови для домашнего использования у постели больного ИВД для целей применения пункта 2 прилагаемых к настоящему постановлению особенностей описания медицинских изделий, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд.
3. Настоящее постановление вступает в силу с 1 сентября 2021 г.

Председатель Правительства

Российской Федерации М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ

постановлением Правительства

Российской Федерации

от\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2021 г. №\_\_\_\_\_\_\_\_

**Особенности описания медицинских изделий, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд**

1. Настоящим документом устанавливаются особенности описания таких медицинских изделий как «тест-полоски для определения содержания глюкозы в крови», являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – объект закупки), в документации о закупке медицинских изделий при осуществлении таких закупок (далее соответственно - документация о закупке, закупка).

2. При описании в документации о закупке тест-полосок для определения содержания глюкозы в крови заказчики помимо сведений, предусмотренных статьей 33 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» указывают на возможность поставки объекта закупки любого товарного знака с условием безвозмездной передачи совместимых с объектом закупки анализаторов (глюкометров) или систем мониторинга глюкозы в крови для домашнего использования у постели больного ИВД, с указанием на количество необходимых в таком случае к поставке анализаторов (глюкометров) или систем мониторинга глюкозы в крови для домашнего использования у постели больного ИВД.

Методика расчета количества необходимых к поставке анализаторов (глюкометров) или систем мониторинга глюкозы в крови для домашнего использования у постели больного ИВД для целей применения абзаца первого пункта 2 настоящего постановления, утверждается федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения, обязательного медицинского страхования.

3. Заказчик при описании тест-полосок для определения содержания глюкозы в крови не вправе указывать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», которые не предусмотрены в позиции каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.