Проект

**ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от «\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_г. № \_\_\_\_\_\_

МОСКВА

**Об особенностях   
описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки**

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**:

Утвердить прилагаемые Особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки.

|  |  |
| --- | --- |
| Председатель Правительства  Российской Федерации | Д. Медведев |

УТВЕРЖДЕНЫ

постановлением Правительства

Российской Федерации

от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_

**ОСОБЕННОСТИ   
описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки**

1. Настоящие Особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки, разработаны в целях установления единых правил описания лекарственных препаратов для медицинского применения (далее соответственно – Правила, лекарственные препараты) и подлежат применению государственными (муниципальными) заказчиками при описании в документации о закупке лекарственных препаратов, являющихся объектом закупки.

2. Описание лекарственных препаратов, являющихся объектом закупки, должно носить объективный характер. В описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). Документация о закупке должна содержать указание на международное непатентованное наименование лекарственного препарата или при отсутствии такого наименования группировочное или химическое наименование.

3. В описание объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении характеристик, соответствующих конкретным торговым наименованиям лекарственных препаратов (за исключением если закупка лекарственных препаратов осуществляется по решению врачебной комиссии медицинской организации) или лекарственным препаратам определенного производителя лекарственных препаратов, в том числе:

- конкретные лекарственные формы препаратов;

- формы введения лекарственного препарата (например, «раствор для инъекций»);

- дозировки лекарственных препаратов, выраженных в международных единицах (например, «1 000 МЕ»);

- определенные дозировки лекарственного препарата (например,   
500 мг.);

- требование к поставке многокомпонентных (комбинированных) лекарственных препаратов (например, для лечения ВИЧ-инфекции, гепатитов B и C);

- требование к объему наполнения первичной упаковки;

- остаточный срок годности лекарственных препаратов в процентах;

- требование к составу вспомогательных веществ;

- требование к температурному режиму хранения препаратов;

- формы выпуска (первичной упаковки) лекарственного препарата (например: «ампула», «флакон», «блистер», «шприц», «преднаполненный шприц», «шприц тюбик» и т.п.);

- формы выпуска «картридж» (например, закупка инсулинов в картриджах, совместимых с определенными шприц-ручками);

- необоснованные требования к количеству единиц (таблеток, ампул) лекарственного препарата во вторичной упаковке, а также требование поставки конкретного количества упаковок вместо количества лекарственного препарата;

- требование к комплектации лекарственного препарата устройством для его разведения и введения, наличию инструментов (пилок) для вскрытия ампул и т.д.;

- требование поставки лекарственного препарата в комплекте с растворителем (т.е. препарата, зарегистрированного вместе с растворителем);

- описание цвета, формы, вкуса таблеток (капсул), цвета, формы и материала первичной и вторичной упаковки и т.д.;

- объединение в один лот поставки и отпуска лекарственных препаратов;

- закупка наркотических, психотропных, сильнодействующих, радиофармацевтических лекарственных препаратов совместно с иными препаратами;

- закупка лекарственных средств совместно с медицинскими изделиями и иными товарами.

4. Документация о закупке может содержать указание на характеристики, указанные в пункте 3 настоящих Правил в случае, если   
не имеется иной возможности описать лекарственные препараты, являющиеся объектом закупки. При этом обязательным условием является включение в описание объекта закупки слов «или взаимозаменяемый лекарственный препарат».

5. Информация о лекарственных препаратах, принимаемых государственными (муниципальными) заказчиками в качестве взаимозаменяемых согласно пункту 4 настоящих Правил, должна быть внесена в государственный реестр лекарственных средств.

При отсутствии информации о взаимозаменяемых лекарственных препаратах в государственном реестре лекарственных средств описание объекта закупки должно осуществляться в соответствии с требованиями статьи 33 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» и пунктов 2 – 4 настоящих Правил.

6. Положения пунктов 2 и 3 настоящих Правил не применяются   
при определении поставщика лекарственных препаратов, с которым заключается государственный контракт в соответствии со статьей 111.4 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

7. Государственные (муниципальные) заказчики вправе включать в описание объекта закупки торговые наименования лекарственных препаратов, являющихся объектом закупки, при осуществлении закупки лекарственных препаратов, в соответствии с пунктом 7 части 2 статьи 83 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», а также постановлением Правительства Российской Федерации от 28 ноября 2013 г. № 1086 «Об утверждении Правил формирования перечня лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями, и о внесении изменения в Положение о Правительственной комиссии по вопросам охраны здоровья граждан».