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

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 28 января 2021 г. N 76

О ВНЕСЕНИИ ИЗМЕНЕНИЙ

В ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ОТ 5 ФЕВРАЛЯ 2015 Г. N 102 И ПРИЗНАНИИ УТРАТИВШИМИ СИЛУ

ОТДЕЛЬНЫХ АКТОВ ПРАВИТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Утвердить прилагаемые [изменения](#P31), которые вносятся в [постановление](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA57A7AE009EBD7D678326D22480BzEU1N) Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. N 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, N 6, ст. 979; 2016, N 18, ст. 2630; 2017, N 34, ст. 5291; 2018, N 53, ст. 8644; Официальный интернет-портал правовой информации (www.pravo.gov.ru), 2020, 25 декабря, N 0001202012250079).

2. Признать утратившими силу:

[постановление](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980EF5CF606A9D99EB22ED3F805A0DA57A7AE009EBD7D678326D22480BzEU1N) Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. N 967 "Об особенностях осуществления закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, N 34, ст. 5290);

[постановление](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980EF2C6616A9D99EB22ED3F805A0DA57A7AE009EBD7D678326D22480BzEU1N) Правительства Российской Федерации от 19 декабря 2018 г. N 1589 "О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. N 967" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2018, N 52, ст. 8308).

3. Установить, что положения [постановления](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F4CB6D699D99EB22ED3F805A0DA57A7AE009EBD7D678326D22480BzEU1N) Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. N 102 "Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (в редакции настоящего постановления) не применяются к отношениям, связанным с осуществлением закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе в сфере закупок до вступления в силу настоящего постановления либо приглашения принять участие в которых направлены до вступления в силу настоящего постановления.

Председатель Правительства

Российской Федерации

М.МИШУСТИН

Утверждены

постановлением Правительства

Российской Федерации

от 28 января 2021 г. N 76

ИЗМЕНЕНИЯ,

КОТОРЫЕ ВНОСЯТСЯ В ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА

РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОТ 5 ФЕВРАЛЯ 2015 Г. N 102

1. В [пункте 1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA5687AB806EFD1C32C613775450BE485A0FCFB4443AFz0U3N):

а) [абзац третий](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA5687AB806EFD7C32C613775450BE485A0FCFB4443AFz0U3N) после слов "поливинилхлоридных пластиков" дополнить словами "и иных пластиков, полимеров и материалов";

б) [дополнить](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA5687AB806EFD1C32C613775450BE485A0FCFB4443AFz0U3N) абзацем следующего содержания:

"показатель локализации собственного производства медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - показатель локализации собственного производства медицинских изделий).".

2. В [подпункте "б" пункта 2](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA5687AB801EDD4C32C613775450BE485A0FCFB4443AFz0U3N):

а) [абзац первый](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA5687AB801EDD4C32C613775450BE485A0FCFB4443AFz0U3N) после слов "поливинилхлоридных пластиков" дополнить словами "и иных пластиков, полимеров и материалов";

б) в [абзаце четвертом](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA5687AB801ECD3C32C613775450BE485A0FCFB4443AFz0U3N) слова "приложении к постановлению Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. N 967 "Об особенностях осуществления закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков для обеспечения государственных и муниципальных нужд" заменить словами "показателе локализации собственного производства медицинских изделий".

3. [Абзац третий пункта 2(2)](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA5687AB806EED0C32C613775450BE485A0FCFB4443AFz0U3N) после слов "поливинилхлоридных пластиков" дополнить словами "и иных пластиков, полимеров и материалов".

4. [Пункт 2(3)](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA5687AB806EED7C32C613775450BE485A0FCFB4443AFz0U3N) изложить в следующей редакции:

"2(3). Установить, что для целей осуществления закупок медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, включенных в перечень N 2, в документации о закупке определяется начальная (максимальная) цена контракта, рассчитанная в соответствии с методикой, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации совместно с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации.".

5. В [пункте 3(2)](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA5687AB801ECD5C32C613775450BE485A0FCFB4443AFz0U3N):

а) после слов "поливинилхлоридных пластиков" дополнить словами "и иных пластиков, полимеров и материалов";

б) слова "приложении к постановлению Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. N 967 "Об особенностях осуществления закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков для обеспечения государственных и муниципальных нужд" заменить словами "показателе локализации собственного производства медицинских изделий".

6. [Наименование](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA5687AB806E1D2C32C613775450BE485A0FCFB4443AFz0U3N) перечня медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденного указанным постановлением, после слов "поливинилхлоридных пластиков" дополнить словами "и иных пластиков, полимеров и материалов".

7. [Дополнить](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE489808F3CC6B699D99EB22ED3F805A0DA57A7AE009EBD7D678326D22480BzEU1N) показателем локализации собственного производства медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд следующего содержания:

"Утвержден

постановлением Правительства

Российской Федерации

от 5 февраля 2015 г. N 102

ПОКАЗАТЕЛЬ

ЛОКАЛИЗАЦИИ СОБСТВЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ,

ВКЛЮЧЕННЫХ В ПЕРЕЧЕНЬ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ОДНОРАЗОВОГО

ПРИМЕНЕНИЯ (ИСПОЛЬЗОВАНИЯ) ИЗ ПОЛИВИНИЛХЛОРИДНЫХ ПЛАСТИКОВ

И ИНЫХ ПЛАСТИКОВ, ПОЛИМЕРОВ И МАТЕРИАЛОВ, ПРОИСХОДЯЩИХ

ИЗ ИНОСТРАННЫХ ГОСУДАРСТВ, В ОТНОШЕНИИ КОТОРЫХ

УСТАНАВЛИВАЮТСЯ ОГРАНИЧЕНИЯ ДОПУСКА ДЛЯ ЦЕЛЕЙ

ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЗАКУПОК ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ

ГОСУДАРСТВЕННЫХ И МУНИЦИПАЛЬНЫХ НУЖД

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование медицинского изделия | 2021 год | 2022 год | 2023 год | 2024 год |
| Устройства для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 35 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 25 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия |
| Контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 30 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 10 процентов для каждого наименования медицинского изделия |
| Расходные материалы для аппаратов искусственной вентиляции легких | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 30 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 10 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 10 процентов для каждого наименования медицинского изделия |
| Расходные материалы для аппаратов донорского плазмафереза/тромбоцитафереза | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 45 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 40 процентов для каждого наименования медицинского изделия |
| Расходные материалы для аппаратов искусственного (экстракорпорального) кровообращения | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 45 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 45 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 40 процентов для каждого наименования медицинского изделия |
| Мочеприемники и калоприемники | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 30 процентов для каждого наименования медицинского изделия | сертификат по [форме СТ-1](consultantplus://offline/ref=57EB500DF64F5A1F7E83234C21C3CE48980BF2C66E6D9D99EB22ED3F805A0DA5687AB805E9D3CC7F327874194DB596A2FAFB4641B300486Fz1UCN) или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия". |