Документ предоставлен [КонсультантПлюс](https://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=D707B7100014AA8888943EC3429312A494049A46494ABC766305864501DD33F9B332136F06C446BDDEC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I),  от 12.05.2018 [N 572](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A4920D9A414546BC766305864501DD33F9B332136F06C446BFDFC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I), от 03.08.2020 [N 1164](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A493019B474241BC766305864501DD33F9B332136F06C446BFDFC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I), от 28.09.2020 [N 1550](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A4930291404446BC766305864501DD33F9B332136F06C446BFDFC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I),  от 17.02.2022 [N 201](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A494049B4A424ABC766305864501DD33F9B332136F06C446BDD2C43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I)) |  |

В соответствии со [статьей 14](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A4930C9A4B4344BC766305864501DD33F9B332136F06C447BED3C43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) 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 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 и территорий отдельных районов Донецкой и Луганской областей Украины), в том числе о поставке 2 и более лекарственных препаратов, страной происхождения хотя бы одного из которых не является государство - член Евразийского экономического союза или территории отдельных районов Донецкой и Луганской областей Украины, 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:

(в ред. Постановлений Правительства РФ от 03.08.2020 [N 1164](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A493019B474241BC766305864501DD33F9B332136F06C446BFD2C43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I), от 17.02.2022 [N 201](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A494049B4A424ABC766305864501DD33F9B332136F06C446BCDAC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I))

содержат предложения о поставке лекарственных препаратов, страной происхождения которых являются государства - члены Евразийского экономического союза и (или) территории отдельных районов Донецкой и Луганской областей Украины;

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A494049B4A424ABC766305864501DD33F9B332136F06C446BCD9C43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) Правительства РФ от 17.02.2022 N 201)

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=D707B7100014AA8888943EC3429312A494049B44494BBC766305864501DD33F9B332136C0ECC4DEB8B8B3EBA3254D2FC8F09A65E0BqBQ1I) 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](#P18) 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=D707B7100014AA8888943EC3429312A4940491454642BC766305864501DD33F9A1324B6306C558BFD9D169B730q5Q7I) 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=D707B7100014AA8888943EC3429312A4920D9A414546BC766305864501DD33F9B332136F06C446BEDAC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) Правительства РФ от 12.05.2018 N 572)

1(2). Подтверждением соответствия лекарственного препарата и фармацевтической субстанции требованиям, указанным в [пункте 1(1)](#P23) настоящего постановления, является декларирование участником закупки в заявке (окончательном предложении) сведений о [документе](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A4930091404244BC766305864501DD33F9B332136F06C446BCDBC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I), подтверждающем соответствие производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям [Правил](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A4930D90454746BC766305864501DD33F9B332136F06C446BEDFC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) 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=D707B7100014AA8888943EC3429312A4910D934A4043BC766305864501DD33F9B332136F06C446BEDAC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) надлежащей производственной практики, утвержденных Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в соответствии с [частью 1 статьи 45](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A4930C9542414BBC766305864501DD33F9B332136A0FC64DEB8B8B3EBA3254D2FC8F09A65E0BqBQ1I) 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=D707B7100014AA8888943EC3429312A4920D9A414546BC766305864501DD33F9B332136F06C446BED8C43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) 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=D707B7100014AA8888943EC3429312A49300914B4741BC766305864501DD33F9B332136F06C442B8D8C43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I), 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;

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=D707B7100014AA8888943EC3429312A4940491474242BC766305864501DD33F9B332136D05CF12EE9E9A66B7334BCCFF9215A45Cq0QBI) 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";

в) сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченными органами (организациями), фактически действующими на территориях отдельных районов Донецкой и Луганской областей Украины, по форме, установленной [Правилами](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A49300914B4741BC766305864501DD33F9B332136F06C442B8D8C43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) 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=D707B7100014AA8888943EC3429312A49300914B4741BC766305864501DD33F9B332136F06C443BEDDC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I).

(пп. "в" введен [Постановлением](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A494049B4A424ABC766305864501DD33F9B332136F06C446BCDEC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) Правительства РФ от 17.02.2022 N 201)

(п. 2 в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A4920D9A414546BC766305864501DD33F9B332136F06C446BED9C43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) 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 и территорий отдельных районов Донецкой и Луганской областей Украины), не отклоняется в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями, применяются [условия](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A4940491454642BC766305864501DD33F9A1324B6306C558BFD9D169B730q5Q7I) 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. Постановлений Правительства РФ от 30.05.2017 [N 663](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A494049A46494ABC766305864501DD33F9B332136F06C446BDDEC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I), от 17.02.2022 [N 201](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A494049B4A424ABC766305864501DD33F9B332136F06C446BCDCC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I))

5. Установленные настоящим постановлением ограничения не применяются в случае:

осуществления закупок лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза и территорий отдельных районов Донецкой и Луганской областей Украины), 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;

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A494049B4A424ABC766305864501DD33F9B332136F06C446BCDDC43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) Правительства РФ от 17.02.2022 N 201)

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=D707B7100014AA8888943EC3429312A4930C9A4B4344BC766305864501DD33F9B332136F06C54FBDD8C43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) 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

Приложение

к постановлению Правительства

Российской Федерации

от 30 ноября 2015 г. N 1289

ПЕРЕЧЕНЬ

ОРИГИНАЛЬНЫХ И РЕФЕРЕНТНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ,

ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ НЕСОВЕРШЕННОЛЕТНИХ ГРАЖДАН,

БОЛЬНЫХ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫМИ НОВООБРАЗОВАНИЯМИ ЛИМФОИДНОЙ,

КРОВЕТВОРНОЙ И РОДСТВЕННЫХ ИМ ТКАНЕЙ

Утратил силу с 1 января 2022 года. - [Постановление](consultantplus://offline/ref=D707B7100014AA8888943EC3429312A493019B474241BC766305864501DD33F9B332136F06C446BFD2C43FE67600C1FC8D09A45D17B1001CqEQ8I) Правительства РФ от 03.08.2020 N 1164.