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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD2FC06C64C31C5FAFA856309676B7296F201A76BF347622CD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM),  от 12.05.2018 [N 572](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E19DBFC01CA4031C5FAFA856309676B7296F201A76BF347602DD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM), от 03.08.2020 [N 1164](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E18D7FD07CD4731C5FAFA856309676B7296F201A76BF347602DD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM), от 28.09.2020 [N 1550](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E18D4F700CB4031C5FAFA856309676B7296F201A76BF347602DD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM),  от 17.02.2022 [N 201](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F303CE4131C5FAFA856309676B7296F201A76BF3476220D24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM), от 16.05.2022 [N 883](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F302CF4631C5FAFA856309676B7296F201A76BF3476229D24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM)) |  |

В соответствии со [статьей 14](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F102CE4731C5FAFA856309676B7296F201A76BF3466121D24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F700CD4231C5FAFA856309676B7296F201A76BF6476120D24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) 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 Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики), 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 Донецкая Народная Республика, Луганская Народная Республика, 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E18D7FD07CD4731C5FAFA856309676B7296F201A76BF3476020D24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM), от 17.02.2022 [N 201](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F303CE4131C5FAFA856309676B7296F201A76BF3476328D24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM), от 16.05.2022 [N 883](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F302CF4631C5FAFA856309676B7296F201A76BF347622AD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM))

содержат предложения о поставке лекарственных препаратов, страной происхождения которых являются государства - члены Евразийского экономического союза и (или) Донецкая Народная Республика, Луганская Народная Республика;

(в ред. Постановлений Правительства РФ от 17.02.2022 [N 201](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F303CE4131C5FAFA856309676B7296F201A76BF347632BD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM), от 16.05.2022 [N 883](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F302CF4631C5FAFA856309676B7296F201A76BF347622AD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM))

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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F707CC4731C5FAFA856309676B7296F201A463FB4C34799D4D0709E1B25714657A5CDEZ6xDM) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F501C84231C5FAFA856309676B7284F259AB69F559602DC71A0A09ZEx5M) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E19DBFC01CA4031C5FAFA856309676B7296F201A76BF3476128D24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E18D6F700CD4231C5FAFA856309676B7296F201A76BF3476329D24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM), подтверждающем соответствие производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям [Правил](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E18DBF605C84031C5FAFA856309676B7296F201A76BF347612DD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1ADBF50ACF4531C5FAFA856309676B7296F201A76BF3476128D24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) надлежащей производственной практики, утвержденных Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в соответствии с [частью 1 статьи 45](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F605CC4731C5FAFA856309676B7296F201A262F14C34799D4D0709E1B25714657A5CDEZ6xDM) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E19DBFC01CA4031C5FAFA856309676B7296F201A76BF347612AD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E18D6F70BC84731C5FAFA856309676B7296F201A76BF343672AD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM), 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F002C84331C5FAFA856309676B7296F201A568F813316C8C15080DF9AC520F79785EZDxEM) 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) Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики, по форме, установленной [Правилами](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E18D6F70BC84731C5FAFA856309676B7296F201A76BF343672AD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E18D6F70BC84731C5FAFA856309676B7296F201A76BF342612FD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM).

(пп. "в" введен [Постановлением](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F303CE4131C5FAFA856309676B7296F201A76BF347632CD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) Правительства РФ от 17.02.2022 N 201; в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F302CF4631C5FAFA856309676B7296F201A76BF347622BD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) Правительства РФ от 16.05.2022 N 883)

(п. 2 в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E19DBFC01CA4031C5FAFA856309676B7296F201A76BF347612BD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) 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 Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики), не отклоняется в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями, применяются [условия](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F501C84231C5FAFA856309676B7284F259AB69F559602DC71A0A09ZEx5M) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD2FC06C64C31C5FAFA856309676B7296F201A76BF347622CD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM), от 17.02.2022 [N 201](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F303CE4131C5FAFA856309676B7296F201A76BF347632ED24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM), от 16.05.2022 [N 883](consultantplus://offline/ref=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F302CF4631C5FAFA856309676B7296F201A76BF347622CD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM))

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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F303CE4131C5FAFA856309676B7296F201A76BF347632FD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E1FD3F102CE4731C5FAFA856309676B7296F201A76BF24E622AD24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) 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=E0F6D6793909CB0829F48C505FA2270E18D7FD07CD4731C5FAFA856309676B7296F201A76BF3476020D24C5B4FB2A15517657859C26DF010Z0xFM) Правительства РФ от 03.08.2020 N 1164.