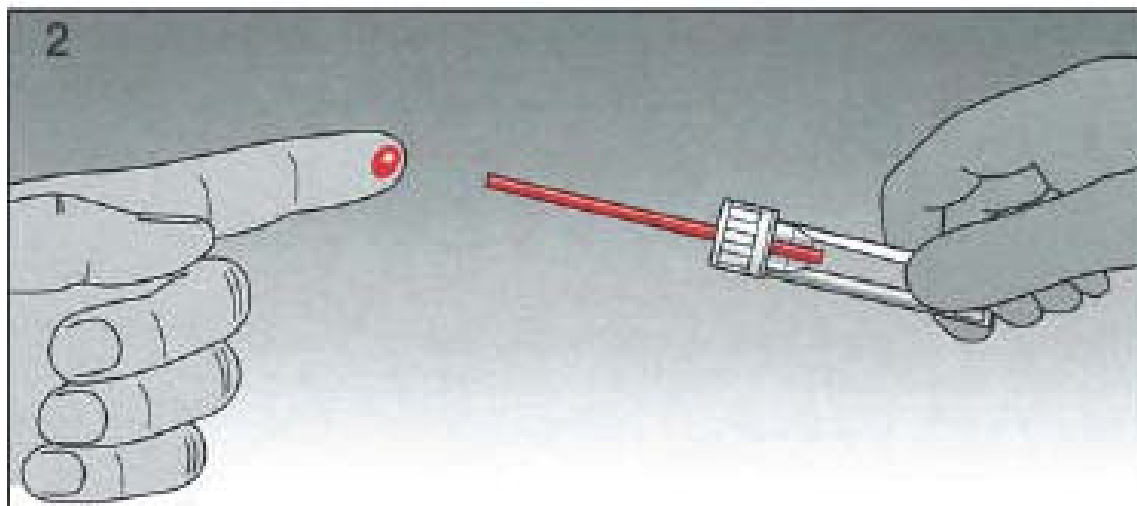




РОССИЙСКИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛИ – РОССИЙСКИМ ЛАБОРАТОРИЯМ

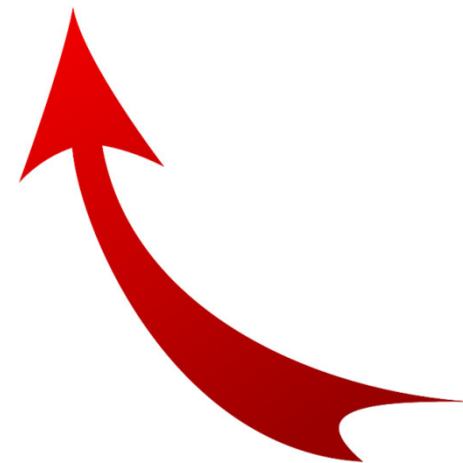
**Средства для взятия крови от компаний
Юнимед**





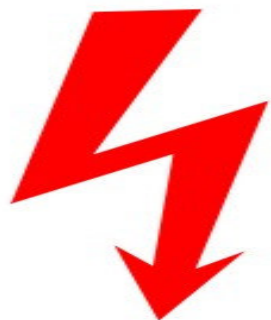
Стоимость импортной пробирки:

**2014 год – 8 руб.
2015 год – 10 руб.
2016 год – 14 руб.**





**Сложности с
планированием
бюджета ЛПУ на
длительный период**



СТОЙ!
ОПАСНО ДЛЯ
ЖИЗНИ



**Переход на
устаревшие и опасные
методы взятия крови
– иглой в стеклянные
пробирки с
самостоятельно
внесенными
реактивами**

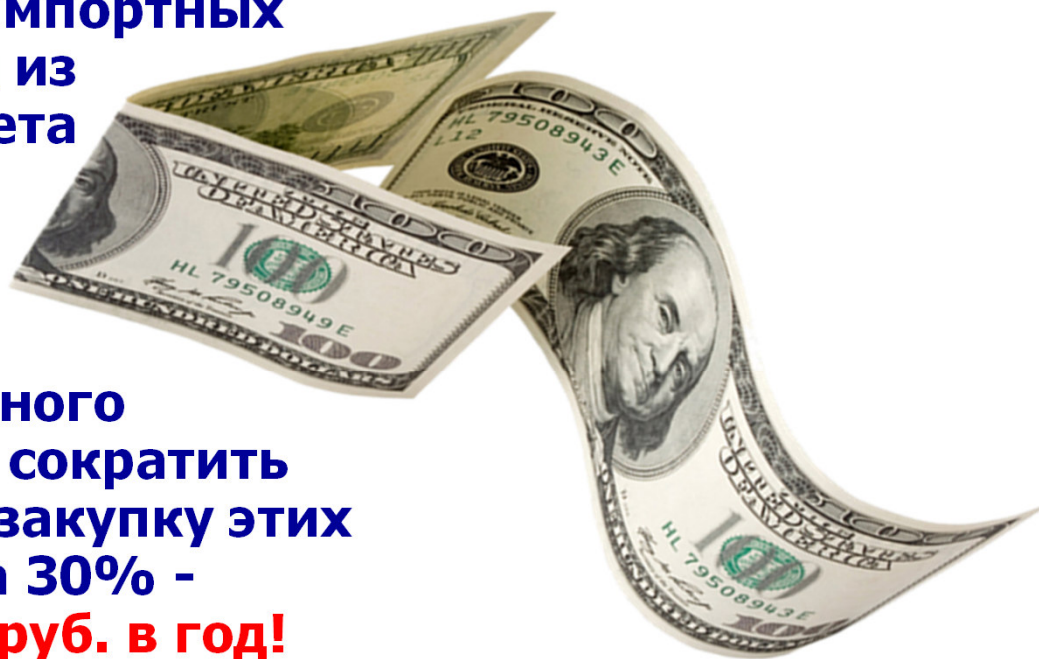


Защита национальных
интересов -
*организация
отечественного
производства*

Экономический эффект от организации отечественного производства

**В 2015 году на закупку импортных
систем для взятия крови из
государственного бюджета
израсходовано
около 9 млрд. рублей.**

**Организация отечественного
производства позволяет сократить
бюджетные расходы на закупку этих
медицинских изделий на 30% -
экономия более 3 млрд. руб. в год!**



Выгоды от организации отечественного производства:

- ✓ цены стабильны и не привязаны к курсам валют, что позволяет осуществлять долгосрочное планирование бюджета ЛПУ;
- ✓ отсутствие таможенных барьеров и зависимости от политических решений гарантирует своевременное получение заказанных товаров;
- ✓ собственное производство позволяет оперативно подстраиваться под потребности заказчика;



Первый российский завод по производству СВК (г. Дубна, Московская обл.)



Производство пробирок осуществляется на территории производственного цеха площадью 1500 м² в условиях особо чистой зоны класса 17.



Средства для взятия крови производства Эйлитон, Россия



Капиллярные пробирки с антикоагулянтом ЮНИВЕТ®



- Антикоагулянт K_2EDTA позволяет хранить пробу до 6 час без изменений клеточных элементов
- Благодаря современному методу мелкодисперсного напыления антикоагулянт мгновенно растворяется в пробе
- Прокалываемая крышка снижает риск инфицирования персонала.

Цена на 10-30% ниже импортных аналогов и не привязна к курсам валют.

Вакуумные пробирки UNIVAC® - первые пробирки российского производства!



- Вакуумные пробирки UNIVAC® предназначены взятия крови для всех видов лабораторных исследований.
- Большой срок годности – гарантированное качество реагента и заданного вакуума в течение 24 мес.
- Пробирки производятся только из небьющегося пластика, что исключает риск инфицирования при случайном падении.

Пробирки отличаются высоким качеством, при этом их цена на 10-50% ниже импортных аналогов.

Сравнение ЮНИВАК (Россия)/VACUETTE (Австрия)

Взятие крови осуществлялось с помощью стандартной процедуры флеботомии в соответствии с CLSI H3-A6 по методике с CLSI GP-34A и CLSI EP-9A. Результаты исследований анализировались с помощью компьютерной программы «Trueness and Precision» («Правильность и прецизионность»), разработанной совместно с Каролинским Госпиталем (Стокгольм, Швеция).

Заключение

- Сравнение результатов проб одних и тех же пациентов, взятых в тестируемые пробирки Univas по сравнению с Vacuette, позволило получить клинически сопоставимые результаты.
- Вариабельность показателя сходимости выявлена только при исследовании фибриногена при тестировании в пробирках Vacuette, в то время как для пробирок Univas данный показатель был в приемлемых пределах.

Сравнение ЮНИВАК (Россия)/VACUETTE (Австрия), проведенное на базе технологической лаборатории компании ГемаКор

Выводы:

По результатам сравнительного исследования значения стационарной скорости для крови, заготовленной с использованием пробирок UNIVAC, статистически достоверно не отличались от данных, полученных с использованием пробирок VACUETTE, взятых в качестве эталонных.

**2017 год –
старт первого российского
производства игл и держателей
для вакуумных систем!**



**ОСОБЕННОСТИ
ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА,
УСТАНОВЛИВАЮЩЕГО
ПРЕФЕРЕНЦИИ ДЛЯ
ОТЕЧЕСТВЕННОГО
ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**



- 
- 1. Новые требования ФЗ 44 к описанию объекта закупки.**
 - 2. Изменения в Постановление Правительства № 102.**
 - 3. Приказ МЭР № 155.**
 - 4. Постановление Правительства № 925.**

НОВЫЕ ТРЕБОВАНИЯ ОПИСАНИЯ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ В СТ.33, Ч.2, ФЗ 44.

использование при составлении описания объекта закупки показателей, требований, условных обозначений и терминологии, касающихся технических характеристик, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара, работы, услуги и качественных характеристик объекта закупки, которые предусмотрены **техническими регламентами**, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, **документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации**, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, иных требований, связанных с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика. Если заказчиком при составлении описания объекта закупки не используются установленные в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, законодательством Российской Федерации о стандартизации **показатели, требования, условные обозначения и терминология**, в документации о закупке должно содержаться обоснование необходимости использования других показателей, требований, условных обозначений и терминологии

// Федеральный закон №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок...» с изменениями от 15.07.2016

ПРИМЕР ТЕХНИЧЕСКОГО ЗАДАНИЯ ПО НОВЫМ ТРЕБОВАНИЯМ

Вакуумные контейнеры (пробирки) для сбора образцов венозной крови предназначены для исследования сыворотки крови

Взятие венозной крови осуществляется «закрытым» вакуумным способом

Материал пробирки – полиэтилентерефталат (ПЭТ)

Внешний колпачок пробки контейнера из пластика красного цвета (в соответствии с международным стандартом ISO 6710-2011), внутренняя часть пробки из бромбутилкаучука с углублением для многократного прокола

Добавка – активатор свертывания кремнезем (SiO₂) внесен в виде мелкодисперсного напыления на стенках контейнера

Этикетка на русском языке (согласно ПП РФ № 1037 от 15.08.1997г.). Содержит следующую информацию (ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014):

Наименование изготовителя или товарный знак изготовителя

Наименование изделия

Знак стерильности/способа стерилизации

Знак однократности применения

Номер серии

Срок годности

Номер ТУ (для российского производителя)

Номер РУ

Содержит следующую информацию (согласно ГОСТ ISO 6710-2011):

Номинальная вместимость

Наименование добавки

Линия наполнения

Место для записи информации о пациенте

Двойной отрывной цифровой код 2 шт. для идентификации проба/пациент

Номинальная вместимость пробы не менее 3,6 мл, не более 4,4 мл

Размер контейнера (диаметр/высота) не более 13x75 мм

Температура хранения от +2 до +25°C

Пробирки упакованы в пенопластовый штатив, запаянный в полиэтилен

Количество в 1 уп. – не менее 100 шт.

Срок годности на момент поставки не менее 18 (20) мес.

// Подтверждение соответствия товару ГОСТам и иным нормативным документам – в Сертификате соответствия или официальном письме производителя.

ПРАКТИКА РЕШЕНИЙ ФАС ПО ТЗ

Если заказчик указывает стандартные показатели, указывать ГОСТ необязательно. Однако, если указать только один ГОСТ без показателей, которые требует заказчик, контрольные органы могут расценить это как нарушение п. 2 ч. 1 и ч. 2 ст. 33 Закона № 44-ФЗ.

Если заказчик устанавливает стандартные показатели, их характеристики должны соответствовать требованиям стандартов и находиться в разрешенных пределах. В таком случае указывать нестандартные показатели нельзя. Иначе это станет нарушением пп. 1, 2 ч. 1 ст. 33 Закона № 44-ФЗ.//

Если заказчик, описывая объект закупки, использует показатели, не регламентированные ГОСТ, он обязан обосновать это в документации о закупке.

// Административная практика подтверждает этот тезис. Заказчик в закупочной документации обозначил условие, чтобы применяемые материалы соответствовали минимальным и максимальным значениям показателей, коррелирующих с показателями отсева дробления (опоки) по ГОСТ 31424–20103 с качественными характеристиками. В частности, содержание зерен размером свыше 5 мм не должно превышать 5% по массе. Саратовское УФАС России по результатам жалобы в своем решении от 31.05.2016 № <...> сделало вывод, что заказчик установил необъективные требования к описанию объекта и нестандартные показатели. Ведь отмеченной в документации опоки в ГОСТ 31424–2010 нет.

ПИСЬМО ФАС О ЗАПРЕТЕ ПРОПИСАНИЯ ОСОБЫХ ТЕХНИЧЕСКИХ ХАРАКТЕРИСТИК



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ
СЛУЖБА
(ФАС России)
РУКОВОДИТЕЛЬ

Садовая Кудринская, 11
Москва, Д-242, ГСП-3, 125993
тел. (499) 755-23-23, факс (499) 755-23-24
delo@fas.gov.ru http://www.fas.gov.ru

17.06.2015 № 1162998745

На № _____ от _____

О направлении разъяснений ФАС России
по рассмотрению жалоб и обращений на
осуществление закупок вакуумных
систем забора крови

Федеральная антимонопольная служба, исследовав практику закупок вакуумных систем забора крови, пришла к выводу о необходимости разъяснить особенности рассмотрения жалоб и обращений на закупки вакуумных систем забора крови.

На основании пунктов 5 и 9 статьи 23 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее — Закон о защите конкуренции) с целью недопущения ограничения и устранения конкуренции при осуществлении закупок для государственных и муниципальных нужд вакуумных систем забора крови, закрепления единой практики применения законодательства, регулирующего вопросы проведения закупок и конкуренции, ФАС России направляет разъяснения по рассмотрению жалоб и обращений на осуществление закупок вакуумных систем забора крови, отвечающие требованиям Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее — Закон о контрактной системе) и Закона о защите конкуренции.

В соответствии с частью 2 статьи 17 Закона о защите конкуренции при проведении торгов, запроса котировок, запроса предложений в случае закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд запрещается не предусмотренное федеральными законами или иными нормативными правовыми актами **ограничение доступа к участию в торгах, запросе котировок, запросе предложений.**

Кроме того, согласно части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе описание объекта закупки должно носить **объективный характер.** В описании

Территориальные органы
ФАС России

2

объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описание объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование места происхождения товара или наименование производителя, а также требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание характеристик объекта закупки.

Вакуумные системы забора крови состоят из нескольких элементов, а именно: вакуумный контейнер (одноразовая пробирка с пробкой и крышкой), держатель и специальная игла.

Одноразовые пробирки выпускаются в типовых размерах и имеют разный объем заполнения. Согласно ГОСТ Р 53079.4-2008 «Национальный стандарт Российской Федерации. Технологии лабораторные клинические. Обеспечение качества клинических лабораторных исследований. Часть 4. Правила ведения преаналитического этапа» при использовании современных анализаторов достаточны следующие объемы образцов:

- для биохимических исследований: 4 - 5 мл; при использовании гепаринизированной плазмы: 3 - 4 мл;
- для гематологических исследований: 2 - 3 мл крови с ЭДТА;
- для исследований свертывающей системы: 2 - 3 мл цитратной крови;
- для иммуноисследований, включая исследования белков и др.: 1 мл цельной крови для 3 - 4 иммуноанализов;
- для исследования скорости оседания эритроцитов: 2 - 3 мл цитратной крови;
- для исследования газов крови: капиллярная кровь - 50 мкл (микролитров); артериальная или венозная кровь с гепарином - 1 мл.

Вакуумные контейнеры в зависимости от назначенного вида исследования содержат необходимые добавки. Цветовая кодировка крышки пробирки указывает на разновидность добавки в контейнере и ее назначение. В соответствии с ГОСТ Р ИСО 6710-2011 «Национальный стандарт Российской Федерации. Контейнеры для сбора образцов венозной крови одноразовые. Технические требования и методы испытаний» контейнеры должны быть идентифицированы с помощью буквенного кода и/или описания добавок. Например:

Добавки	Буквенные коды	Рекомендуемые цветовые коды
ЭДТА <а> двукальциевая соль	K2E	Бледно-лиловый цвет
трикальциевая соль	K3E	Бледно-лиловый цвет
двунариевая соль	N2E	Бледно-лиловый цвет
Тринатрий цитрат 9:1 <б>	9NC	Бледно-голубой цвет

3

Тринарий цитрат 4:1 <б>	4NC	Черный цвет
Фторид/оксалат	FX	Серый цвет
Фторид/ЭДТА	FE	Серый цвет
Фторид/гепарин	FN	Зеленый цвет
Литий гепарин	LN	Зеленый цвет
Натрий гепарин	NN	Зеленый цвет
Цитрат фосфат декстроза аденин	CPDA	Желтый цвет
Ничего <с>	Z	Красный цвет
<а> ЭДТА - это применяемая на практике аббревиатура названия этилендиаминтетрауксусной кислоты вместо правильного систематического наименования, то есть (этилендинитрило) уксусная кислота. <б> Отмечено отношение между желательными объемами крови и жидкого антикоагулянта (например, 9 объемов крови к одному объему раствора цитрата). <с> Рекомендуется, чтобы контейнеры с ускорителем свертывания крови могли обозначаться буквенным кодом Z и иметь красный цветовой код с описанием добавки.		

Вместе с тем, в настоящее время международное соглашение относительно цветной кодировки отсутствует. При использовании цветной кодировки рекомендуются коды, указанные в таблице. При использовании цветной кодировки рекомендуется, чтобы цвет крышки соответствовал цвету пробирки или этикетки.

ФАС России обращает внимание, что согласно части 4 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее — Закон об охране здоровья граждан) на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти.

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий» в процессе государственной регистрации медицинского изделия подтверждается его качество, эффективность и безопасность. Зарегистрированное медицинское изделие отвечает установленным требованиям качества, эффективности, безопасности и может применяться по назначению.

Таким образом, наличие двойного цветового кодирования крышки (представляет собой непосредственно цвет самой крышки и идентификационный цветного кода), наличие или отсутствие резьбового соединения крышки с пробиркой, а также размер крышки не влияют на качество, эффективность и безопасность применения вакуумных систем забора крови.

Учитывая вышеизложенное, ФАС России исходит из того, что в отсутствии решения уполномоченного федерального органа исполнительной власти (Росздравнадзора) об ограничении обращения вакуумных систем забора крови,



2015-50414(5)

132913

2015-50414(5)

2015-50414(5)

РЕКОМЕНДАЦИИ РОСЗДРАВНАДЗОРА О МАРКИРОВКЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

4

заказчики не могут ограничивать их обращение путем создания неконкурентных условий.

ФАС России сообщает, что в соответствии со статьей 4 Закона о защите конкуренции:

взаимозаменяемые товары - товары, которые могут быть сравнимы по их функциональному назначению, применению, качественным и техническим характеристикам, цене и другим параметрам таким образом, что приобретатель действительно заменяет или готов заменить один товар другим при потреблении (в том числе при потреблении в производственных целях);

товарный рынок - это сфера обращения товара (в том числе товара иностранного производства), который не может быть заменен другим товаром, или взаимозаменяемых товаров (определенный товар), в границах которой (в том числе географических) исходя из экономической, технической или иной возможности либо целесообразности приобретатель может приобрести товар, и такая возможность либо целесообразность отсутствует за ее пределами;

Антимонопольное определение взаимозаменяемости корреспондируется с частью 1 статьи 38 Закона об охране здоровья граждан, согласно которой медицинские изделия могут признаваться взаимозаменяемыми, если они сравнимы по функциональному назначению, качественным и техническим характеристикам и способны заменить друг друга.

ФАС России считает, что вакуумные системы забора крови, зарегистрированные на территории Российской Федерации, имеющие **общее назначение**, являются взаимозаменяемыми и формируют один товарный рынок.

Таким образом, ФАС России обращает внимание, что при осуществлении закупок вакуумных систем забора крови **недопустимо** устанавливать требования о размере крышки пробирки, наличии или отсутствии резьбового соединения пробирки и крышки, двойной цветовой кодировке крышки пробирки.

И.Ю. Артемьев

С.Г. Николаев
(499) 755-23-23, доб. 088-374

2015-50414(5)



Деятельность управлений Росздравнадзора

ка качества, эффективности и безопасности медицинских изделий посредством отбора образцов. Экспертиза качества эффективности и безопасности медицинских изделий осуществляется подведомственными экспертными организациями (ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора и ФГБУ «ЦМИКЭЗ» Росздравнадзора), на основании результатов которой в случае выявления угрозы причинения вреда жизни и здоровью граждан Росздравнадзором может быть принято решение об отмене государственной регистрации медицинского изделия.

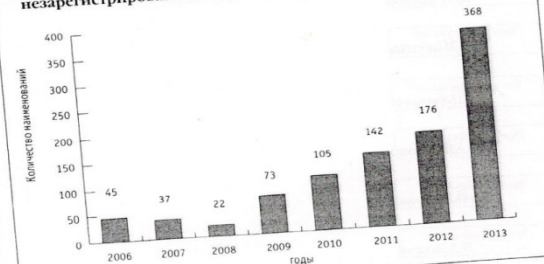
Среди наиболее часто встречающихся нарушений при проведении контрольно-надзорных мероприятий можно выделить следующие:

- несоответствие наименования медицинского изделия, заявленного в регистрационном удостоверении, наименованию, указанному на маркировке медицинского изделия;
- отсутствие информации на русском языке;
- отсутствие информации о месте нахождения (адресе), фирменном наименовании (наименовании) изготовителя (продавца), месте нахождения (адресе) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей;
- отсутствие сведений о государственной регистрации медицинского изделия;
- недостоверная информация в технических условиях на производимые медицинские изделия;
- недостоверные сведения в регистрационных удостоверениях на медицинские изделия и лицензиях на производство и техническое обслуживание (за исключением случая, если указанная деятельность осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинского изделия с указанием недействительного места нахождения (старый адрес).

Поэтому следует обратить внимание на то, что медицинское изделие должно сопровождаться:

- 1) информацией о регистрационном удостоверении, адресе места производства, указанной на медицинском изделии и в сопроводительной документации иском изделии и в сопроводительной документации в Государственном реестре; при этом запрещается реализация на территории РФ медицинских изделий с истекшим сроком действия регистрационного удостоверения;

РИСУНОК. Статистические данные о выявленных наименованиях незарегистрированных медицинских изделий за 2006–2013 гг.



2) достоверной информацией на русском языке на упаковке медицинского изделия, содержащей сведения о наименовании изделия, производителе (его названии и месте производства), дате производства, сроке годности (сроке службы), номере регистрационного удостоверения;

3) инструкцией на медицинское изделие, содержащей сведения о показаниях и противопоказаниях к применению, методиках контрольно-надзорных мероприятий и проведенных экспертизах медицинских изделий Росздравнадзором на официальном сайте www.roszdravnadzor.ru в разд. «Медицинские изделия (изделия медицинского назначения)» — «Государственный контроль за обращением медицинских изделий» — «Поиск решений Росздравнадзора о медицинских изделиях (информационные письма)» размещаются содержащие информационные письма о незарегистрированных медицинских изделиях, а также о медицинских изделиях, не соответствующих установленным требованиям.

По результатам экспертиз медицинских изделий Росздравнадзором на официальном сайте www.roszdravnadzor.ru в разд. «Медицинские изделия (изделия медицинского назначения)» — «Государственный контроль за обращением медицинских изделий» — «Поиск решений Росздравнадзора о медицинских изделиях (информационные письма)» размещаются содержащие информационные письма о незарегистрированных медицинских изделиях, а также о медицинских изделиях, не соответствующих установленным требованиям.

Согласно анализу статистических данных по выявлению незарегистрированных медицинских изделий (рис.) на территории РФ за период с 2006 по 2013 г. наблюдается их значительное увеличение (более чем в 8 раз), что связано с ежегодным увеличением контрольно-надзорных мероприятий Росздравнадзора, а также совершенствованием нормативно-правового регулирования, в частности Федеральными службами по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий, утвержденного приказом Минздрава России от 05.04.2013 №196н. Одновременно

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА № 337 ОТ 22 АПРЕЛЯ 2016 Г. «О ВНЕСЕНИИ ИЗМЕНЕНИЙ В ПОСТАНОВЛЕНИЕ ОТ 5 ФЕВРАЛЯ 2015 Г. № 102»

1. В случае **если заявка** (окончательное предложение), **которая содержит предложение о поставке** отдельных видов **медицинских изделий, включенных в перечень и происходящих из иностранных государств** (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), **не отклоняется** в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями, **применяются условия допуска** для целей осуществления закупок товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, установленные Министерством экономического развития Российской Федерации.
2. Установить, что для целей ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, **не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия, включенные в перечень и не включенные в него.**
3. **При исполнении контракта, при заключении которого были отклонены в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями заявки (окончательные предложения), которые содержат предложения о поставке отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень и происходящих из иностранных государств** (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), **замена медицинского изделия на медицинское изделие, страной происхождения которого не является государство - член Евразийского экономического союза, и замена производителя медицинского изделия не допускаются.**

**ПЕРЕЧЕНЬ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ МЕДИЦИНСКИХ
ИЗДЕЛИЙ, В ОТНОШЕНИИ КОТОРЫХ
УСТАНОВЛИВАЮТСЯ ОГРАНИЧЕНИЯ ДОПУСКА
(ПОСТАНОВЛЕНИЕ 337 (102))**

25.22.14.210

22.22.14.000

**Контейнеры для
биопроб
полимерные**

ОКПД2 – 22.22.14.000 (ФОРМУЛИРОВКА ИЗ ПОСТАНОВЛЕНИЯ ПРАВИТЕЛЬСТВА № 744 ОТ 2 АВГУСТА 2016 Г.)

Контейнеры для биопроб полимерные; бутылки, бутылки, флаконы и аналогичные изделия из пластмасс для применения в медицине и клинической диагностике; материалы и емкости лабораторные расходные полимерные для использования в медицинской in vitro диагностике и лабораторных in vitro исследованиях; **стерильные одноразовые медицинские изделия для диагностики in vitro (одноразовые вакуумные пробирки широкой номенклатуры с наполнителями для забора, транспортировки и хранения проб крови или биологической жидкости)**; изделия полимерные одноразовые (пипетки, чашки культуральные, планшеты, флаконы, чашки Петри, петли микробиологические, скребки и аналогичные изделия)

ПРИКАЗ МЭР № 155 ОТ 25 МАРТА 2014 Г.

1. При осуществлении закупок товаров для обеспечения государственных и муниципальных нужд путем проведения конкурса, аукциона, запроса котировок или запроса предложений участникам закупки, заявки на участие или окончательные предложения которых содержат предложения о поставке товаров, произведенных на территории государств - членов Евразийского экономического союза, предоставляются преференции в отношении цены контракта в размере 15% в порядке, предусмотренном пунктами 4 - 7 настоящего приказа в случае наличия в составе заявок на участие в конкурсе, аукционе, запросе котировок или запросе предложений, окончательных предложениях документа, **подтверждающего страну происхождения*** товара из государств - членов Евразийского экономического союза.

2. В случае, если в рамках одного **аукциона** (лота) поданы только заявки, содержащие товары, указанные в пункте 1 приказа N 155, происходящие из иностранных государств (за исключением Республики Армения, Республики Беларусь и Республики Казахстан), положения приказа N 155 не применяются.

3. В случае, если в рамках одного **аукциона** (лота) поданы заявки, содержащие товары, указанные в пункте 1 приказа N 155, российского, армянского, белорусского и (или) казахстанского и иностранного происхождения, при этом стоимость товаров российского, армянского, белорусского и (или) казахстанского происхождения составляет менее половины (менее 50%) стоимости всех товаров, положения приказа N 155 применяются.

ПРИКАЗ МЭР № 155 ОТ 25 МАРТА 2014 Г.

4. В случае, если в **запросе котировок** приняли участие участник с иностранным товаром и участник с российским товаром и лучшее предложение дал участник с иностранным товаром, сравнение предложений производится путем снижения предложения российского товара на 15%. Если сравнение в пользу цены российского товара, закупка производится у этого участника по начально предложенной цене.

5. В случае, если несколькими участниками конкурса, участниками **запроса котировок**, участниками запроса предложений представлены одинаковые условия исполнения контракта (одинаковые цены контракта, в случае проведения запроса котировок) с учетом предоставления преференции, контракт заключается с участником конкурса, участником запроса котировок, участником запроса предложений, имеющим право на предоставление преференции.

// Для того, чтобы Заказчик смог оценить соотношение стоимости российского и иностранного товаров, рекомендуется участнику закупки предоставить предложение с НМЦ каждой единицы товара.

Следует декларировать страну происхождения в соответствии с ее названием в ОБЩЕРОССИЙСКОМ КЛАССИФИКАТОРЕ СТРАН МИРА (в редакции с 01.08.16)

ПРИ ПРИМЕНЕНИИ ПРИКАЗА № 155 ПРЕДОСТАВЛЕНИЕ СТ-1 НЕ МОЖЕТ БЫТЬ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ

В соответствии с приказом Минэкономразвития России от 25 марта 2014 г. № 155 для целей реализации указанного приказа **рекомендуется устанавливать в документации о закупке требование об указании (декларировании) участником конкурса, аукциона, запроса котировок или запроса предложений в заявке страны происхождения поставляемого товара.**

Таким образом, положения Приказа N 155 не устанавливают обязательного требования предоставления сертификата о происхождении товара по форме СТ-1. **Форма указания (декларирования) участником страны происхождения поставляемого товара определяется самим участником.**

// Письмо Минэкономразвития России от 27.07.2015 № ОГ-Д28-10063

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА № 925 ОТ 16 СЕНТЯБРЯ 2016 Г. «О ПРИОРИТЕТЕ ТОВАРОВ РОССИЙСКОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ ... ПО ОТНОШЕНИЮ К ТОВАРАМ, ПРОИСХОДЯЩИМ ИЗ ИНОСТРАННОГО ГОСУДАРСТВА» (С 1 ЯНВАРЯ 2017 Г.)

Действует только в рамках ФЗ 223, за исключением закупки у единственного поставщика.

Списка товаров, как в Постановлении МЭР 155 - нет, т.е. это касается всех товаров и услуг российского производства.

Подтверждение страны происхождения товара должно быть декларировано участником торгов, на нем же и ответственность за недостоверную информацию. Участник, не задекларировавший страну происхождения, считается автоматически предложившим иностранный товар.

В случае проведения аукциона: если есть участник с иностранными товарами и участник с российскими товарами, в том случае, если выигрывает по цене участник с иностранными товарами, сумма его контракта снижается на 15%.

В случае проведения запроса котировки: например, иностранный товар предложен за 390 тыс., российский - за 420 тыс., из стоимости российского предложения вычитается 15% (375 тыс.), сравнивается с предложением иностранного товара. В данном примере сравнение не в пользу иностранного товара. Контракт заключается с поставщиком российского товара на сумму его предложения в 420 тыс.

**Доверие лабораторного сообщества – наш
главный капитал!**

