ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 12 января 2023 г. N 10

ОБ ОСОБЕННОСТЯХ

ОПИСАНИЯ ТЕСТ-ПОЛОСОК ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ

СОДЕРЖАНИЯ ГЛЮКОЗЫ В КРОВИ, ЯВЛЯЮЩИХСЯ ОБЪЕКТОМ ЗАКУПКИ

ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГОСУДАРСТВЕННЫХ И МУНИЦИПАЛЬНЫХ НУЖД,

О ТИПОВЫХ УСЛОВИЯХ КОНТРАКТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРИМЕНЕНИЮ

ЗАКАЗЧИКАМИ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ЗАКУПОК, НА ПОСТАВКУ ТАКИХ

ТЕСТ-ПОЛОСОК И О ВНЕСЕНИИ ИЗМЕНЕНИЙ В ПЕРЕЧЕНЬ ОТДЕЛЬНЫХ

ВИДОВ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ПРОИСХОДЯЩИХ ИЗ ИНОСТРАННЫХ

ГОСУДАРСТВ, В ОТНОШЕНИИ КОТОРЫХ УСТАНАВЛИВАЮТСЯ ОГРАНИЧЕНИЯ

ДОПУСКА ДЛЯ ЦЕЛЕЙ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЗАКУПОК ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ

ГОСУДАРСТВЕННЫХ И МУНИЦИПАЛЬНЫХ НУЖД

В соответствии с [частью 5 статьи 33](consultantplus://offline/ref=B4BF70AACF1CBFE711197631D0E2D2265301E81ED494EADE4951AA24753D7C07CB402D59B15A245A7A3688CDCA1EABA50F4F4F968F770B70f006N) и [частью 11 статьи 34](consultantplus://offline/ref=B4BF70AACF1CBFE711197631D0E2D2265301E81ED494EADE4951AA24753D7C07CB402D5AB35E2758266C98C9834AAFBA065051959177f008N) Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Установить следующие особенности описания тест-полосок для определения содержания глюкозы в крови, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд и предназначенных для анализатора уровня сахара крови портативного, соответствующего кодам 300680, 300690, 344110 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий (далее соответственно - тест-полоски, закупки, анализатор):

а) в описании объекта закупки не указываются дополнительная информация и дополнительные потребительские свойства, которые не предусмотрены в позиции каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, сформированной в отношении объекта закупки;

б) в описании объекта закупки указываются:

слова "или эквивалент", сопровождающие указание на товарный знак тест-полосок, если описание объекта закупки содержит указание на товарный знак тест-полосок;

наименование анализатора, для которого предназначаются тест-полоски, его товарный знак (при наличии у анализатора товарного знака);

возможность безвозмездной передачи заказчику новых анализаторов, совместимых с поставляемыми тест-полосками, в случае если поставщик при подаче заявки на участие в закупке предложил к поставке тест-полоски, соответствующие показателям, указанным в описании объекта закупки в соответствии с [частью 2 статьи 33](consultantplus://offline/ref=B4BF70AACF1CBFE711197631D0E2D2265301E81ED494EADE4951AA24753D7C07CB402D5AB3592358266C98C9834AAFBA065051959177f008N) Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", но являющиеся несовместимыми с анализатором, указанным в описании объекта закупки в соответствии с [абзацем третьим](#P23) настоящего подпункта;

количество анализаторов, подлежащих безвозмездной передаче заказчику поставщиком в случае, предусмотренном [абзацем четвертым](#P24) настоящего подпункта, соответствующее количеству пациентов, для обеспечения которых осуществляется закупка тест-полосок;

в) в описании объекта закупки могут указываться требования:

к обучению работников заказчика по использованию анализаторов в случае, предусмотренном [абзацем четвертым подпункта "б"](#P24) настоящего пункта;

к гарантийным обязательствам, предусмотренным [частью 4 статьи 33](consultantplus://offline/ref=B4BF70AACF1CBFE711197631D0E2D2265301E81ED494EADE4951AA24753D7C07CB402D5AB3592158266C98C9834AAFBA065051959177f008N) Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", в отношении анализатора, подлежащего безвозмездной передаче заказчику в случае, предусмотренном [абзацем четвертым подпункта "б"](#P24) настоящего пункта.

2. Установить следующие типовые условия контрактов, подлежащие применению заказчиками при осуществлении закупок:

а) в случае если предметом контракта является поставка тест-полосок, несовместимых с анализатором, предусмотренным в описании объекта закупки, поставщик обязан одновременно с поставкой таких тест-полосок безвозмездно передать заказчику совместимые с ними новые анализаторы в количестве, предусмотренном в описании объекта закупки;

б) если в соответствии с контрактом заказчику безвозмездно передаются новые анализаторы, поставщик обязан обеспечить обучение работников заказчика по использованию таких анализаторов;

в) если в соответствии с контрактом заказчику безвозмездно передаются новые анализаторы, поставщик обязан обеспечить исполнение гарантийных обязательств, предусмотренных в описании объекта закупки, в отношении таких анализаторов.

3. Установить, что:

а) положения [пунктов 1](#P19) и [2](#P29) настоящего постановления применяются также при осуществлении закупок, в объект которых помимо тест-полосок в соответствии с Федеральным [законом](consultantplus://offline/ref=B4BF70AACF1CBFE711197631D0E2D2265301E81ED494EADE4951AA24753D7C07D9407555B05339537323DE9C8Cf408N) "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" включены иные медицинские изделия;

б) типовые условия контрактов, предусмотренные [подпунктом "б" пункта 2](#P31) настоящего постановления, подлежат применению при осуществлении закупок в случае, если в описании объекта закупки указаны требования, предусмотренные [абзацем вторым подпункта "в" пункта 1](#P27) настоящего постановления;

в) типовые условия контрактов, предусмотренные [подпунктом "в" пункта 2](#P32) настоящего постановления, подлежат применению при осуществлении закупок в случае, если в описании объекта закупки указаны требования, предусмотренные [абзацем третьим подпункта "в" пункта 1](#P28) настоящего постановления.

4. Утвердить прилагаемые [изменения](#P54), которые вносятся в [перечень](consultantplus://offline/ref=B4BF70AACF1CBFE711197631D0E2D2265302E91CD591EADE4951AA24753D7C07CB402D5DB75D2C07237989918F42B8A4074F4D9793f706N) отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный постановлением 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; N 50, ст. 7091; 2019, N 27, ст. 3578).

5. Настоящее постановление не распространяется на осуществление закупок, необходимых для реализации положений [Программы](consultantplus://offline/ref=B4BF70AACF1CBFE71119682AC5E2D2265303EC1AD392EADE4951AA24753D7C07CB402D59B15A2752723688CDCA1EABA50F4F4F968F770B70f006N) экспериментального правового режима в сфере цифровых инноваций по направлению медицинской деятельности с применением технологий сбора и обработки сведений о состоянии здоровья и диагнозов граждан в отношении реализации инициативы социально-экономического развития Российской Федерации "Персональные медицинские помощники", утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 9 декабря 2022 г. N 2276 "Об установлении экспериментального правового режима в сфере цифровых инноваций и утверждении Программы экспериментального правового режима в сфере цифровых инноваций по направлению медицинской деятельности с применением технологий сбора и обработки сведений о состоянии здоровья и диагнозов граждан в отношении реализации инициативы социально-экономического развития Российской Федерации "Персональные медицинские помощники".

6. Настоящее постановление применяется к отношениям, связанным с осуществлением закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе в сфере закупок либо приглашения принять участие в определении поставщика по которым направлены после дня вступления в силу настоящего постановления.

Председатель Правительства

Российской Федерации

М.МИШУСТИН

Утверждены

постановлением Правительства

Российской Федерации

от 12 января 2023 г. N 10

ИЗМЕНЕНИЯ,

КОТОРЫЕ ВНОСЯТСЯ В ПЕРЕЧЕНЬ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ МЕДИЦИНСКИХ

ИЗДЕЛИЙ, ПРОИСХОДЯЩИХ ИЗ ИНОСТРАННЫХ ГОСУДАРСТВ, В ОТНОШЕНИИ

КОТОРЫХ УСТАНАВЛИВАЮТСЯ ОГРАНИЧЕНИЯ ДОПУСКА ДЛЯ ЦЕЛЕЙ

ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЗАКУПОК ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГОСУДАРСТВЕННЫХ

И МУНИЦИПАЛЬНЫХ НУЖД

После [позиции](consultantplus://offline/ref=B4BF70AACF1CBFE711197631D0E2D2265302E91CD591EADE4951AA24753D7C07CB402D5DB85E2C07237989918F42B8A4074F4D9793f706N):

|  |  |
| --- | --- |
| "21.10.60.196  21.20.23.111 | Наборы биохимических реагентов для определения факторов свертывания крови" |

дополнить позицией следующего содержания:

|  |  |
| --- | --- |
| "21.20.23.110 | Тест-полоски для определения содержания глюкозы в крови, соответствующие коду 248900 вида медицинского изделия с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации". |