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

ФЕДЕРАЛЬНАЯ АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА

ПИСЬМО

от 19 февраля 2016 г. N ИА/10439/16

ПО ВОПРОСУ

ПРИМЕНЕНИЯ ПОЛОЖЕНИЙ ПОСТАНОВЛЕНИЯ ПРАВИТЕЛЬСТВА

РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОТ 30.11.2015 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"

В связи с поступающими вопросами, на основании [пункта 5.4](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA87822847891B9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF09C4h4z5I) постановления Правительства Российской Федерации от 30.06.2004 N 331 "Об утверждении Положения о Федеральной антимонопольной службе" и [пункта 9.1](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792B847B90B9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF0BC1h4z1I) Приказа Федеральной антимонопольной службы от 09.04.2007 N 105 "Об утверждении Регламента Федеральной антимонопольной службы" ФАС России направляет территориальным органам для использования в работе информационное письмо по вопросу применения положений [постановления](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FhBzBI) Правительства Российской Федерации от 30.11.2015 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".

1. Согласно [пункту 1](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF08C1h4z7I) Постановления N 1289 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 (далее - МНН)), 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), в том числе о поставке 2 и более лекарственных препаратов, страной происхождения хотя бы одного из которых не является государство - член Евразийского экономического союза, 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:

содержат предложения о поставке лекарственных препаратов, страной происхождения которых являются государства - члены Евразийского экономического союза;

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=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792080799DB9A7B49C2A841FBB3696C30DC781FDhEz7I) Федерального закона "О защите конкуренции", при сопоставлении этих заявок (окончательных предложений).

Ограничение, установленное [Постановлением N 1289](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FhBzBI), применяется только при наличии всех условий, установленных [пунктом 1](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF08C1h4z7I) Постановления N 1289, в совокупности. При этом должно быть не менее двух удовлетворяющих требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке заявок, которые содержат предложения в отношении всех торговых наименовений предлагаемых лекарственных препаратов в рамках одного МНН, страной происхождения которых являются государства - члены Евразийского экономического союза.

Таким образом, в случае, если заявка (окончательное предложение) участника закупки содержит несколько торговых наименований лекарственного препарата в рамках одного МНН, и хотя бы одно из этих торговых наименований является лекарственным препаратом, происходящим из иностранного государства (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), такая заявка признается содержащей предложение о поставке лекарственного препарата иностранного происхождения.

В соответствии с [пунктом 2](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF08C1h4zAI) Постановления N 1289 подтверждением страны происхождения лекарственного препарата является сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по [форме](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA87821817B90B9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF0CC6h4z0I), 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.

Таким образом, в случае осуществления заказчиком закупки лекарственного препарата участник закупки, который предлагает лекарственный препарат, страной происхождения которого является государство - член Евразийского экономического союза, с целью подтверждения страны происхождения такого лекарственного препарата в составе своей заявки должен представить документ, подтверждающий страну происхождения лекарственного препарата.

На основании изложенного ФАС России считает, что при наличии двух заявок, соответствующих положениям [пункта 1](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF08C1h4z7I) Постановления N 1289, и содержащих документ, подтверждающий страну происхождения лекарственного препарата, иные заявки участников закупки, содержащие предложения о поставке иностранного лекарственного препарата, а также лекарственного препарата, страной происхождения которого является государство - член Евразийского экономического союза, но не содержащие документа, подтверждающего страну происхождения лекарственного препарата, признаются не соответствующими требованиям и подлежат отклонению.

Вместе с тем в случае подачи двух и более заявок, содержащих предложение о поставке лекарственных препаратов, страной происхождения которых являются государства - члены Евразийского экономического союза, но при отсутствии в таких заявках документа, подтверждающего страну происхождения лекарственного препарата, а также, если такой документ содержится только в одной из поданных заявок, то ограничение, установленное [Постановлением N 1289](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FhBzBI), не применяется.

При этом если на участие в определении поставщика подана одна заявка, ограничение, установленное [Постановлением N 1289](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FhBzBI), не применяется, в связи с чем отсутствие в заявке единственного участника закупки документа, подтверждающего страну происхождения лекарственного препарата, не является основанием для отклонения заявки.

2. Действие [Постановления N 1289](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FhBzBI) распространяется только на случаи закупок по одному международному непатентованному наименованию или при отсутствии такого наименования - с химическим или группировочным наименованием в рамках одного контракта.

Таким образом, действие [Постановления N 1289](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FhBzBI) не распространяется на случаи закупки лекарственных препаратов с различными международными непатентованными наименованиями или при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями.

3. В соответствии с [частью 2 статьи 66](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8782788759CB9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF00C5h4z4I) Федерального закона от 5 апреля 2013 г. N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Закона о контрактной системе) заявка на участие в электронном аукционе состоит из двух частей.

Согласно пункту 5 [части 6 статьи 66](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8782788759CB9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF00C7h4z1I) Закона о контрактной системе вторая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать в том числе документы, подтверждающие соответствие участника такого аукциона и (или) предлагаемых им товара, работы или услуги условиям, запретам и ограничениям, установленным заказчиком в соответствии со [статьей 14](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8782788759CB9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF09C0h4z4I) Закона о контрактной системе, или копии этих документов.

Таким образом, при осуществлении закупок лекарственных препаратов путем электронного аукциона отклонение заявок, содержащих предложение о поставке лекарственного препарата иностранного происхождения (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), в соответствии с [пунктом 1](consultantplus://offline/ref=A1C7E49E47ED8C8B8665AE00755C874CA8792A897C9DB9A7B49C2A841FBB3696C30DC782F5EF08C1h4z7I) Постановления N 1289 возможно только по результатам рассмотрения вторых частей заявок.

Дополнительно ФАС России обращает внимание территориальных органов ФАС России на необходимость учета позиции, изложенной в настоящем письме, при осуществлении контроля за соблюдением законодательства Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, а также на необходимость доведения указанной позиции до сведения всех сотрудников территориальных органов ФАС России.

И.Ю.АРТЕМЬЕВ