



**Ограничение допуска иностранных лекарственных препаратов
для целей закупок для обеспечения государственных и
муниципальных нужд**



www.gratanet.com

ЮРИДИЧЕСКАЯ ФИРМА GRATA (МОСКВА), ДЕПАРТАМЕНТ КОРПОРАТИВНОГО И КОММЕРЧЕСКОГО ПРАВА

ДЕКАБРЬ 2015



Следуя практике GRATA по информированию клиентов о важных изменениях законодательства, которые могут повлиять на их бизнес, мы хотели бы обратить ваше внимание на некоторые значимые изменения в регулировании государственных закупок в России.

Ограничение допуска иностранных лекарственных препаратов для целей закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд

Постановлением Правительства РФ от 30 ноября 2015 г. № 1289 утверждены ограничения и условия допуска лекарственных препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП) для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, вступающие в силу с 10 декабря 2015 г.

Установлена обязанность заказчика при осуществлении закупок отклонять все заявки, содержащие предложения о поставке лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза (ЕАЭС)), если подано не менее 2 заявок, удовлетворяющих 2 требованиям извещения об осуществлении закупки или документации о закупке, которые одновременно:

- содержат предложения о поставке лекарственных препаратов, страной происхождения которых являются государства - члены ЕАЭС;
- не содержат предложений о поставке лекарственных препаратов одного и того же производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц согласно определению, данному статьей 9 Федерального закона "О защите конкуренции".

Страна происхождения лекарственного препарата должна подтверждаться сертификатом о происхождении товара, выдаваемым уполномоченным органом (организацией) государства - члена ЕАЭС по форме и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г.

Указанные выше ограничения не применяются в следующих случаях:

- b. осуществление закупок лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых на территориях государств - членов ЕАЭС

Предоставляемые GRATA услуги включают:

- ❖ консультирование относительно законодательных требований и ограничений для ввоза и обращения на территории России и других государств лекарственных средств и медицинских изделий;
- ❖ консультирование и юридическое сопровождение участия в государственных закупках
- ❖ консультирование по вопросам соответствия законодательству рекламных и маркетинговых материалов и мероприятий, маркировки, упаковки, этикеток товаров;
- ❖ представление интересов в ходе общественных обсуждениях проектов нормативных правовых актов, включая акты Евразийской экономической комиссии.

Контакты для дополнительной информации:

Яна Дианова
Директор Департамента
корпоративного и коммерческого
права GRATA (Москва)

Т.: +7 (495) 660 11 84
E. Ydianova@gratanet.com

осуществляются исключительно первичная упаковка и вторичная (потребительская) упаковка или вторичная (потребительская) упаковка лекарственных препаратов с обеспечением выпускающего контроля их качества, - до 31 декабря 2016 года включительно;

- b. размещение извещений об осуществлении закупок лекарственных препаратов или направления приглашений принять участие в определении поставщика закрытым способом до вступления в силу Постановления № 1289;
- c. осуществление закупок лекарственных препаратов заказчиками, осуществляющими деятельность на территории иностранного государства, для обеспечения своей деятельности на этой территории.

Предусмотрен, кроме того, запрет при заключении и исполнении контракта на поставку лекарственного препарата по итогам размещения заказа с соблюдением указанных ограничений заменять лекарственный препарат конкретного производителя или страну его происхождения, указанные в заявке (окончательном предложении).

Постановление № 1289 принято в рамках стратегии импортозамещения в фармацевтической и медицинской отраслях и давно ожидалось российскими производителями ЖНВЛП. В то же время переходный период до конца 2016 года, в течение которого не применяются установленные постановлением ограничения в отношении иностранных производителей, осуществляющих первичную и вторичную упаковку препаратов на территории ЕАЭС, предоставляет дополнительные возможности компаниям, еще не успевшим завершить процесс локализации производства в России.

* * * * *

С уважением,

Юридическая фирма GRATA (Москва),

Департамент корпоративного и коммерческого права

Информация выше имеет обзорный характер и не является юридической консультацией. Данная информация подготовлена с целью уведомления наших клиентов и других заинтересованных лиц о нововведениях и может содержать ссылки на Интернет сайты помимо сайта GRATA. На основании данной информации не следует осуществлять какие-либо действия в конкретной ситуации без надлежащей юридической консультации.