

*Особенности формирования
структурированного
извещения о закупке
и рассмотрения
заявок участников закупки*



25.04.2024

Рейтинг ФАС России

СИСТЕМА АНАЛИЗА КОНКУРЕНЦИИ



Система анализа конкурентной среды
при осуществлении государственных и муниципальных
закупок в разрезе **регионов Российской Федерации**

ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ПОКАЗАТЕЛИ



Отношение количества контрактов, заключенных с ед. поставщиком, к количеству контрактов по конкурентным закупкам



Количество участников закупок, признанных соответствующими извещениям по итогам определения поставщиков



Процент экономии



Доля расторгнутых контрактов



Объем контрактов с унитарными предприятиями



Объем жалоб, по итогам рассмотрения которых принято решение о признании жалобы обоснованной (частично обоснованной)



Объем несостоявшихся закупок



Объем отменённых закупок



Среднее количество поданных заявок



Рейтинг ФАС России

Анализ состояния конкуренции в субъектах с высоким уровнем конкуренции в 2022 и 2023

- | | |
|--|---|
| 1. Тамбовская область, 21,33 балла
3 место* | 6. Липецкая область, 31,78 балла
2 место* |
| 2. Воронежская область, 23,67 балла
15 место* | 7. Московская область, 32,50 балла
37 место* |
| 3. Ульяновская область, 24,28 балла
1 место* | 8. Новосибирская область, 33,72 балла
7 место* |
| 4. Саратовская область, 26,67 балла
11 место* | 9. Тюменская область, 34,11 балла
27 место* |
| 5. Республика Татарстан, 30,44 балла
9 место* | 10. Вологодская область, 34,28 балла
47 место* |

* 2022 год: Тамбовская область – 27,53 балла, Воронежская область – 36,33 балла, Ульяновская область – 19,92 балла, Саратовская область – 35,5 балла, Республика Татарстан – 33,56 балла, Липецкая область – 23,03 балла, Московская область – 44,75 балла, Новосибирская область – 33,33 балла, Тюменская область – 41,86 балла, Вологодская область – 47,89 балла



Основные нарушения при закупке лекарственных препаратов

Описание объекта закупки

- указание конкретной лекарственной формы препарата без указания эквивалентных форм
- нарушения при указании на объем наполнения первичной упаковки или формы выпуска препарата (Письмо Федерального казначейства России от 29.11.2023 № 14-00-05/35368)
- установление требований, соответствующих препарату единственного производителя

Рассмотрение заявок участников закупки

- отклонение заявки с эквивалентной формой выпуска или дозировкой препарата
- неприменение при рассмотрении заявок положений ПП1289
- неприменение положений п.1.4 приказа Минфина 126н



Эквиваленты при закупке лекарственных препаратов

КОЛИСТИМТАТ НАТРИЯ



Порошок для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляций

160 мг

ГРЛС: 160 мг (2000000 ЕД)

мг

• Колистимет АФ

Группы взаимозаменяемости ЛП | Найдено: 1

Наименование	Основное МНН	Основная дозировка	ЕИ группы	Эквивалентные лекарственные формы и дозировки	Референтная цена
КОЛИСТИМТАТ НАТРИЯ, лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляций и/или порошок для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляций, 160 мг	КОЛИСТИМТАТ НАТРИЯ	160 мг	мг	<ul style="list-style-type: none"> Порошок для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляций, 80 мг Ллиофилизат для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляций, 80 мг Порошок для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляций, 160 мг 	

<https://grls.minzdrav.gov.ru/Default.aspx>

Департаментом, будет продолжаться осуществляется только по адресу: г. Москва, ул. Неглинная, д. 25, 3-й подъезд, «Экспедиция». Для цели прохода в здание с целью подачи или получения документов в рамках оказания государственных услуг Департаментом просим иметь при себе документ, удостоверяющий личность.

02 фев 2024

10:50:33

Информация о результатах проведения аттестации уполномоченных лиц производителей биомедицинских клеточных продуктов

<Приказ № 29 от 31.01.2024>

30 янв 2024

14:00:35

В соответствии с пунктом 2 статьи 3 Федерального закона от 27.12.2019 № 475-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» и Федеральный закон «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» размещается обновленный (дополненный) перечень взаимозаменяемых лекарственных препаратов.

Приложение №1 (скачать)



Проверка СП

- Сертификаты СП (лекарства) на официальном портале Минпромторга России (<https://minpromtorg.gov.ru/docs/list/>). В разделе «Перечни и реестры» в строке поиска необходимо ввести «Информация о выдаче документов СП».

A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K
№	Заявитель на получение СП	Место производства лекарственного препарата	Название лекарственного препарата	Международное непатентованное название (МНН)	Лекарственная форма и дозировка	Метод получения фармацевтической субстанции	2.А.1. Стадии производства до получения молекулы	Номер СП	Дата выдачи документа СП	Срок действия
133	ООО «Завод Медсинтез»	ООО «Завод Медсинтез», Свердловская обл., г. Новоуральск, ул. Торговая, зд. 15, стр. 3	РОСИНСУЛИН С Медсинтез	Инсулин-изофан [человеческий генно-инженерный]	суспензия для подкожного введения, 100 МЕ/мл	биотехнологический синтез	да (ООО «Завод Медсинтез», Свердловская обл., г. Новоуральск, ул. Подгорная, зд. 9)	СП-0002664/03/2024	21.03.2024	1 год
134	ООО «Велфарм»	ООО «Велфарм», Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11	ПРОПОФол ВЕЛФАРМ	Пропофол	эмульсия для внутривенного введения, 10 мг/мл	химический синтез	да (ООО «Велфарм», Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, стр. 11/8)	СП-0002665/03/2024	21.03.2024	1 год
135	АО «Р-Фарм»	АО «Р-Фарм», Ярославская обл., г.о. г. Ярославль, ул. Громова, д. 15	Гадобутрол-ТЛ	Гадобутрол	раствор для внутривенного введения, 1 ммоль/мл	химический синтез	нет	СП-0002666/03/2024	21.03.2024	1 год



Документ СП в составе заявки



Если локализовано производство со стадии фармацевтической субстанции - продолжить с раздела 2.А, если со стадии готового лекарственного средства - пропустить 2.А. и продолжить с раздела 2.Б.	
2. Локализованные стадии производства	
2.А. Производство фармацевтической субстанции (далее указываются стадии технологического процесса)	Место производства (страна, название производственной площадки указываются для каждой стадии технологического процесса)
2.А.1. Стадии производства до получения молекулы.	-----

Страница 1 из 3



Если локализовано производство со стадии фармацевтической субстанции - продолжить с раздела 2.А, если со стадии готового лекарственного средства - пропустить 2.А. и продолжить с раздела 2.Б.	
2. Локализованные стадии производства	
2.А. Производство фармацевтической субстанции (далее указываются стадии технологического процесса)	Место производства (страна, название производственной площадки указываются для каждой стадии технологического процесса)
2.А.1. Стадии производства до получения молекулы: - синтез.	ООО «БХС», Российская Федерация, Иркутская обл., г. Братск, жилой район Центральный, ул. Коммунальная, зд. 5А, стр. 2

Страница 1 из 3

СП-0001681/07/2022

2.А.2. Стадии обработки (без изменения молекулы): - очистка (перекристаллизация).	ОАО «Синтез», Курганская обл., Конституции, д. 7	Российская Федерация, г. Курган, проспект
2.А.3. Завершающие стадии производства: - сушка.	ОАО «Синтез», Курганская обл., Конституции, д. 7	Российская Федерация, г. Курган, проспект
2.А.4. Фасовка фармацевтической субстанции: - фасовка в первичную упаковку.	ОАО «Синтез», Курганская обл., Конституции, д. 7	Российская Федерация, г. Курган, проспект
2.А.5. Упаковка: - упаковка и маркировка.	ОАО «Синтез», Курганская обл., Конституции, д. 7	Российская Федерация, г. Курган, проспект

СП-0001769/09/2022

2.А.2. Стадии обработки (без изменения молекулы): - очистка.	ООО «БХС», Российская Федерация, Иркутская обл., г. Братск, жилой район Центральный, ул. Коммунальная, зд. 5А, стр. 2
2.А.3. Завершающие стадии производства: - сушка.	ООО «БХС», Российская Федерация, Иркутская обл., г. Братск, жилой район Центральный, ул. Коммунальная, зд. 5А, стр. 2
2.А.4. Фасовка фармацевтической субстанции: - фасовка в первичную упаковку.	ООО «БХС», Российская Федерация, Иркутская обл., г. Братск, жилой район Центральный, ул. Коммунальная, зд. 5А, стр. 2



Проверка СТ-1

- Сертификаты СТ-1 <http://verification.tpprf.ru> (только выданные Россией) приказ ТПП России от 10.04.2015 №29

Проверка наличия сертификата формы СТ-1

Сертификат на просмотре может незначительно отличаться от оригинала, но полностью идентичен по содержанию.

Номер сертификата: *

Номер бланка: *

Дата выдачи (дд.мм.гггг): *

...

отправить запрос



Взаимозаменяемые медицинские изделия

Пример: 32.50.13.110-00003263 Зонд

Справочная информация

Общероссийские и международные классификаторы

НАИМЕНОВАНИЕ КЛАССИФИКАТОРА	ЗНАЧЕНИЕ КЛАССИФИКАТОРА	ОПИСАНИЕ ПО КЛАССИФИКАТОРУ
Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2)	32.50.13.110: Шприцы, иглы, катетеры, канюли и аналогичные инструменты	Сведения отсутствуют
НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ	157910: Зонд назоэнтеральный	*Стерильный тонкий гибкий полый цилиндр, разработанный для доступа в тонкую кишку
	169460: Зонд назогастральный/орогастральный	
	169450: Зонд назогастрального питания	
	169520: Зонд назогастральный декомпрессионный	



Проверка кода вида медицинского изделия

https://roszdravnadzor.gov.ru/services/mi_reesetr

Перейти на сайт Территориального органа

Медицинская деятельность

Медицинские изделия

Лекарственные средства

Биомедицинские клеточные продукты

Контроль и надзор

AP SELECT

REDUCER

MONITOR

Счетчик обращений граждан и организаций

ПОСТУПИЛО **57883** НА РАССМОТРЕНИИ **7232** РЕШЕНО **50651**

Электронные сервисы

ВРАЧ

ПАЦИЕНТ

ЗАЯВИТЕЛЬ

НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ

Инструкция по поиску видов в номенклатурной классификации медицинских изделий по видам

[Смотреть весь текст](#)

НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ

Наименование

НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ

1. Анестезиологические и респираторные медицинские изделия

2. Вспомогательные и общебольничные медицинские изделия

3. Гастроэнтерологические медицинские изделия

Расширенный поиск

Наименование

Код:

Описание:

Раздел:

ВЫВЕСТИ РЕЗУЛЬТАТЫ

Перчатки медицинские

Избыточные характеристики:

- класс потенциального риска применения 2а в соответствии с ГОСТ 31508-2012 (характеристика для регистрирующего органа, определяющая глубину экспертиз);
- показатель герметичности «AQL» - 1,5 по ГОСТ Р 52238-2004 (становится известным лишь для определенной партии);
- устойчивость к проникновению переносимых с кровью патогенов, соответствие стандарту ASTM F671, информация нанесена на упаковке.





Рассмотрение заявок на медицинские изделия

- Сверять характеристики товара, указанные в заявке участника закупки, с инструкцией на медицинское изделие, размещенной на сайте Росздравнадзора
- В случае отсутствия инструкции: Николаев Сергей Геннадьевич, начальник отдела контроля здравоохранения Управления контроля здравоохранения ФАС России +7 (499) 755 23 23 доб. 088 374
- Наименование не является функциональной, технической или качественной характеристикой товара и не определяет его потребительские свойства (определение ВС РФ от 18.03.2016 по делу № А76-29222/2014).

РЕЕСТРОВАЯ ЗАПИСЬ

Параметр изделия	Значение параметра изделия
Уникальный номер реестровой записи	54175
Регистрационный номер медицинского изделия	РЗН 2021/15705 [Скачать РУ] [Скачать Фото] [Скачать Инструкцию]
Дата государственной регистрации медицинского изделия	08.11.2021
Срок действия регистрационного удостоверения	Бессрочно



Порядок применения Приказа №126н

- Определение ВС РФ от 24.01.2024 № 304-ЭС23-27821 (постановление Восьмого арбитражного апелляционного суда от 05.09.2023 по делу № А70-7845/2023):
«...Декларирование не отменяет обязанность заказчика как профессионального участника торгов установить соответствие предлагаемых к поставке товаров условиям, запретам, ограничениям, установленным в соответствии со статьей 14 Закона № 44-ФЗ, и предпринять исчерпывающие меры для установления факта предоставления достоверной информации о стране происхождения товара, задекларированной участником в заявке...»



Расхождение характеристик товара в файле и в структурированной форме в заявке участника закупки

- отклонение по п.8 ч.12 ст.48 Федерального закона №44-ФЗ – выявление недостоверной информации, содержащейся в заявке на участие в закупке.

Минимальное значение диапазона измеряемых температур, контроля и индикации на дисплее	≥ -30	$^{\circ}\text{C}$	Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики	30
---	------------	--------------------	--	----

1

Минимальное значение диапазона измеряемых температур, контроля и индикации на дисплее, -30 ГРАД ЦЕЛЬС

Дистальный конец совместимый с проводником	≥ 0.035	дюйм	Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики	35
--	--------------	------	--	----

2

Дистальный конец совместимый с проводником, ДЮЙМ

0.035

Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики

Отделка стен жилой комнаты	Оклеены обоями ; окрашены ; оклеены обоями под покраску и окрашены	Участник закупки указывает в заявке только одно значение характеристики	оклеены обоями под покраску и окрашены
----------------------------	--	---	--

3

Отделка стен жилой комнаты	Оклеены обоями	Оклеены обоями оклеены обоями под покраску и окрашены
	оклеены обоями под покраску и окрашены	
	окрашены	



Проверка данных по недостоверной информации

- письмо производителю товара;
- по строительству запрос в госорганы, выдавалось ли разрешение на ввод объекта в эксплуатацию;
- по крупным исполненным контрактам запрос в налоговую службу о движении денежных средств участника закупки;
- анализировать уже заключенные контракты этим участником закупки в ЕИС.