

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 5 февраля 2015 года 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
(с изменениями на 16 сентября 2023 года)
(редакция, действующая с 1 января 2024 года)

Документ с изменениями, внесенными:

постановлением Правительства Российской Федерации от 2 июня 2015 года N 528 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 05.06.2015, N 0001201506050008);

постановлением Правительства Российской Федерации от 22 апреля 2016 года N 337 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 26.04.2016, N 0001201604260033);

постановлением Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2016 года N 1268 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 08.12.2016, N 0001201612080016);

постановлением Правительства Российской Федерации от 30 мая 2017 года N 663 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 02.06.2017, N 0001201706020036);

постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 года N 968 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 17.08.2017, N 0001201708170002);

постановлением Правительства Российской Федерации от 10 ноября 2017 года N 1352 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 14.11.2017, N 0001201711140015);

постановлением Правительства Российской Федерации от 19 декабря 2018 года N 1590 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 24.12.2018, N 0001201812240019) (вступило в силу с 1 января 2019 года);

постановлением Правительства Российской Федерации от 15 мая 2019 года N 602 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 22.05.2019, N 0001201905220005);

постановлением Правительства Российской Федерации от 26 июня 2019 года N 813 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 01.07.2019, N 0001201907010008);

постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2020 года N 962 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 03.07.2020, N 0001202007030009);

постановлением Правительства Российской Федерации от 23 декабря 2020 года N 2238 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 25.12.2020, N 0001202012250079) (вступило в силу с 1 января 2021 года);

постановлением Правительства Российской Федерации от 28 января 2021 года N 76 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 30.01.2021, N 0001202101300012);

постановлением Правительства Российской Федерации от 6 марта 2021 года N 336 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 11.03.2021, N 0001202103110008);

постановлением Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 31.08.2021, N 0001202108310011);

постановлением Правительства Российской Федерации от 24 ноября 2021 года N 2014

(Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 26.11.2021, N 0001202111260021);

постановлением Правительства Российской Федерации от 17 февраля 2022 года N 201 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 18.02.2022, N 0001202202180056);

постановлением Правительства Российской Федерации от 21 апреля 2022 года N 733 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 25.04.2022, N 0001202204250007);

постановлением Правительства Российской Федерации от 16 мая 2022 года N 883 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 17.05.2022, N 0001202205170007);

постановлением Правительства Российской Федерации от 8 июля 2022 года N 1220 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 09.07.2022, N 0001202207090011) (вступило в силу с 1 августа 2022 года);

постановлением Правительства Российской Федерации от 12 января 2023 года N 10 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 13.01.2023, N 0001202301130023);

постановлением Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 01.03.2023, N 0001202303010024);

постановлением Правительства Российской Федерации от 27 марта 2023 года N 486 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 30.03.2023, N 0001202303300053) (вступило в силу с 20 апреля 2023 года);

постановлением Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2023 года N 1512 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 22.09.2023, N 0001202309220042) (вступило в силу с 1 декабря 2023 года);

постановлением Правительства Российской Федерации от 2 сентября 2023 года N 1443 (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 08.09.2023, N 0001202309080029) (о порядке вступления в силу см. пункт 3 постановления Правительства Российской Федерации от 2 сентября 2023 года N 1443).

* Наименование в редакции, введенной в действие с 4 мая 2016 года постановлением Правительства Российской Федерации от 22 апреля 2016 года N 337. - См. предыдущую редакцию.

Положения настоящего постановления (в редакции постановления Правительства Российской Федерации от 28 января 2021 года N 76) не применяются к отношениям, связанным с осуществлением закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе в сфере закупок до вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 28 января 2021 года N 76 либо приглашения принять участие в которых направлены до вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 28 января 2021 года N 76 - см. пункт 3 постановления Правительства Российской Федерации от 28 января 2021 года N 76.

Положения настоящего постановления (в редакции постановления Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432) не применяются к отношениям, связанным с осуществлением закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе в сфере закупок и приглашения принять участие в которых направлены до дня вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432, в том числе к контрактам, информация о которых включена в реестр контрактов, заключенных заказчиками, до дня вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432 - см. пункт 2 постановления Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432.

Положения настоящего постановления (в редакции постановления Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318) не применяются к отношениям, связанным с осуществлением закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе в сфере закупок, приглашения принять участие в которых направлены до дня вступления в силу положений постановления Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318, в том числе к контрактам, информация о которых включена в реестр контрактов, заключенных заказчиками, до дня вступления в силу положений постановления Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318 - см. пункт 3 постановления Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318.

Положения настоящего постановления (в редакции постановления Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2023 года N 1512) не применяются к отношениям, связанным с осуществлением закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе в сфере закупок, приглашения принять участие в которых направлены до дня вступления в силу положений постановления Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2023 года N 1512, в том числе к контрактам, информация о которых включена в реестр контрактов, заключенных заказчиками, до дня вступления в силу положений постановления Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2023 года N 1512 - см. пункт 2 постановления Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2023 года N 1512.

Положения настоящего постановления (в редакции постановления Правительства Российской Федерации от 2 сентября 2023 года N 1443) не применяется к отношениям, связанным с осуществлением закупок, извещения об осуществлении которых размещены в единой информационной системе в сфере закупок, приглашения принять участие в которых направлены до дня вступления в силу положений постановления Правительства Российской Федерации от 2 сентября 2023 года N 1443, в том числе к контрактам, информация о которых включена в реестр контрактов, заключенных заказчиками, до дня вступления в силу положений постановления Правительства Российской Федерации от 2 сентября 2023 года N 1443 - см. пункт 2 постановления Правительства Российской Федерации от 2 сентября 2023 года N 1443.

В соответствии со статьей 14 Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" Правительство Российской Федерации

(Преамбула в редакции, введенной в действие с 4 мая 2016 года постановлением Правительства Российской Федерации от 22 апреля 2016 года N 337. - См. предыдущую редакцию)

постановляет:

1. Утвердить прилагаемые:

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 (далее - перечень N 1);

перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - перечень N 2).

(Абзац в редакции, введенной в действие с 7 февраля 2021 года постановлением

Правительства Российской Федерации от 28 января 2021 года N 76. - См. предыдущую редакцию)

показатель локализации собственного производства медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - показатель локализации собственного производства медицинских изделий).

(Абзац дополнительно включен с 7 февраля 2021 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 января 2021 года N 76)

(Пункт в редакции, введенной в действие с 25 августа 2017 года постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 года N 968. - См. предыдущую редакцию)

2. Установить, что для целей осуществления закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1 или перечень N 2, заказчик отклоняет все заявки, содержащие предложения о поставке отдельных видов указанных медицинских изделий, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 заявок, соответствующих требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки, документации о закупке (в случае, если Федеральным законом "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" предусмотрена документация о закупке), которые одновременно:

(Абзац в редакции, введенной в действие с 1 января 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 24 ноября 2021 года N 2014; в редакции, введенной в действие с 18 февраля 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 17 февраля 2022 года N 201; в редакции, введенной в действие с 25 мая 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 16 мая 2022 года N 883; в редакции, введенной в действие с 1 марта 2023 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318. - См. предыдущую редакцию)

а) для заявок, содержащих предложения о поставке отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1:

(Абзац в редакции, введенной в действие с 1 января 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 24 ноября 2021 года N 2014. - См. предыдущую редакцию)

содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, страной происхождения которых являются только государства - члены Евразийского экономического союза;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 18 февраля 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 17 февраля 2022 года N 201; в редакции, введенной в действие с 25 мая 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 16 мая 2022 года N 883; в редакции, введенной в действие с 1 марта 2023 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318. - См. предыдущую редакцию)

не содержат предложений о поставке одного и того же вида медицинского изделия одного производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц, соответствующую признакам, предусмотренным статьей 9 Федерального закона "О защите конкуренции", при сопоставлении этих заявок;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 1 января 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 24 ноября 2021 года N 2014. - См. предыдущую редакцию)

б) для заявок, содержащих предложения о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, включенных в перечень N 2:

(Абзац в редакции, введенной в действие с 7 февраля 2021 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 января 2021 года N 76; в редакции, введенной в действие с 1 января 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 24 ноября 2021 года N 2014. - См. предыдущую редакцию)

содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, страной происхождения которых являются только государства - члены Евразийского экономического союза;

не содержат предложений о поставке одного и того же вида медицинского изделия одного производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц, соответствующую признакам, предусмотренным статьей 9 Федерального закона "О защите конкуренции", при сопоставлении этих заявок;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 1 января 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 24 ноября 2021 года N 2014. - См. предыдущую редакцию)

содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, процентная доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции которых соответствует указанной в показателе локализации собственного производства медицинских изделий;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 7 февраля 2021 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 января 2021 года N 76. - См. предыдущую редакцию)

содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, на производство которых имеется документ, подтверждающий соответствие собственного производства требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 "Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования".

(Пункт в редакции, введенной в действие с 1 января 2019 года постановлением Правительства Российской Федерации от 19 декабря 2018 года N 1590. - См. предыдущую редакцию)

2_1. В случае если заявка, которая содержит предложение о поставке медицинских изделий, включенных в перечень N 1 или перечень N 2 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 федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере осуществления закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

(Пункт дополнительно включен с 4 мая 2016 года постановлением Правительства Российской Федерации от 22 апреля 2016 года N 337; в редакции, введенной в действие с 10 июня 2017 года постановлением Правительства Российской Федерации от 30 мая 2017 года N 663; в редакции, введенной в действие с 25 августа 2017 года постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 года N 968; в редакции, введенной в действие с 1 января 2019 года постановлением Правительства Российской Федерации от 19 декабря 2018 года N 1590; в редакции, введенной в действие с 1 января 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 24 ноября 2021 года N 2014; в редакции, введенной в действие с 18 февраля 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 17 февраля 2022 года N 201; в редакции, введенной в действие с 25 мая 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 16 мая 2022 года N 883; в редакции, введенной в действие с 1 марта 2023 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318. - См. предыдущую редакцию)

2_1.1. Пункт дополнительно включен с 25 августа 2017 года постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 года N 968; утратил силу с 1 января 2019 года - постановление Правительства Российской Федерации от 19 декабря 2018 года N 1590. - См. предыдущую редакцию.

2_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 N 1 и не включенные в него;

для целей осуществления закупок медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, включенных в перечень N 2, не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия, включенные в перечень N 2 и не включенные в него.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 7 февраля 2021 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 января 2021 года N 76. - См. предыдущую редакцию)

(Пункт дополнительно включен с 4 мая 2016 года постановлением Правительства Российской Федерации от 22 апреля 2016 года N 337; в редакции, введенной в действие с 25 августа 2017 года

постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 года N 968. - См. предыдущую редакцию)

2_3. Пункт дополнительно включен с 25 августа 2017 года постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 года N 968; утратил силу с 1 августа 2022 года - постановление Правительства Российской Федерации от 8 июля 2022 года N 1220. - См. предыдущую редакцию.

3. Подтверждением страны происхождения медицинских изделий, включенных в перечень N 1 и перечень N 2, является сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государств - членов Евразийского экономического союза, по форме, 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. (далее - Правила), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 25 мая 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 16 мая 2022 года N 883; в редакции, введенной в действие с 1 марта 2023 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318. - См. предыдущую редакцию)

Подтверждением процентной доли стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции является выданный Торгово-промышленной палатой Российской Федерации акт экспертизы, содержащий информацию о доле стоимости иностранных материалов (сырья), используемых для производства одной единицы медицинского изделия, рассчитанной в соответствии с подпунктом "в" пункта 2.4 Правил, или аналогичный документ, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 25 мая 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 16 мая 2022 года N 883; в редакции, введенной в действие с 1 марта 2023 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318. - См. предыдущую редакцию)

(Пункт в редакции, введенной в действие с 18 февраля 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 17 февраля 2022 года N 201. - См. предыдущую редакцию)

3_1. При исполнении контракта, при заключении которого были отклонены в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями заявки, которые содержат предложения о поставке отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1 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.

(Пункт дополнительно включен с 4 мая 2016 года постановлением Правительства Российской Федерации от 22 апреля 2016 года N 337; в редакции, введенной в действие с 1 марта 2023 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318. - См. предыдущую редакцию)

3_2. При исполнении контракта, при заключении которого были отклонены в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями заявки, содержащие предложения о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, включенных в перечень N 2 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 или процентная доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции которого больше указанной доли в показателе локализации собственного производства медицинских изделий на соответствующий год, и замена производителя медицинского изделия не допускаются.

(Пункт дополнительно включен с 1 января 2019 года постановлением Правительства Российской Федерации от 19 декабря 2018 года N 1590; в редакции, введенной в действие с 1 марта 2023 года постановлением Правительства Российской Федерации от 28 февраля 2023 года N 318. - См. предыдущую редакцию)

4. Установленные настоящим постановлением ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1, не применяются в следующих случаях:

(Абзац в редакции, введенной в действие с 25 августа 2017 года постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 года N 968. - См. предыдущую редакцию)

размещение извещений об осуществлении закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1, в единой информационной системе в сфере закупок и (или) направление приглашений принять участие в определении поставщика закрытым способом, осуществленные до вступления в силу настоящего постановления;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 25 августа 2017 года постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 года N 968. - См. предыдущую редакцию)

осуществление закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1, заказчиками, осуществляющими деятельность на территории иностранного государства.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 1 января 2022 года постановлением Правительства Российской Федерации от 24 ноября 2021 года N 2014. - См. предыдущую редакцию)

5. Установить, что положения настоящего постановления не применяются в случае закупки товаров, включенных в перечень N 1 и перечень N 2 в рамках реализации:

программы приграничного сотрудничества "Карелия", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Карелия" на период 2014-2020 годов, подписанным в г.Москве 29 декабря 2016 г.;

программы приграничного сотрудничества "Коларктик", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Коларктик" на период 2014-2020 годов, подписанным в г.Москве 29 декабря 2016 г.;

программы приграничного сотрудничества "Россия - Юго-Восточная Финляндия", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Россия - Юго-Восточная Финляндия" на период 2014-2020 годов, подписанным в г.Москве 29 декабря 2016 г.;

программы приграничного сотрудничества "Россия - Латвия", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Россия - Латвия" на период 2014-2020 годов, подписанным в г.Москве 29 декабря 2016 г.;

программы приграничного сотрудничества "Россия - Литва", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Россия - Литва" на период 2014-2020 годов, подписанным в г.Москве 29 декабря 2017 г.;

программы приграничного сотрудничества "Россия - Польша", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Россия - Польша" на период 2014-2020 годов, подписанным в г.Варшаве 29 декабря 2017 г.;

программы приграничного сотрудничества "Россия - Эстония", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Россия - Эстония" на период 2014-2020 годов, подписанным в г.Москве 29 декабря 2016 г.;

программы трансграничного сотрудничества "Интеррег. Регион Балтийского моря", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением между Правительством Российской Федерации, Европейской комиссией и Правительством Федеративной Республики Германия о финансовых взносах Российской Федерации и Европейского союза в целях обеспечения реализации программы трансграничного сотрудничества "Интеррег. Регион Балтийского моря" на период 2014-2020 годов на территории Российской Федерации (финансовое соглашение), подписанным в г.Брюсселе 30 января 2018 г.

Подтверждением закупки товаров в рамках реализации программ, указанных в абзацах втором - девятом настоящего пункта, является заключение Министерства промышленности и торговли Российской Федерации, выдаваемое в порядке, установленном Министерством промышленности и торговли Российской Федерации по согласованию с Министерством экономического развития Российской Федерации.

(Пункт дополнительно включен с 30 мая 2019 года постановлением Правительства Российской Федерации от 15 мая 2019 года N 602)

Председатель Правительства
Российской Федерации
Д.Медведев

УТВЕРЖДЕН
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 5 февраля 2015 года N 102
(В редакции, введенной в действие
с 9 июля 2019 года
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 26 июня 2019 года N 813. -
См. предыдущую редакцию)

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 (с изменениями на 16 сентября 2023 года)

Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2) ОК 034-2014	Наименование вида медицинских изделий*
13.20.44.120	Марля медицинская отбеленная хлопчатобумажная
14.12.11 14.12.21 14.12.30.131 14.12.30.132 14.12.30.160	Одежда медицинская
14.12.30.170	Одежда специальная для поддержания физической формы
14.19.32.120	Специальные хирургические одноразовые стерильные изделия из нетканых материалов для защиты пациента и медицинского персонала
17.22.12.130	Изделия санитарно-гигиенические - абсорбирующее белье (подгузники (за исключением размера XS (сверхмалые), пеленки)
20.13.13.110	Микроисточники с йодом-125
20.20.14.000	Медицинские изделия, содержащие антисептические и дезинфицирующие препараты
20.59.52.140	Питательные среды селективные и неселективные
20.59.52.199 21.10.60.196	Наборы реагентов для неонатального скрининга в сухих пятнах крови

20.59.52.199 21.20.10.139	Наборы (комплекты) реагентов для гематологических анализаторов
20.59.52.199 21.20.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения ферментов
21.10.60.196	Наборы реагентов для выявления инфекционных агентов методом полимеразной цепной реакции; наборы реагентов для количественного и качественного определения иммуноглобулинов или антигенов инфекционных агентов методом иммуноферментного анализа; наборы реагентов для количественного определения гормонов методом иммуноферментного анализа
21.10.60.196 21.20.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения факторов свертывания крови
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

(Позиция дополнительно включена с 21 января 2023 года постановлением Правительства Российской Федерации от 12 января 2023 года N 10)

21.20.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения субстратов; наборы реагентов для определения групп крови и резус-фактора; наборы реагентов для фенотипирования крови человека по групповым системам резус, Келл и Кидд
21.20.24.110	Материалы клейкие перевязочные, в том числе пропитанные или покрытые лекарственными средствами
21.20.24.131	Бинты стерильные и нестерильные марлевые
21.20.24.150	Маски марлевые медицинские стерильные и нестерильные; отрезы марлевые медицинские стерильные и нестерильные; пакеты перевязочные медицинские стерильные; тампоны, сетоны, турунды, шарики марлевые стерильные и нестерильные
21.20.24.160	Повязки и покрытия раневые, пропитанные или покрытые лекарственными средствами; салфетки антисептические спиртовые; салфетки марлевые медицинские стерильные и нестерильные
22.19.71.190	Матрацы противопролежневые ортопедические с эффектом запоминания формы; матрацы противопролежневые с гелевыми элементами; подушки противопролежневые ортопедические с эффектом запоминания формы
22.22.14.000	Контейнеры для биопроб полимерные

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция дополнительно включена с 19 марта 2021 года постановлением Правительства Российской Федерации от 6 марта 2021 года N 336; исключена с 20 апреля 2023 года - постановление Правительства Российской Федерации от 27 марта 2023 года N 486. - См. предыдущую редакцию.

Позиция дополнительно включена с 19 марта 2021 года постановлением Правительства Российской Федерации от 6 марта 2021 года N 336; исключена с 20 апреля 2023 года - постановление Правительства Российской Федерации от 27 марта 2023 года N 486. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

26.60.12.119
26.70.22.150

Микроскопы медицинские;
микроскопы для клинической лабораторной диагностики;
микроскопы биологические

(Позиция дополнительно включена с 19 марта 2021 года постановлением Правительства Российской Федерации от 6 марта 2021 года N 336)

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

26.60.12.132 Аппараты ультразвуковые хирургические
26.60.13.130
26.60.13.190

(Позиция дополнительно включена с 19 марта 2021 года постановлением Правительства Российской Федерации от 6 марта 2021 года N 336)

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

26.60.13.130 Коагуляторы хирургические

(Позиция дополнительно включена с 19 марта 2021 года постановлением Правительства Российской Федерации от 6 марта 2021 года N 336)

26.60.13.170 Аппараты лазерные терапевтические
26.60.13.190

(Позиция дополнительно включена с 19 марта 2021 года постановлением Правительства Российской Федерации от 6 марта 2021 года N 336)

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

26.60.14.120 Слуховые аппараты неимплантируемые

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

30.92.2 Коляски инвалидные, кроме частей и принадлежностей (за исключением кресел-колясок с электроприводом, соответствующих коду 208480 вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации)

(Позиция в редакции, введенной в действие с 1 января 2024 года постановлением Правительства Российской Федерации от 2 сентября 2023 года N 1443. - См. предыдущую редакцию)

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

32.50.11.000 Иглы корневые

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

32.50.13.110 Иглы хирургические;
инструменты колющие;
шприцы-инъекторы медицинские многоцветного и одноразового использования с инъекционными иглами и без них

32.50.13.120 Лампы щелевые;
линзы интраокулярные;
микрохирургические инструменты для офтальмологии;
набор пробных очковых линз офтальмологический

32.50.13.190 Боры зубные твердосплавные;
головки стоматологические алмазные, в том числе фасонные;
емкости для взятия, хранения и транспортировки биологических проб для выполнения клинических лабораторных исследований, а именно пробирки для взятия капиллярной крови, емкости для мочи, кала и мокроты;
зеркала гинекологические полимерные по Куско;
зонды урогенитальные;
иглодержатели микрохирургические;
инструменты вспомогательные;
инструменты зондирующие, бужирующие;
инструменты многоповерхностного воздействия;
инструменты оттесняющие;
инструменты режущие и ударные с острой (режущей) кромкой;
каналонаполнители;
микромоторы пневматические для наконечников стоматологических;
модули медицинские климатизированные (чистое помещение);
наборы гинекологические смотровые одноразовые стерильные;
наконечники для микромоторов;
наконечники стоматологические турбинные;
ножницы микрохирургические;
пинцеты микрохирургические;
пульпоэкстракторы;
фрезы зуботехнические

(Позиция в редакции, введенной в действие с 1 декабря 2023 года постановлением Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2023 года N 1512. - См. предыдущую редакцию)

32.50.21.112 Оборудование терапевтическое (ванны и кабины душевые гидромассажные)

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

32.50.22.110 32.50.22.190	Эндопротезы суставов конечностей
32.50.22.120	Поручни для ванной и туалета (прямые, угловые, правые, левые)
32.50.22.127	Аппараты наружной фиксации; имплантаты для остеосинтеза
32.50.22.128	Костыли
32.50.22.129	Кресла-стулья с санитарным оснащением; опоры (опоры-ходунки шагающие, опоры-ходунки на колесиках); поручни (перила) для самоподнимания угловые, прямые (линейные) и откидные; ходунки на колесах; ходунки шагающие складные, регулируемые по высоте
32.50.22.152	Обувь ортопедическая детская
32.50.22.190	Экзопротезы грудных (молочных) желез на основе силиконового геля; средство замещения синовиальной жидкости

(Позиция в редакции, введенной в действие с 11 июля 2020 года постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2020 года N 962. - См. предыдущую редакцию)

32.50.23.000	Оболочки косметические к активным протезам верхних конечностей; стопы искусственные пенополиуретановые; чехол для культы нижних конечностей
32.50.30.110	Кровати медицинские функциональные
32.99.21.120	Трости опорные

Позиция исключена с 31 августа 2021 года - постановление Правительства Российской Федерации от 28 августа 2021 года N 1432. - См. предыдущую редакцию.

* При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия.

УТВЕРЖДЕН
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 5 февраля 2015 года N 102
(Дополнительно включен с 25 августа 2017 года
постановлением Правительства Российской Федерации
от 14 августа 2017 года N 968;
в редакции, введенной в действие с 3 мая 2022 года
постановлением Правительства Российской Федерации
от 21 апреля 2022 года N 733. -
См. предыдущую редакцию)

Перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд

Наименование медицинского изделия	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2) ОК 034-2014	Код вида медицинского изделия*	Классификационные признаки медицинского изделия
-----------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------	-------------------------------------------------

* Код вида медицинского изделия указан в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации.

Раздел 1. Устройства для переливания крови, компонентов крови, кровезаменителей и инфузионных растворов

1.1.	Устройства для переливания кровезаменителей и инфузионных растворов (ПР)	32.50.13.110 32.50.13.190 32.50.50.000** 32.50.50.190	136330	набор (устройства, системы, комплект и т.п.) для переливания кровезаменителей и инфузионных растворов, для безопасного переливания пациенту кровезаменителей и инфузионных растворов из полимерных и стеклянных емкостей (ПР). В набор ПР входят магистрали (трубки), коннектор, одна полимерная или металлическая игла, капельно-фильтрующий узел, инъекционный узел, роликовый или барабанный регулятор скорости потока, инъекционная игла, а также при необходимости Y-порт, колпачок-заглушка и иные медицинские изделия и (или) комплектующие согласно регистрационному удостоверению. В наборы ПР не входит теплообменное устройство. Это изделия для одноразового использования
------	--------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------	--------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

** Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008), которым классифицируются такие медицинские изделия, указанный в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

1.2.	Устройства для переливания крови, компонентов крови и кровезаменителей (ПК)	32.50.13.110 32.50.13.190 32.50.50.000** 32.50.50.190	145570	набор (устройства, системы, комплект и т.п.) для переливания крови, компонентов крови и кровезаменителей для безопасного переливания пациенту крови и ее компонентов, кровезаменителей из полимерных и стеклянных емкостей (ПК). В набор ПК входят магистрали (трубки), коннектор, полимерная или металлическая игла, капельно-фильтрующий узел, инъекционный узел, регулятор скорости потока, инъекционная игла, а также при необходимости колпачок-заглушка и иные медицинские изделия и (или) комплектующие согласно регистрационному удостоверению (например, Y-порт и т.п.). В наборы ПК не входит теплообменное
------	-----------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------	--------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

устройство. Это изделия для одноразового использования

** Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008), которым классифицируются такие медицинские изделия, указанный в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

Раздел 2. Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов

2.1.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов	32.50.13.190	144260	контейнеры (набор, устройства, системы, комплект и т.п.) для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов, в том числе с лейкоцитарным фильтром, для получения цельной крови у донора и получения компонентов донорской крови в соответствии с Правилами заготовки, хранения, транспортировки и клинического использования донорской крови и ее компонентов. Изделия одноразового использования, стерильные
		32.50.50.000**	144270	
		32.50.50.180	144300	
		32.50.50.190	144320	
			145490	
		350020		

** Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008), которым классифицируются такие медицинские изделия, указанный в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

2.1.1.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов без гемоконсервантов, однокамерные (общий объем контейнера - ≥ 500 мл - ≤ 1000 мл)	350020	контейнеры (набор, устройства, системы, комплект и т.п.) однокамерные, без антикоагулянта и/или раствора консерванта крови, стерильные, в том числе предназначенные для отмывания клеток крови, с общим объемом контейнера - ≥ 500 мл - ≤ 1000 мл
		145490	
2.1.2.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов без гемоконсервантов, однокамерные (общий объем контейнера - < 500 мл)	145490	контейнеры (набор, устройства, системы, комплект и т.п.) однокамерные, без антикоагулянта и (или) раствора консерванта крови, стерильные, с общим объемом контейнера - < 500 мл
		350020	
2.1.3.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов без гемоконсервантов, двухкамерные	145490	контейнеры (набор, устройства, системы, комплект и т.п.) двухкамерные, без антикоагулянта и/или раствора консерванта крови, стерильные
		350020	
2.1.4.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, однокамерные	144260	
2.1.5.	Контейнеры для заготовки,	144270	

	хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, двухкамерные			
2.1.6.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, трехкамерные		144320	
2.1.7.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, четырехкамерные		144300	
2.1.8.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов. с гемоконсервантом, с лейкоцитарным фильтром, трехкамерные		144320	
2.1.9.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов, с гемоконсервантом, с лейкоцитарным фильтром, четырехкамерные		144300	
2.2.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом и конфигурацией контейнеров "верх/низ" (T&B)	32.50.13.190 32.50.50.000** 32.50.50.180 32.50.50.190	144320 144300	контейнеры (набор, устройства, системы, комплект и т.п.) для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов, в том числе с лейкоцитарным фильтром, для получения цельной крови у донора и получения компонентов донорской крови в соответствии с Правилами заготовки, хранения, транспортировки и клинического использования донорской крови и ее компонентов. Изделия предназначены для заготовки компонентов крови с использованием автоматических экстракторов/фракционаторов. В состав медицинского изделия входит контейнер с конфигурацией "верх/низ" (T&B) (расположение трубок (магистралей) "верх/низ"). Изделия одноразового использования, стерильные
2.2.1.	Контейнеры для заготовки,		144320	

** Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008), которым классифицируются такие медицинские изделия, указанный в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

	хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов, с гемоконсервантом и конфигурацией контейнеров "верх/низ" (Т&В), трехкамерные			
2.2.2.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов, с гемоконсервантом и конфигурация контейнеров "верх/низ" (Т&В), четырехкамерные		144300	
2.2.3.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов, с конфигурацией контейнеров "верх/низ" (Т&В), с гемоконсервантом и лейкоцитарным фильтром, трехкамерные		144320	
2.2.4.	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортировки донорской крови и ее компонентов, с конфигурацией контейнеров "верх/низ" (Т&В), с гемоконсервантом и лейкоцитарным фильтром, четырехкамерные		144300	
2.3.	Контейнеры для глубокой заморозки компонентов донорской крови (криоконсервирования)	32.50.13.190 32.50.50.000** 32.50.50.180 32.50.50.190	145490 350020	Контейнеры (набор, устройства, системы, комплект и т.п.) однократного применения, стерильные, предназначенные для длительного хранения донорской крови, ее компонентов и тканей при сверхнизких температурах

** Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008), которым классифицируются такие медицинские изделия, указанный в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

Раздел 3. Расходные материалы для аппаратов искусственной вентиляции легких и наркозно-дыхательных аппаратов

3.1.	Контур (набор, устройства, системы, комплект и т.п.) дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких и наркозно-дыхательного аппарата	32.50.13.190 32.50.50.000** 32.50.50.190 32.50.13.150 32.50.21.120 32.50.21.121 32.50.21.122 32.50.21.123 32.50.21.129	185610 275820	контур дыхательный - это устройство (система, комплект, набор и т.п.), предназначенное для передачи воздуха или обогащенной кислородом газовой смеси или медицинских газов от источника газа (аппаратов искусственной вентиляции легких и наркозно-дыхательных аппаратов) к пациенту. Состоит из дыхательных трубок (шлангов), комплектующих и принадлежностей. Может быть в антимикробном исполнении. Это изделие одноразового использования,
------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

нестерильное.

В данный подраздел не входят:
 контур дыхательный с диаметром трубок (шлангов) ≤ 10 мм;
 контур дыхательный с встроенными нагревательными элементами (проводами/элементами нагрева);
 контур дыхательный с коаксиальными трубками (шлангами)

** Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008), которым классифицируются такие медицинские изделия, указанный в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

3.1.1.	Контур дыхательный для наркозно-дыхательного аппарата (анестезиологический)		275820	контур (набор, устройства, системы, комплект и т.п.) дыхательный, предназначенный для передачи медицинских газов от наркозно-дыхательных аппаратов к пациенту, в том числе в антимикробном исполнении. Это изделие одноразового использования, нестерильное
3.1.2.	Контур дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких		185610	контур (набор, устройства, системы, комплект и т.п.) дыхательный, предназначенный для передачи воздуха или обогащенной кислородом газовой смеси от аппарата искусственной вентиляции легких к пациенту, в том числе в антимикробном исполнении. Это изделие одноразового использования, нестерильное
3.2.	Фильтр дыхательный (тепловлагообменник/бактериальный фильтр, бактериальный фильтр для медицинских газов)	32.50.13.190 32.50.50.000** 32.50.50.190 32.50.13.150 32.50.21.120 32.50.21.121 32.50.21.122 32.50.21.123 32.50.21.129	324650 322250	фильтр дыхательный - это изделие, предназначенное для удаления микроорганизмов из медицинских газов, воздуха или обогащенной кислородом газовой смеси для предотвращения воздействия на пациента в процессе дыхания или анестезии. Фильтр помещен в пластиковый корпус и может также фильтровать другие мелкие частицы. Может содержать тепловлагообменник для поддержания нормального состояния слизистых оболочек дыхательных путей и захвата образовавшегося в результате выдоха пациента тепла и влаги для их использования с целью нагрева и увлажнения терапевтических газов, вдыхаемых пациентом. Изделие выпускается в стерильном и нестерильном исполнениях. Это изделие одноразового использования. В данный подраздел не входят фильтры с внутренним объемом ≤ 15 куб. см (мл)

** Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008), которым классифицируются такие медицинские изделия, указанный в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

3.2.1.	Фильтр дыхательный (тепловлагообменник/ бактериальный фильтр)	324650	фильтр дыхательный, содержащий тепловлагообменник
3.2.2.	Фильтр дыхательный (бактериальный для медицинских газов)	322250	фильтр дыхательный, без тепловлагообменника

Раздел 4. Расходные материалы для аппаратов донорского плазмафереза/тромбоцитафереза

4.1.	Расходные материалы для сбора плазмы методом центрифугирования	32.50.13.190	262850	набор (устройства, система, комплект и т.п.) расходных материалов для сбора, транспортировки и хранения плазмы методом центрифугирования к аппаратам для автоматического афереза, однократного применения, стерильный
		32.50.50.000**	262870	
		32.50.50.180	350020	
		32.50.50.190		

** Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008), которым классифицируются такие медицинские изделия, указанный в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

4.1.1.	Набор расходных материалов для сбора плазмы методом центрифугирования		262850	
			262870	
4.1.2.	Набор однокамерных контейнеров для донорского плазмафереза		262870	
			350020	
4.1.3.	Набор двухкамерных контейнеров для донорского плазмафереза		262870	
			350020	
4.1.4.	Набор трехкамерных контейнеров для донорского плазмафереза		262870	
			350020	
4.1.5.	Комплект магистралей для аппарата донорского плазмафереза		262870	
4.2.	Набор расходных материалов для аппарата донорского тромбоцитафереза	32.50.13.190	262850	набор (устройства, система, комплект и т.п.) расходных материалов для сбора, транспортировки и хранения тромбоцитного концентрата методом центрифугирования к аппаратам для автоматического афереза, однократного применения, стерильный
		32.50.50.000**	262870	
		32.50.50.180		
		32.50.50.190		

** Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008), которым классифицируются такие медицинские изделия, указанный в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

4.3.	Контейнер с антикоагулянтом или раствором для	32.50.13.190	145450	контейнер с раствором, предназначенным для антикоагуляции
		32.50.50.000**	145500	

консервирования компонентов крови	32.50.50.180 21.20.23.199 32.50.50.190	262850	или для консервирования компонентов крови, не предназначенным для прямой внутривенной инфузии, стерильный, однократного применения
-----------------------------------	----------------------------------------------	--------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

** Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008), которым классифицируются такие медицинские изделия, указанный в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

4.3.1.	Контейнер с антикоагулянтом для донорского плазмафереза или для консервирования компонентов крови	145450 145500 262850	
4.3.2.	Контейнер с антикоагулянтом цитрат натрия 4% для донорского плазмафереза	145450 145500 262850	
4.3.3.	Контейнер с раствором антикоагулянта и/или консерванта для донорского тромбоцитафереза	145450 145500 262850	контейнер с раствором антикоагулянта или консерванта, предназначенным для сбора и хранения тромбоцитного концентрата и не предназначенным для прямой внутривенной инфузии. Изделие однократного применения, стерильное.

Раздел 5. Мочеприемники и калоприемники однокомпонентные

5.1.	Калоприемники однокомпонентные	32.50.13.190 32.50.13.110 32.50.50.141	152450 156410	калоприемники предназначены для реабилитации пациентов при нарушениях функции выделения кала, при отдельных диагнозах, после проведения операций. Калоприемник однокомпонентный - это пластиковый мешок, разработанный для фиксации на коже пациента вокруг стомы и использования в качестве емкости для сбора кишечных выделений после колостомии или илеостомии. Дистальный конец мешка может открываться для удаления отходов (дренируемый, открытого типа) или дистальный конец мешка может быть закрытым, без возможности опорожнения содержимого (недренируемый, закрытого типа). В данный подраздел входят калоприемники однокомпонентные, с плоской пластиной, с диаметром предварительного отверстия - ≤ 20 мм, с подложкой из нетканого материала. Это изделие для одноразового использования
5.1.1.	Калоприемник однокомпонентный закрытого типа		152450	калоприемник однокомпонентный недренируемый, с фильтром
5.1.2.	Калоприемник однокомпонентный открытого типа		156410	калоприемник однокомпонентный дренируемый, с фильтром или без него
5.2.	Мочеприемник	32.50.13.190	152470	мочеприемник предназначен для

	однокомпонентный, не носимый	32.50.13.110 32.50.50.141	152480 156370	реабилитации при нарушениях естественного оттока мочи, после проведения операций, для использования при наличии цистостомы. Гибкий пластиковый мешок, разработанный для подсоединения к мочевому катетеру или уропрезервативу для сбора выделяемой пациентом мочи. Изделие не фиксируется на теле пациента (не носимый). Мочеприемники бывают закрытыми и со сливным краном. Изделие выпускается с подложкой из нетканого материала или без нее, в стерильном и нестерильном исполнениях. Это изделие предназначено для одноразового использования
5.3.	Мочеприемник однокомпонентный, носимый	32.50.13.190 32.50.13.110 32.50.50.141	152430 156400 152430 156390	мочеприемник предназначен для реабилитации при нарушениях естественного оттока мочи, после проведения операций, для использования при наличии цистостомы. Гибкий пластиковый мешок, разработанный для подсоединения к мочевому катетеру или уропрезервативу для сбора выделяемой пациентом мочи. Изделие фиксируется на теле пациента (носимый), в том числе самоклеящийся для младенцев (педиатрический). Мочеприемники бывают закрытыми и со сливным краном. Изделие выпускается с подложкой из нетканого материала или без нее, в стерильном и нестерильном исполнениях. Это изделие предназначено для одноразового использования

Примечание. При применении настоящего перечня следует руководствоваться указанными в соответствующих подразделах и пункте данного перечня классификационными признаками медицинского изделия, применимыми к закупаемому медицинскому изделию, а также кодами Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 (КПЕС 2008) и (или) кодами вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации (НКМИ). Классификационные признаки медицинского изделия, указанные в каждом подразделе данного перечня, распространяются на все пункты данного подраздела. Для медицинских изделий, соответствующих классификационным признакам, указанным в настоящем перечне, допускается классификация кодами ОКПД 2, указанными в применимом к продукции подразделу.

УТВЕРЖДЕН
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 5 февраля 2015 года N 102
(Дополнительно включено
с 7 февраля 2021 года
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 28 января 2021 года N 76)

Показатель локализации собственного производства медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из

поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд

Наименование медицинского изделия	2021 год	2022 год	2023 год	2024 год
Устройства для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 35 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 25 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия
Контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 30 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 10 процентов для каждого наименования медицинского изделия
Расходные материалы для аппаратов искусственной вентиляции легких	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 30 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 10 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 10 процентов для каждого наименования медицинского изделия
Расходные материалы для аппаратов донорского плазмафереза/тромбоцитафереза	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 45 процентов для каждого	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 40 процентов для каждого

	медицинского изделия	медицинского изделия	наименования медицинского изделия	наименования медицинского изделия
Расходные материалы для аппаратов искусственного (экстракорпорального) кровообращения	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 45 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 45 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 40 процентов для каждого наименования медицинского изделия
Мочеприемники и калоприемники	сертификат по форме СТ-1 или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 30 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия