

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОНТРАКТ № _____

на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения МНН – Амитриптилин, Ацетилсалициловая кислота, Бриллиантовый зеленый, Белладонны листьев экстракт + Трибромфенолята висмута и висмута оксида комплекс + Цинка сульфат, Гликлазид, Диклофенак, Индапамид, Кветиапин, Клотримазол, Калия аспарагинат+ Магния аспарагинат, Ламотриджин, Метамизол натрия, Метопролол, Нитроксилин, Папаверин, Пентоксифиллин, Перициазин, Рилменидин, Телмисартан, Троксирутин, Флуоцинолона ацетонид, Эналаприл

Идентификационный код закупки № 261183107321868290100110000000244

г. Тамбов

от «___» _____ 2026 г.

Федеральное казенное учреждение здравоохранения «Медико-санитарная часть №68 Федеральной службы исполнения наказаний» (далее - ФКУЗ МСЧ-68 ФСИН России), именуемое в дальнейшем «Государственный заказчик», в лице _____, действующего на основании _____, с одной стороны и _____ (далее - _____), именуемое в дальнейшем «Поставщик», в лице _____, действующего на основании _____, с другой стороны, здесь и далее именуемые «Стороны», в порядке п.4.ч.1.ст.93 Федерального закона от 05 апреля 2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - Федеральный закон о контрактной системе), заключили настоящий Государственный контракт (далее – Контракт) о нижеследующем:

1. Предмет Контракта.

1.1. В соответствии с контрактом «Поставщик» обязуется в порядке и сроки, предусмотренные Контрактом, осуществить поставку лекарственных препаратов для медицинского применения:

- МНН- Амитриптилин (код ОКПД-2-21.20.10.236 /Код КТРУ-21.20.10.236-00013),
- МНН- Ацетилсалициловая кислота (код ОКПД-2-21.20.10.232 /Код КТРУ-21.20.10.232-00005),
- МНН- Бриллиантовый зеленый (код ОКПД-2-21.20.10.158 /Код КТРУ-21.20.10.158-00004),
- МНН- Белладонны листьев экстракт + Трибромфенолята висмута и висмута оксида комплекс + Цинка сульфат (код ОКПД-2-21.20.10.145 /Код КТРУ-21.20.10.145-00115),
- МНН- Гликлазид (код ОКПД-2-21.20.10.119 /Код КТРУ-21.20.10.119-00005),
- МНН- Диклофенак (код ОКПД-2-21.20.10.224 /Код КТРУ-21.20.10.224-00004),
- МНН- Индапамид (код ОКПД-2-21.20.10.143 /Код КТРУ-21.20.10.143-00001),
- МНН- Кветиапин (код ОКПД-2-21.20.10. 235 /Код КТРУ- 21.20.10.235-000020);
- МНН- Клотримазол (код ОКПД-2-21.20.10.151 /Код КТРУ-21.20.10.151-00017),
- МНН- Калия аспарагинат+ Магния аспарагинат (код ОКПД-2-21.20.10.121 /Код КТРУ-21.20.10.121-00021),
- МНН- Ламотриджин (код ОКПД-2-21.20.10.233 /Код КТРУ-21.20.10.233-00010),
- МНН- Метамизол натрия (код ОКПД-2-21.20.10.232 /Код КТРУ-21.20.10.232-00011),
- МНН- Метопролол (код ОКПД-2-21.20.10.146 /Код КТРУ-21.20.10.146-00002),
- МНН- Нитроксилин (код ОКПД-2-21.20.10.191 /Код КТРУ-21.20.10.191-00040),
- МНН- Папаверин (код ОКПД-2-21.20.10.113 /Код КТРУ-21.20.10.113-00006),
- МНН- Пентоксифиллин (код ОКПД-2-21.20.10.144 /Код КТРУ-21.20.10.144-00004),
- МНН- Перициазин (код ОКПД-2-21.20.10.235 /Код КТРУ-21.20.10.235-00051);
- МНН- Рилменидин (код ОКПД-2-21.20.10.142 /Код КТРУ-21.20.10.142-00006),
- МНН- Телмисартан (код ОКПД-2-21.20.10.148 /Код КТРУ-21.20.10.148-00016),
- МНН- Троксирутин (код ОКПД-2-21.20.10. 145 /Код КТРУ-21.20.10.145-00005),
- МНН- Флуоцинолона ацетонид (код ОКПД-2-21.20.10.157 /Код КТРУ-21.20.10.157-00006),
- МНН- Эналаприл (код ОКПД-2-21.20.10.148 /Код КТРУ-21.20.10.148-00010, (далее товар) в соответствии со Спецификацией (приложение №1 к Контракту), а Государственный заказчик обязуется в порядке и сроки, предусмотренные Контрактом, принять и оплатить поставленный товар.

1.2. Номенклатура Товара и его количество определяются Спецификацией (приложение №1 к Контракту), технические показатели - Техническими характеристиками (приложение №2 к Контракту).

1.3. Поставка Товара осуществляется с разгрузкой транспортного средства в течение семи рабочих дней с даты заключения Контракта, в следующем порядке:

Поставщик доставляет Товар Государственному заказчику (Получателю) по адресу: 392021, Тамбовская область, г. Тамбов, ул. Мичуринская, д.57, (далее - Место доставки).

2. Цена Контракта.

2.1. Цена Контракта и валюта платежа устанавливаются в российских рублях.

2.2. Цена Контракта составляет числом (прописью) рублей числом копеек, в том числе НДС __% числом (прописью) рублей числом копеек, НДС не облагается, в соответствии с (указать основание).

2.3. Сумма, подлежащая уплате Государственным заказчиком Поставщику, уменьшается на размер налогов, сборов и иных обязательных платежей в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации, связанных с оплатой контракта, если в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах такие налоги, сборы и иные обязательные платежи подлежат уплате в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации Государственным заказчиком.

2.4. Цена Контракта включает в себя стоимость Товара, а также все расходы на перевозку, погрузо-разгрузочные работы, страхование, уплату налогов, пошлин, сборов и других обязательных платежей, которые Поставщик должен выплатить в связи с выполнением обязательств по Контракту в соответствии с законодательством Российской Федерации.

2.4.1. Цена за единицу товара, указанная в спецификации (приложение № 1 к Контракту), без учета НДС не должна превышать предельную отпускную цену производителя, зарегистрированную в соответствии с требованиями Постановлением Правительства Российской Федерации от 8 апреля 2025 г. N 462 «О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения».

2.5. Цена Контракта является твердой и определяется на весь срок исполнения Контракта, за исключением случаев, предусмотренных пунктами 2.6 и 2.7 Контракта.

2.6. **До 31 декабря 2026 года** по соглашению сторон допускается изменение существенных условий контракта, предметом которого является поставка лекарственных препаратов, если по предложению заказчика увеличивается предусмотренное контрактом количество таких препаратов **не более чем на тридцать процентов** или уменьшается предусмотренное контрактом количество таких препаратов **не более чем на тридцать процентов**. При этом по соглашению сторон допускается изменение с учетом положений бюджетного законодательства Российской Федерации цены контракта пропорционально дополнительному количеству лекарственных препаратов исходя из установленной в контракте цены единицы таких препаратов, но не более чем на тридцать процентов цены контракта. При уменьшении предусмотренных контрактом количества лекарственных препаратов стороны контракта обязаны уменьшить цену контракта исходя из цены единицы таких препаратов. Цена единицы дополнительно поставляемых лекарственных препаратов или цена единицы таких препаратов при уменьшении предусмотренного контрактом количества таких препаратов должна определяться как частное от деления первоначальной цены контракта на предусмотренное в контракте количество лекарственных препаратов.

2.7. По соглашению Сторон цена Контракта может быть снижена без изменения, предусмотренного Контрактом количества Товара и иных условий Контракта.

3. Взаимодействие Сторон.

3.1. Поставщик обязан:

3.1.1. поставить Товар, соответствующий требованиям законодательства Российской Федерации, в соответствии с условиями Контракта, в полном объеме, надлежащего качества и в установленные сроки;

3.1.2. предоставлять по требованию Государственного заказчика информацию и документы, относящиеся к предмету Контракта;

3.1.3 незамедлительно информировать Государственного заказчика о сложностях, возникающих при исполнении Контракта, а также обо всех обстоятельствах, препятствующих исполнению Контракта;

3.1.4. в случае окончания срока действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата в период исполнения обязательств по Контракту: - представлять Государственному заказчику копию заявления, подтверждающего обращение в соответствующий уполномоченный федеральный орган исполнительной власти о подтверждении государственной регистрации лекарственного препарата, в течение 5 рабочих дней со дня направления такого заявления;

3.1.5. устранять своими силами и за свой счет допущенные недостатки при поставке Товара, выявленные в том числе, при приемке Товара;

3.1.6. при передаче лекарственных препаратов государственному заказчику представлять в систему мониторинга сведения об отгруженных лекарственных препаратах в отношении каждой торговой единицы лекарственного препарата по порядку, предусмотренному постановлением Правительства Российской Федерации от 14.12.2018 №1556 «Об утверждении Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения»;

3.2. Поставщик вправе:

3.2.1. требовать от Государственного заказчика (Получателя) приемки поставленного Товара в соответствии с условиями, предусмотренными Контрактом;

3.2.2. требовать от Государственного заказчика предоставления имеющейся у него информации, необходимой для исполнения обязательств по Контракту;

3.2.3. требовать от Государственного заказчика своевременной оплаты поставленного и принятого Государственным заказчиком (Получателем) Товара в порядке и на условиях, предусмотренных Контрактом;

3.2.4. принять решение об одностороннем отказе от исполнения Контракта в соответствии с гражданским законодательством Российской Федерации;

3.2.5. по согласованию с Государственным заказчиком (путем заключения дополнительного соглашения) поставить Товар, качество, технические и функциональные характеристики которого являются улучшенными по сравнению с качеством и соответствующими техническими и функциональными характеристиками, указанными в Контракте (за исключением случаев, которые предусмотрены нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии с [частью 4 статьи 14](#) Федерального закона о контрактной системе);

3.2.6. требовать возмещения убытков, уплаты неустоек (штрафов, пеней) в соответствии с разделом 10 Контракта);

3.3. Заказчик обязан:

3.3.1. обеспечить контроль за исполнением Поставщиком условий Контракта в соответствии с законодательством Российской Федерации;

3.3.2. предоставлять Поставщику всю имеющуюся у него информацию и документы, относящиеся к предмету Контракта и необходимые для исполнения Поставщиком обязательств по Контракту;

3.3.3. Для проверки предоставленных Поставщиком результатов предусмотренных Контрактом, в части их соответствия условиям Контракта, провести экспертизу.

Экспертиза результатов, предусмотренных Контрактом, может проводиться Государственным заказчиком своими силами или к её проведению могут привлекаться эксперты, экспертные организации на основании контрактов, заключенных в соответствии с Федеральным законом о контрактной системе.

3.3.4. своевременно принять и оплатить поставленный и принятый Товар;

3.3.5. Принять решение об одностороннем отказе от исполнения настоящего Контракта в случае, если в ходе исполнения настоящего Контракта установлено, что Поставщик и (или) поставляемый Товар не соответствует установленным документацией о закупке требованиям к участникам закупки согласно статьи 31 настоящего Федерального закона) и (или) поставляемому Товару или представил недостоверную информацию о своем соответствии и (или) соответствии поставляемого Товара таким требованиям, что позволило ему стать победителем определения Поставщика.

3.3.6. В случае принятия заказчиком решения об одностороннем отказе от исполнения контракта, заключенного при осуществлении закупок, предусмотренных [статьей 93](#) Федерального закона №44-ФЗ (за исключением закупки, осуществляемой в соответствии с [частью 12 статьи 93](#) Федерального закона №44-ФЗ), такое решение передается лицу, имеющему право действовать от имени поставщика, лично под расписку или направляется поставщику с соблюдением требований законодательства Российской Федерации о государственной тайне по адресу поставщика, указанному в контракте. Выполнение заказчиком требований части 12.2. ст.95 Федерального закона №44-ФЗ считается надлежащим уведомлением поставщика об одностороннем отказе от исполнения контракта. Датой такого надлежащего уведомления считается:

1) дата, указанная лицом, имеющим право действовать от имени поставщика, в расписке о получении решения об одностороннем отказе от исполнения контракта (в случае передачи такого решения лицу, имеющему право действовать от имени поставщика, лично под расписку;

2) дата получения заказчиком подтверждения о вручении поставщику заказного письма, предусмотренного [частью 12.2. ст.95](#) Федерального закона №44-ФЗ, либо дата получения заказчиком информации об отсутствии поставщика по адресу, указанному в контракте, информации о возврате такого письма по истечении срока хранения (в случае направления решения об одностороннем отказе от исполнения контракта заказным письмом).

Решение заказчика об одностороннем отказе от исполнения контракта вступает в силу и контракт считается расторгнутым через десять дней с даты надлежащего уведомления заказчиком поставщика об одностороннем отказе от исполнения контракта.

3.3.7. требовать уплаты неустойки (штрафа, пени) в соответствии с разделом 10 Контракта.

3.4. Заказчик вправе:

3.4.1. требовать от Поставщика надлежащего исполнения обязательств, предусмотренных Контрактом;

3.4.2. запрашивать у Поставщика информацию об исполнении им обязательств по Контракту;

3.4.3. проверять в любое время ход исполнения Поставщиком обязательств по Контракту без вмешательства в оперативно-хозяйственную деятельность поставщика, в том числе осуществлять контроль сроков поставки Товара в соответствии с условиями Контракта;

3.4.4. осуществлять выборочную проверку качества поставляемого Товара;

3.4.5. требовать от Поставщика устранения недостатков, допущенных при исполнении Контракта, за его счет;

3.4.6. отказаться от приемки Товар, не соответствующего условиям Контракта, и потребовать безвозмездного устранения недостатков;

3.4.7. привлекать экспертов, экспертные организации к проведению экспертизы результатов, предусмотренных Контрактом, и для проверки соответствия исполнения Поставщиком обязательств по Контракту требованиям, установленным Контрактом.

3.4.8. требовать возмещения убытков, причиненных по вине Поставщика, в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации;

3.4.9. предложить увеличить или уменьшить в процессе исполнения Контракта количество поставляемого Товара, предусмотренного Контрактом, **не более чем на тридцать процентов** в порядке и на условиях, установленных Федеральным законом о контрактной системе;

3.4.10. принять решение об одностороннем отказе от исполнения Контракта в соответствии с гражданским законодательством Российской Федерации;

3.4.11. до принятия решения об одностороннем отказе от исполнения Контракта провести экспертизу поставленного Товара с привлечением экспертов. Экспертных организаций.

4. Упаковка и маркировка. Условия перевозки.

4.1. Первичная и вторичная (потребительская) упаковка и маркировка Товара должны соответствовать требованиям законодательства Российской Федерации, международных договоров и актов, составляющих право Евразийского экономического союза

4.2. Поставщик должен обеспечить транспортную упаковку (тару) Товара, способную предотвратить его повреждение или порчу во время перевозки к Месту доставки. Транспортная упаковка (тара) Товара должна полностью обеспечивать условия перевозки Товара.

При определении габаритов упаковки (тары) Товара и его веса с упаковкой (тарой) необходимо учитывать удаленность Мест доставки и отсутствие грузоподъемных средств в пунктах по пути следования Товара.

4.3. Транспортная упаковка (тара) Товара должна соответствовать требованиям статьи 46 Федерального закона от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и иметь маркировку:

Наименование Товара: _____

Реквизиты Контракта: (наименование, дата и номер) _____

Заказчик: *(указывается полное наименование Государственного заказчика)* _____

Поставщик: *(указывается полное наименование Поставщика (для юридического лица), фамилия, имя, отчество (при наличии) (для физического лица))* _____

Получатель: *(указывается полное наименование Получателя (для юридического лица) фамилия, имя, отчество (при наличии) (для физического лица))* _____

Пункт назначения: _____

Грузоотправитель: _____

Ящик/контейнер № _____ (указывается вид транспортной упаковки (тары) Товара, всего ящиков/контейнеров _____ (указывается количество выбранного вида транспортной упаковки (тары) Товара);

Размеры ящика/контейнера _____ (указывается вид транспортной упаковки (тары) Товара), указываются размеры (высота, длина, ширина) транспортной упаковки (тары) Товара

Вес брутто _____ кг

Вес нетто _____ кг.

4.4. Каждую единицу транспортной упаковки (тары) Товара должны сопровождать два экземпляра упаковочного листа с указанием информации, предусмотренной пунктом 4.3. Контракта (далее - Упаковочный лист).

Один Упаковочный лист с приложением документов, предусмотренных пунктом 5.3. Контракта, должен находиться внутри транспортной упаковки (тары) Товара, другой - крепиться с внешней стороны транспортной упаковки (тары) Товара в водонепроницаемом конверте.

4.5. Поставщик обязан обеспечить в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации надлежащие условия хранения и температурный режим, необходимые для соблюдения условий перевозки Товара, определенные нормативной документацией на Товар и инструкцией по медицинскому применению Товара.

5. Поставка товара.

5.1. Поставка Товара осуществляется Поставщиком в Место доставки на условиях, предусмотренных пунктом 1.3 Контракта, в течение **семи рабочих дней** с даты заключения Контракта.

5.2. Поставщик за 1 день до осуществления поставки Товара в Место доставки направляет Государственному заказчику (Получателю) уведомление о времени доставки Товара в Место доставки.

5.3. При поставке Товара Поставщик представляет Государственному заказчику следующие документы:

а) копию (-ии) регистрационного (-ых) удостоверения (-ий) лекарственного (-ых) препарата (-ов), выданного (-ых) уполномоченным органом;

б) протокол согласования цен поставки Товара, включенного в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, составленный по форме в соответствии с законодательством Российской Федерации *(при поставке Товара, включенного в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов)*;

в) товарную накладную, составленную по форме в соответствии с законодательством Российской Федерации (Торг-12 код формы 0330212 по ОКУД) в двух экземплярах (один экземпляр для Государственного заказчика (Получателя), один экземпляр для Поставщика), либо универсальный передаточный документ в двух 2 экземплярах (один экземпляр для Государственного заказчика (Получателя), один экземпляр для Поставщика);

г) Акт приема-передачи Товара по Контракту (этапу) (приложение № 3 к Контракту) в двух экземплярах (один экземпляр для Государственного заказчика (Получателя), один экземпляр для Поставщика;

д) Копию документа производителя, подтверждающего качество каждой серии (партии) лекарственного препарата.

Все копии документов должны быть заверены печатью Поставщика.

5.4. Поставка Товара осуществляется в целых упаковках в соответствии с требованиями Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств». При этом если количество Товара, поставляемого Государственному заказчику (Получателю) во вторичной (потребительской) упаковке, превышает количество Товара, указанного в Спецификации (приложение №1 к Контракту), поставка Товара сверх количества осуществляется **за счет Поставщика**.

5.5. Фактической датой поставки товара считается дата, указанная в Акте приема-передачи Товара по Контракту (этапу) (приложение №3 к Контракту).

6. Приемка Товара

6.1. Приемка поставленного Товара осуществляется в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации в ходе передачи Товара Государственному заказчику (Получателю) в Месте доставки и включает в себя:

а) проверку по Упаковочным листам номенклатуры поставленного Товара на соответствие Спецификации (приложение N1 к Контракту) и Техническим характеристикам (приложение N2 к Контракту);

б) проверку полноты и правильности оформления комплекта документов, предусмотренных пунктом 5.3 Контракта;

в) контроль наличия/отсутствия внешних повреждений упаковки Товара;

г) проверку соблюдения температурного режима при хранении и перевозке Товара

По факту приемки Товара Поставщик и Государственный заказчик подписывают Акт приема-передачи Товара по Контракту (этапу) (приложение N 3 к Контракту).

6.2. Для проверки предоставленных Поставщиком результатов поставки Товара, предусмотренных Контрактом, в части их соответствия условиям Контракта, Государственным заказчиком проводится экспертиза Товара в порядке, предусмотренном статьей 94 Федерального закона о контрактной системе. Экспертиза может проводиться силами Государственного заказчика, или к ее проведению могут привлекаться эксперты, экспертные организации.

6.3. Государственный заказчик (Получатель) в срок **не более 10 рабочих дней** со дня получения от Поставщика документов, предусмотренных пунктом 5.3 Контракта, и на основании результатов экспертизы, проведенной в соответствии с пунктом 6.2 Контракта, направляет Поставщику подписанный Акт приема-передачи Товара по Контракту (этапу) (приложение N3 к Контракту) или мотивированный отказ от приемки, в котором указываются недостатки и сроки их устранения.

6.4. После устранения недостатков, послуживших основанием для неподписания Акта приема-передачи Товара по Контракту (этапу) (приложение N3 к Контракту), Поставщик и Государственный Заказчик (Получатель) подписывают Акт приема-передачи Товара по Контракту (этапу) (приложение N3 к Контракту) в порядке и сроки, предусмотренные пунктом 6.3 Контракта.

6.5. Со дня подписания Акта приема-передачи Товара по Контракту (этапу) (приложение N3 к Контракту) Государственным заказчиком (Получателем) риск случайной гибели, утраты или повреждения Товара переходит к Государственному заказчику (Получателю).

6.6. Обязательства Поставщика по поставке Товара по Контракту (этапу) считаются выполненными Поставщиком после подписания Сторонами Акта приема-передачи Товара по Контракту (этапу) (приложение N3 к Контракту).

7. Выборочная проверка Товара.

7.1. Государственный заказчик (Получатель) имеет право осуществлять выборочную проверку поставляемого Товара.

7.2. Для проведения проверки Товара Государственный заказчик (Получатель) направляет Поставщику запрос о предоставлении образцов каждой серии Товара для проведения анализа независимыми профильными экспертными организациями по контролю качества лекарственных средств. Забор образцов производится в 3-х кратном количестве упаковок Товара, необходимых для проведения одного анализа. Расходы за предоставление образцов несет Поставщик.

7.3. Выбор независимых профильных экспертных организаций по контролю качества лекарственных средств осуществляется Государственным заказчиком (Получателем).

7.4. Проверка Товара проводится за счет средств Государственного заказчика (Получателя).

7.5. Если по результатам выборочной проверки Товара определяется, что Товар не соответствует условиям Контракта, несоответствующий условиям Контракта Товар забраковывается в объеме всей серии. При этом объем поставки Товара и цена Контракта остаются неизменными, а Поставщик обязан заменить забракованную серию Товара.

Расходы по проведению проверки Товара в случае, если по результатам выборочной проверки Товара определяется, что Товар не соответствует требованиям Контракта, несет Поставщик.

При этом государственный заказчик (Получатель) имеет право потребовать замены всего поставленного Товара или проведения проверки каждой поставляемой единицы Товара за счет Поставщика.

7.6. Государственный заказчик (Получатель) в соответствии с пунктом 4 статьи 477 Гражданского кодекса Российской Федерации вправе предъявить в отношении Товара требования, связанные с недостатками Товара, если они обнаружены в течение срока годности Товара.

8. Качество Товара.

8.1. Качество Товара должно соответствовать требованиям законодательства Российской Федерации, Технических характеристик (Приложение № 2 к Контракту), что подтверждается паспортом (-ами) качества на лекарственный (-ые) препарат (-ы) и регистрационным (-ыми) удостоверением (-ями) лекарственного (-ых) препарата (-ов), выданным (-ыми) уполномоченным органом.

8.2. Остаточный срок годности Товара на дату поставки Государственному заказчику (Получателю) должен соответствовать значению, указанному в Технических характеристиках (Приложение №2 к Контракту). Срок годности Товара подтверждается инструкцией по медицинскому применению Товара на русском языке, а также информацией, указанной на русском языке на первичной упаковке товара *(за исключением первичной упаковки лекарственных растительных препаратов)* и на вторичной (потребительской) упаковке.

9. Порядок расчетов.

9.1. Оплата по Контракту осуществляется за счет средств федерального бюджета **на 2026 год**, по разделу 09, подразделу 01, целевой статье 42 4 06 90059, виду расходов 244.

9.2. Оплата по Контракту осуществляется в безналичном порядке путем перечисления денежных средств со счета Государственного заказчика на счет Поставщика. Датой оплаты считается дата списания денежных средств со счета Государственного заказчика. За дальнейшее прохождение денежных средств «Государственный заказчик» ответственности не несет.

9.3. Оплата по Контракту осуществляется после исполнения Поставщиком обязательств по поставке Товара по Контракту.

9.4. Оплата по Контракту за поставленный Товар осуществляется Государственным заказчиком после подписания поставщиком и Государственным заказчиком Акта приема-передачи товара по контракту (этапу) (приложение №3 к Контракту), а также представления Поставщиком **в трехдневный срок документов**, предусмотренных пунктом 5.3. Контракта, а также документов на оплату:

а) счета-фактуры (при наличии);

б) товарной накладной, составленной по форме в соответствии с законодательством Российской Федерации (Торг-12 код формы 0330212 по ОКУД) в двух экземплярах (один экземпляр для Государственного заказчика (Получателя), один экземпляр для Поставщика), либо универсального передаточного документа в двух экземплярах (один экземпляр для Государственного заказчика (Получателя), один экземпляр для Поставщика).

9.5. На всех документах, указанных в пункте 9.4 Контракта, должны быть указаны наименование Государственного заказчика (Получателя), Поставщика, номер и дата Контракта, даты оформления и подписания документов.

9.6. Оплата по Контракту осуществляется по факту поставки всего Товара, предусмотренного Спецификацией (приложение № 1 к Контракту), не позднее **десяти рабочих дней**, с даты подписания Государственным заказчиком Акта приема-передачи товара по Контракту (этапу) (Приложение №3 к Контракту) и на основании документов, предусмотренных пунктом 9.4 Контракта.

9.7. В случае ненадлежащего исполнения Поставщиком обязательств, предусмотренных Контрактом, в том числе нарушения срока поставки Товара по Контракту (этапу), Государственный заказчик вправе произвести оплату поставленного по Контракту (этапу) Товара с учетом вычета рассчитанного в установленном законодательством Российской Федерации порядке размера неустойки (пени).

Реквизиты для перечисления неустоек (штрафов, пеней):

ИНН 1831073218

КПП 682901001

УФК по Тамбовской области (ФКУЗ МСЧ-68 ФСИН России)

л/с 04641680720

БИК 042202116

Наименование банка: ОКЦ № 1 Волго-Вятского ГУ Банка России // УФК по Тамбовской области, г. Тамбов

Номер счета банка (номер банковского счета входящего в состав единого казначейского счета (ЕКС)):

40102810145370000116

Номер счета (номер казначейского счета): 03100643000000016400

КБК 32011607010019000140

ОКТМО 68701000

10. Ответственность Сторон.

10.1. За неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств, предусмотренных Контрактом, Стороны несут ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

10.2. В случае просрочки исполнения Государственным заказчиком обязательств, предусмотренных Контрактом, а также в иных случаях неисполнения или ненадлежащего исполнения Государственным заказчиком обязательств, предусмотренных Контрактом, Поставщик вправе потребовать уплаты неустоек (штрафов, пеней).

10.3. Размер штрафа устанавливается в порядке, установленном Правилами определения размера штрафа, начисляемого в случае ненадлежащего исполнения заказчиком, неисполнения или ненадлежащего исполнения поставщиком (подрядчиком, исполнителем) обязательств, предусмотренных контрактом (за исключением просрочки исполнения обязательств заказчиком, поставщиком (подрядчиком, исполнителем), утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 30.08.2017 N 1042, постановлением Правительства РФ от 02.08.2019 №1011 (далее - Правила определения размера штрафа).

10.4. Пеня начисляется за каждый день просрочки исполнения Государственным заказчиком обязательства, предусмотренного Контрактом, начиная со дня, следующего после дня истечения установленного Контрактом срока исполнения обязательства, в размере одной трехсотой действующей на дату уплаты пеней ключевой ставки Центрального банка Российской Федерации от неуплаченной в срок суммы.

10.5. За каждый факт неисполнения Государственным заказчиком обязательств, предусмотренных Контрактом, за исключением просрочки исполнения обязательств, предусмотренных Контрактом, Поставщик вправе взыскать с Государственного заказчика штраф в размере 1000 рублей.

10.6. В случае нарушения Поставщиком срока представления документов, предусмотренного пунктом 9.4 Контракта, Государственный заказчик не несет ответственность, установленную пунктами 10.4 - 10.5 Контракта.

10.7. Общая сумма начисленных штрафов за ненадлежащее исполнение Государственным заказчиком обязательств, предусмотренных Контрактом, не может превышать цену Контракта.

10.8. В случае просрочки исполнения Поставщиком обязательств, предусмотренных Контрактом, а также в иных случаях неисполнения или ненадлежащего исполнения Поставщиком обязательств, предусмотренных Контрактом, Государственный заказчик направляет Поставщику требование об уплате неустоек (штрафов, пеней).

10.9. Пеня начисляется за каждый день просрочки исполнения Поставщиком обязательства, предусмотренного Контрактом, начиная со дня, следующего после дня истечения установленного Контрактом срока исполнения обязательства, в размере одной трехсотой действующей на дату уплаты пени ключевой ставки Центрального банка Российской Федерации от цены Контракта (отдельного этапа исполнения контракта), уменьшенной на сумму, пропорциональную объему обязательств, предусмотренных Контрактом (соответствующим отдельным этапом исполнения Контракта) и фактически исполненных Поставщиком, за исключением случаев, если законодательством Российской Федерации установлен иной порядок начисления пени.

10.10. За каждый факт неисполнения или ненадлежащего исполнения Поставщиком обязательств, предусмотренных настоящим Контрактом, за исключением просрочки Поставщиком обязательств (в том числе гарантийного обязательства), предусмотренных настоящим Контрактом, Поставщик уплачивает Заказчику штраф в размере **10 процентов** цены Контракта (этапа).

10.11. За каждый факт неисполнения или ненадлежащего исполнения Поставщиком обязательства, предусмотренного Контрактом, которое не имеет стоимостного выражения, Поставщик выплачивает Государственному заказчику штраф в размере 1000 рублей.

10.12. Общая сумма начисленных штрафов за неисполнение или ненадлежащее исполнение Поставщиком обязательств, предусмотренных Контрактом, не может превышать цену Контракта.

10.13. Сторона освобождается от уплаты неустойки (штрафа, пени), если докажет, что неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательства, предусмотренного Контрактом, произошло вследствие непреодолимой силы или по вине другой Стороны.

10.14. Уплата неустойки (штрафа, пени) не освобождает Стороны от исполнения обязательств по Контракту.

11. Срок действия Контракта, изменение и расторжение Контракта.

11.1. Контракт вступает в силу с даты его подписания и действует **до 31.12.2026 года**, а в части осуществления расчетов по Контракту и ответственности Сторон, предусмотренной разделом 10 Контракта, - до полного исполнения Сторонами взаимных обязательств.

11.2. Все изменения Контракта должны быть совершены в письменном виде и оформлены дополнительными соглашениями к Контракту.

11.3. Контракт может быть расторгнут по соглашению Сторон, по решению суда, в случае одностороннего отказа Стороны Контракта от исполнения Контракта в соответствии с гражданским законодательством Российской Федерации.

11.4. В случае если Государственным заказчиком проведена экспертиза поставленного Товара с привлечением экспертов, экспертных организаций, решение об одностороннем отказе от исполнения Контракта может быть принято Государственным заказчиком только при условии, что по результатам экспертизы поставленного Товара в заключении эксперта, экспертной организации будут подтверждены нарушения условий Контракта, послужившие основанием для одностороннего отказа Государственного заказчика от исполнения Контракта.

11.5. Изменение существенных условий Контракта при его исполнении допускается в случаях, предусмотренных [пунктом 6 статьи 161](#) Бюджетного кодекса Российской Федерации, при уменьшении ранее доведенных до Государственного заказчика как получателя бюджетных средств лимитов бюджетных обязательств. При этом Государственный заказчик в ходе исполнения Контракта обеспечивает согласование новых условий Контракта, в том числе цены и (или) сроков исполнения Контракта и (или) количества Товара, предусмотренных Контрактом.

12. Исключительные права.

12.1. Поставщик настоящим гарантирует в период срока годности Товара отсутствие нарушения исключительных прав третьих лиц на результаты интеллектуальной деятельности, связанных с поставкой и использованием Товара.

12.2. Все убытки, понесенные Государственным заказчиком в случае нарушения исключительных прав третьих лиц на результаты интеллектуальной деятельности при поставке и использовании Товара, в том числе вследствие отмены государственной регистрации Товара и невозможности его использования, включая судебные расходы и возмещение материального ущерба, возмещаются Поставщиком в полном объеме.

13. Обстоятельства непреодолимой силы.

13.1. Стороны освобождаются от ответственности за полное или частичное неисполнение своих обязательств по Контракту, если их неисполнение явилось следствием обстоятельств непреодолимой силы, то есть чрезвычайных и непредотвратимых при данных условиях обстоятельств.

13.2. Сторона, у которой возникли обстоятельства непреодолимой силы, обязана в течение трех дней письменно информировать другую Сторону о случившемся и его причинах с приложением документов, удостоверяющих факт наступления обстоятельств непреодолимой силы, а также предпринять все возможные меры для надлежащего выполнения своих обязательств по Контракту.

13.3. В случае возникновения обстоятельств непреодолимой силы Стороны вправе расторгнуть Контракт, и в этом случае ни одна из Сторон не вправе требовать возмещения убытков.

13.4. Подтверждением наличия обстоятельств непреодолимой силы и их продолжительности является письменное свидетельство уполномоченных органов или уполномоченных организаций.

14. Уведомления.

14.1. Любое уведомление, которое одна Сторона направляет другой Стороне в соответствии с Контрактом, высылается в виде письменного обращения по адресу другой Стороны с подтверждением о получении.

15. Заключительные положения.

15.1. Во всем, что не предусмотрено Контрактом, Стороны руководствуются законодательством Российской Федерации.

15.2. Все споры и разногласия в связи с исполнением Контракта разрешаются путем переговоров. Если по результатам переговоров Стороны не приходят к согласию, дело передается на рассмотрение Арбитражного суда по месту нахождения истца в порядке, предусмотренном законодательством Российской Федерации.

15.3. Досудебный порядок урегулирования споров, предусматривающий направление претензии контрагенту, является обязательным.

Сторона, которой предъявлена претензия, обязана рассмотреть такую претензию в течение 10 (десяти) календарных дней с момента ее получения и сообщить о своем решении другой Стороне путем направления ответа в письменной форме.

15.4. Претензия составляется в письменной форме и направляется одной Стороной другой Стороне по адресу Стороны-адресата, установленному настоящим Контрактом, с использованием курьерской доставки с отметкой о вручении либо с использованием почтовой связи заказным или ценным письмом с уведомлением о вручении, либо на адрес электронной почты, указанный в разделе 16 Контракта. Момент получения претензии Стороной-адресатом определяется в соответствии с гражданским законодательством Российской Федерации.

15.5. Сторона дает ответ на претензию с соблюдением требований законодательства Российской Федерации

15.6. В претензии должны быть указаны: наименование, почтовый адрес и реквизиты Стороны, предъявившей претензию; наименование, почтовый адрес и реквизиты Стороны, которой предъявлена претензия; обстоятельства, являющиеся основанием для предъявления претензии, со ссылками на соответствующие пункты настоящего Контракта и (или) нормативные правовые акты; требования; информацию о мерах, которые будут осуществлены в случае отклонения претензии (приостановка исполнения обязательств, передача спора на разрешение суда и т. д.); дату и регистрационный номер претензии; подпись уполномоченного лица; перечень прилагаемых документов.

15.7. Если требования в претензии подлежат денежной оценке, в претензии указывается истребуемая денежная сумма и ее полный и обоснованный расчет.

15.8. В подтверждение заявленных требований к претензии должны быть приложены надлежащим образом оформленные и заверенные необходимые документы, которые отсутствуют у Стороны-адресата, их копии либо выписки из них.

15.9. В претензии могут быть указаны иные сведения, которые, по мнению Стороны, предъявившей претензию, будут способствовать более быстрому и правильному ее рассмотрению, объективному урегулированию спора.

15.10. При отклонении претензии полностью или частично либо неполучении ответа в установленные для ее рассмотрения сроки, либо неисполнении требований по претензии в установленные для их исполнения сроки, либо невручении претензии по обстоятельствам, зависящим от Стороны-адресата, Сторона, предъявившая претензию, вправе после наступления любого из указанных событий передать спор на разрешение в Арбитражный суд по месту нахождения истца в порядке, предусмотренном законодательством Российской Федерации.

15.11. При исполнении контракта не допускается перемена поставщика, за исключением случая, если новый поставщик является правопреемником поставщика по такому контракту вследствие реорганизации юридического лица в форме преобразования, слияния или присоединения.

Передача прав и обязанностей по Контракту правопреемнику Поставщика осуществляется путем заключения соответствующего дополнительного соглашения к Контракту.

15.12. Изменение существенных условий Контракта при его исполнении не допускается, за исключением случаев, предусмотренных статьей 95 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".

15.13. Контракт составлен в двух экземплярах, идентичных по содержанию и имеющих одинаковую юридическую силу, один из которых передан Поставщику, второй находится у Государственного заказчика

15.14. Приложения к Контракту являются его неотъемлемой частью.

Приложения к Контракту:

Приложение № 1 – Спецификация;

Приложение № 2 – Технические характеристики;

Приложение № 3 – Акт приема-передачи Товара по Контракту (этапу);

16. Реквизиты и подписи Сторон

Государственный заказчик:

Федеральное казенное учреждение здравоохранения

«Медико-санитарная часть №68

Федеральной службы исполнения наказаний»

(ФКУЗ МСЧ-68 ФСИН России)

Юридический и почтовый адрес:

392008, г. Тамбов, пр. Монтажников, 46

тел./факс (4752) 788-218, или 788-210

e-mail: oms.msch68@yandex.ru

Банковские реквизиты:

ИНН 1831073218

КПП 682901001

УФК по Нижегородской области

(ФКУЗ МСЧ-68 ФСИН России)

л/с 03641680720

БИК 012202102

Наименование банка: Операционно-кассовый центр

№1 Волго-Вятского главного управления Банка России

//УФК по Нижегородской области, г. Нижний Новгород

Номер счета банка (номер банковского счета, входящего

в состав единого казначейского счета (ЕКС)):

40102810745370000024

Номер счета (номер казначейского счета):

03211643000000013222

ОГРН 1021801146256

ОКТМО 68701000

ОКАТО 68401368000

ОКПО 08923282

ОКВЭД 86.10

ОКОПФ 75104

Поставщик:

Полное наименование, юр. адрес, фактический адрес,

тел./факс

e-mail

Банковские реквизиты Поставщика.

ИНН

КПП

ОГРН

ОКПО

ОКТМО

Фамилия, Инициалы подписантов Контракта в

соответствии с преамбулой Контракта.

От Государственного заказчика:

_____/_____/

«__» _____ 2026 г.

М.П.

От Поставщика:

_____/_____/

«__» _____ 2026 г.

М.П. (при наличии)

Согласование:

Заместитель начальника _____

ОМС, МТ и ИО _____

Главный бухгалтер _____

ООЛПР _____

Юридическая служба _____

Приложение №1

к государственному контракту

от «__» _____ 2026 г.

№ _____

СПЕЦИФИКАЦИЯ

№ п/п	Наименование товара в соответствии с единым справочником-каталогом лекарственных препаратов (далее - ЕСКЛП) *		Торговое наименование, форма выпуска в соответствии с регистрационным удостоверением лекарственного препарата	Лекарственная форма в соответствии с ЕСКЛП	Дозировка в соответствии с ЕСКЛП	Единица измерения Товара в соответствии с ЕСКЛП (ШЕ)	Цена за единицу измерения Товара, в том числе:			Количество в единицах измерения Товара	Стоимость, в том числе			Количество вторичных (потребительских) упаковок
	Международное непатентованное или химическое или группировочное наименование	Торговое наименование					Без НДС	размер НДС (если облагается НДС)	Итого		Без НДС	размер НДС (если облагается НДС)	Итого	
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.	10.	11.	12.	13.	14.	15.
1.	Амитриптилин			таблетки и/или таблетки, покрытые оболочкой	25 мг	штука (шт.)				500				
2.	Ацетилсалициловая кислота			таблетки и/или таблетки, покрытые оболочкой и/или таблетки, покрытые пленочной оболочкой	500 мг	штука (шт.)				2970				
3.	Бриллиантовый зеленый			раствор для наружного применения	10 мг/мл	(см[3*];^мл) (мл.)				1250				
4.	Белладонны листьев экстракт + Трибромфенолята висмута и висмута оксида комплекс + Цинка сульфат			суппозитории ректальные	20 мг+100 мг+50 мг	штука (шт.)				100				
5.	Гликлазид			таблетки с пролонгированным высвобождением	60мг	штука (шт.)				900				
6.	Диклофенак			гель для наружного применения	50 мг/г	грамм (г.).				300				
7.	Индапамид			таблетки и/или таблетки, покрытые оболочкой и/или капсулы	2,5 мг	штука (шт.)				3000				
8.	Кветиапин			таблетки, покрытые оболочкой	25мг	штука (шт.)				300				

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
9.	Клотримазол			гель для наружного применения и/или крем для наружного применения и/или мазь для наружного применения	10 мг/г	грамм (г.)				400				
10.	Калия аспарагинат + Магния аспарагинат			таблетки	175 мг+175 мг	штука (шт.)				300				
11.	Ламотриджин			таблетки и/или таблетки, диспергируемые в полости рта	25 мг	штука (шт.)				30				
12.	Метамизол натрия			таблетки и/или таблетки, покрытые оболочкой и/или капсулы	500 мг	штука (шт.)				1000				
13.	Метамизол натрия			раствор для внутривенного и внутримышечного введения	500 мг/мл	(см[3*];^мл) (мл.)				600				
14.	Метопролол			таблетки и/или таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые оболочкой	100 мг					180				
15.	Нитроксилин			таблетки, покрытые оболочкой	50 мг	штука (шт.)				250				
16.	Папаверин			раствор для инъекций	20 мг/мл	(см[3*];^мл) (мл.)				200				
17.	Пентоксифиллин			таблетки, покрытые оболочкой	100 мг	штука (шт.)				300				
18.	Перициазин			капсулы	10 мг	штука (шт.)				100				
19.	Рилменидин			таблетки	1 мг	Штука (шт.)				180				
20.	Телмисартан			таблетки	80 мг	штука (шт.)				196				
21.	Троксерутин			капсулы	300 мг	штука (шт.)				300				
22.	Троксерутин			гель для наружного применения	20 мг/г	грамм (г.)				300				
23.	Флуоцинолона ацетонид			линимент для наружного применения и/или мазь для наружного применения	0,25 мг/г	грамм(г.)				200				
24.	Эналаприл			таблетки	10 мг	штука (шт.)				2000				

Цена Контракта составляет числом (прописью) рублей числом копеек, в том числе НДС __% числом (прописью) рублей числом копеек, НДС не облагается, в соответствии с (указать основание).

От Государственного заказчика:

_____/_____/

«__» _____ 2026 г.

М.П.

От Поставщика:

_____/_____/

«__» _____ 2026 г.

М.П. (при наличии)

ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

№	Параметр	Требуемое значение
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Амитриптилин
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
3.	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.236
6.	Код КТРУ	21.20.10.236-00013
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.236-000013-1-00071-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	500
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки и/или таблетки, покрытые оболочкой и/или таблетки, покрытые пленочной оболочкой 25 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Ацетилсалициловая кислота
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
3.	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.232
6.	Код КТРУ	21.20.10.232-00005
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.232-000005-1-00130-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	2970
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки и/или таблетки, покрытые оболочкой и/или таблетки, покрытые пленочной оболочкой 500 мг и/или 0,5 г
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Бриллиантовый зеленый
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
3.	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.158
6.	Код КТРУ	21.20.10.158-00004
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.158-000004-1-00076-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	(см[3*];^мл) (мл.)

9.	Количество Товара в единицах измерения	1250
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	раствор для наружного применения и/или раствор для наружного применения [спиртовой] 10 мг/мл и/или 1 % и/или не указано
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Белладонны листьев экстракт + Трибромфенолята висмута и висмута оксида комплекс +Цинка сульфат
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.145
6.	Код КТРУ	21.20.10.145-00115
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.145-000115-1-00002-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	100
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	суппозитории ректальные 20 мг+100 мг+50 мг и/или не указано
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Гликлазид
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.119
6.	Код КТРУ	21.20.10.119-00005
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.119-000005-1-00153-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	900
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки с пролонгированным высвобождением и/или таблетки пролонгированного действия 60мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Диклофенак
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.224
6.	Код КТРУ	21.20.10.224-00004
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.224-000004-1-00088-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	грамм (г.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	300
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	гель для наружного применения 50 мг/г и/или 5%

11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Индапамид
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.143
6.	Код КТРУ	21.20.10.143-00001
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.143-000001-1-00050-00000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	3000
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки и/или таблетки покрытые оболочкой и/или таблетки, покрытые пленочной оболочкой и/или капсулы 2,5 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Кветиапин
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.235
6.	Код КТРУ	21.20.10.235-000020
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.235-000020-1-00135-00000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	300
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки, покрытые оболочкой и/или таблетки, покрытые пленочной оболочкой 100 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Клотримазол
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.151
6.	Код КТРУ	21.20.10.151-00017
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.151-000017-1-00029-00000000000000
8.	Единица измерения Товара	грамм (г.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	400
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	гель для наружного применения и/или крем для наружного применения и/или мазь для наружного применения 10 мг/г и/или 1%
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Калия аспарагинат+ Магния аспарагинат

2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.121
6.	Код КТРУ	21.20.10.121-00021
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.121-000021-1-00034-00000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	300
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки 175 мг+175 мг и/или не указано
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Ламотриджин
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.233
6.	Код КТРУ	21.20.10.233-00010
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.233-000010-1-00123-00000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	30
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки и/или таблетки, диспергируемые в полости рта и/или таблетки диспергируемые 25 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Метамизол натрия
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.232
6.	Код КТРУ	21.20.10.232-00011
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.232-000011-1-00056-00000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	1000
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки и/или таблетки покрытые оболочкой и/или таблетки, покрытые пленочной оболочкой и/или капсулы 500 мг и/или 0,5 г.
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Метамизол натрия
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата,	

	производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.232
6.	Код КТРУ	21.20.10.232-00011
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.232-000011-1-00239-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	(см[3*];^мл) (мл.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	600
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	раствор для внутривенного и внутримышечного введения и/или раствор для инъекций 0,5 г/мл и/или 500 мг/мл и/или 50 %
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Метопролол
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.146
6.	Код КТРУ	21.20.10.146-00002
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.146-000002-1-00114-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	180
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки и/или таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые оболочкой и/или таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой 100 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Нитроглицерин
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.191
6.	Код КТРУ	21.20.10.191-00040
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.191-000040-1-00159-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	250
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки, покрытые оболочкой и/или таблетки, покрытые пленочной оболочкой 50 мг и/или 0,05 г.
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Папаверин
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	

4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.113
6.	Код КТРУ	21.20.10.113-00006
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.113-000006-1-00055-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	(см[3*];^мл) (мл.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	200
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	раствор для инъекций 20 мг/мл и/или 2%
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Пентоксифиллин
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.144
6.	Код КТРУ	21.20.10.144-00004
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.144-000004-1-00046-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	300
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки кишечнорастворимые, покрытые оболочкой и/или таблетки кишечнорастворимые покрытые пленочной оболочкой и/или таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой и/или таблетки, покрытые кишечнорастворимой пленочной оболочкой и/или таблетки покрытые оболочкой 0,1 и/или 100 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Перициазин
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.235
6.	Код КТРУ	21.20.10.235-00051
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.235-000051-1-00031-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	100
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	капсулы 10 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Рилменидин
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного	

	препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.142
6.	Код КТРУ	21.20.10.142-00006
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.142-000006-1-00024-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	180
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки 1 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Телмисартан
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.148
6.	Код КТРУ	21.20.10.148-00016
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.148-000016-1-00078-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	196
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки 80 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Троксерутин
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.145
6.	Код КТРУ	21.20.10.145-00005
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.145-000005-1-00046-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	300
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	капсулы 300 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Троксерутин
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.145
6.	Код КТРУ	21.20.10.145-00005

7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.145-000005-1-00025-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	грамм (г.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	300
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	гель для наружного применения 20 мг/г и/или 2%
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Флуоцинолона ацетонид
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.157
6.	Код КТРУ	21.20.10.157-00006
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.157-000006-1-00035-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	грамм (г.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	200
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	линимент для наружного применения и/или мазь для наружного применения 0,25 мг/г и/или 0,025 %
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки
1.	Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование	Эналаприл
2.	Торговое наименование	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
	Наименование производителя лекарственного препарата, производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий	
4.	Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	
5.	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности	21.20.10.148
6.	Код КТРУ	21.20.10.148-00010
7.	Код ЕСКЛП	21.20.10.148-000010-1-00128-0000000000000
8.	Единица измерения Товара	штука (шт.)
9.	Количество Товара в единицах измерения	2000
10.	Лекарственная форма, дозировка лекарственного средства и количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке	таблетки 10 мг
11.	Наименование страны происхождения Товара	
12.	Остаточный срок годности	Не менее 12 месяцев на дату поставки

От Государственного заказчика:

_____/_____
«___» _____ 2026 г.
М.п.

От Поставщика:

_____/_____
«___» _____ 2026 г.
М.п. (при наличии)

Приложение № 3

к Государственному Контракту

от «__» _____ 2026 г.

№ _____

Образец

**АКТ ПРИЕМА-ПЕРЕДАЧИ ТОВАРА
ПО КОНТРАКТУ (ЭТАПУ)**

от «__» _____ 2026 года № _____

г. Тамбов

«__» _____ 2026 год

«Поставщик» _____ (полностью наименование (для юридического лица), фамилия, имя, отчество (при наличии) (для физического лица) в лице _____, действующего на основании _____, с одной стороны и **«Государственный заказчик»** _____ (полностью наименование государственного заказчика, фамилия, имя, отчество (при наличии) (для юридического лица), в лице _____, действующего на основании _____ (устав, положение, доверенность), с другой стороны, составили настоящий Акт о следующем:

1. Поставщик поставил, а Государственный заказчик (Получатель) принял следующий Товар в соответствии со Спецификацией (приложение № 1 к Контракту) в установленные сроки:

- 1.1. Наименование Товара:
- 1.2. Единица измерения Товара в соответствии с ЕСКЛП (ПЕ):
- 1.3. Количество лекарственных форм в первичной упаковке:
- 1.4. Количество первичных упаковок во вторичной (потребительской) упаковке:
- 1.5. Количество лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке:
- 1.6. Количество поставленного Товара в единицах измерения ЕСКЛП (ПЕ)
- 1.7. Количество поставленных вторичных (потребительских) упаковок:
- 1.8. Цена за вторичную (потребительскую) упаковку: ____ (сумма прописью) руб. ____ коп
- 1.9. В том числе
 - НДС ____ (%) (сумма прописью) руб. ____ коп. (если облагается НДС)
 - Оптовая надбавка ____ (сумма прописью) руб. коп. (если применяется)

1.10. Серия Товара _____

1.11. ОКПД-2 _____

1.12. Срок годности Товара _____

1.13. Информация из протокола согласования цен поставки Товара, включенного в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (если применяется).

1.13.1.

1.13.1. Зарегистрированная предельная отпускная цена, установленная производителем лекарственного препарата, _____ (сумма прописью) руб. ____ коп.

1.13.2. Фактическая отпускная цена, установленная производителем лекарственного препарата (без НДС), руб.

1.13.3. Суммарный размер фактических оптовых надбавок, установленных организациями оптовой торговли, _____ (сумма прописью) руб. ____ коп.

Представленные документы подтверждают соответствие Товара установленным законодательством Российской Федерации требованиям и остаточному сроку годности.

2. К настоящему Акту прилагаются следующие документы, подтверждающие поставку Товара:

2.1. Товарная накладная (либо универсальный передаточный документ) от "___" _____ 20__ г. N _____

2.2. Счет-фактура (при наличии) от "___" _____ 20__ г. N _____

2.3. Копия (ии) регистрационного (ых) удостоверения (ий) лекарственного (ых) препарата (ов) от "___" _____ 20__ г. N _____

2.4. Копию документа производителя, подтверждающего качество каждой серии (партии) лекарственного препарата

2.5. Протокол согласования цен поставки Товара, включенного в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, составленный по форме в соответствии с законодательством Российской Федерации (*при поставке Товара, включенного в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов*).

2.6. Инструкция (-ии) по медицинскому применению Товара на русском языке.

Все копии документов заверены печатью Поставщика.

В соответствии с требованиями ст.94 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" проведена экспертиза товара в части его соответствия условиям контракта:

Товар (поставлен/ не поставлен) в количестве, предусмотренном условиями Контракта.

Выявлены несоответствия _____

Предложения об устранении несоответствий товара требованиям Контракта: _____

(указать меры по устранению несоответствия поставленного товара, в том числе с указанием срока их устранения)

Товар (соответствует/ не соответствует) условиям Контракта.

Настоящий акт приема-передачи товара составлен в 2 (двух) подлинных экземплярах, по одному экземпляру для Государственного заказчика и Поставщика.

Члены приемочной комиссии Заказчика:

_____	_____
_____	_____
_____	_____
_____	_____
_____	_____
_____	_____
_____	_____

От Поставщика:

От Государственного заказчика:

_____/_____/

_____/_____/

«____» _____ 2026 г.

М.п. (при наличии)

«____» _____ 2026 г.

М.п.

ФОРМА СОГЛАСОВАНА

От Государственного заказчика:

От Поставщика:

_____/_____/

_____/_____/

«____» _____ 2026 г.

М.п.

«____» _____ 2026 г.

М.п. (при наличии)