

ИЗВЕЩЕНИЕ О ПРОВЕДЕНИИ МАЛОЙ ЗАКУПКИ И
ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ (ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ,
ВКЛЮЧАЮЩЕЕ В СЕБЯ ХАРАКТЕРИСТИКИ, ПРЕДУСМОТРЕННЫЕ ст. 33 44-ФЗ)

на поставку лекарственных препаратов

1. Заказчик: Федеральное государственное бюджетное учреждение «Национальный медицинский исследовательский центр травматологии и ортопедии имени Р.Р. Вредена» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ «НМИЦ ТО им. Р.Р. Вредена» Минздрава России)
2. Поставщик: определяется по итогам торгов в Едином агрегаторе торговли (<https://agregatoeal.ru/>) в соответствии с положениями Гражданского кодекса Российской Федерации, Регламентом работы подсистемы Единого агрегатора торговли (<https://agregatoeal.ru/>), Федерального закона от 5 апреля 2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - Поставщик).
3. Предмет контракта: поставка лекарственных препаратов.
4. Источник финансирования: средства бюджетных учреждений.
5. Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении, в ремонте, в том числе, который не был восстановлен, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).
6. Место поставки: по адресу Заказчика - Санкт-Петербург, ул. Академика Байкова, дом 8, литера А, на склад аптеки 3-4 этаж.
7. Срок поставки: поставка осуществляется в течение 5 (пяти) рабочих дней с даты заключения контракта. Поставка товара осуществляется с 9.30 до 14.00 по рабочим дням.
8. Все виды погрузочно-разгрузочных работ, в том числе на складе Заказчика, включая работы с применением грузоподъемных средств, осуществляется Поставщиком своими силами и собственными техническими средствами или с привлечением третьих лиц за свой счёт
9. Товар должен быть безопасен для применения, зарегистрирован в Российской Федерации и разрешен к применению (иметь регистрационное удостоверение Минздрава РФ, сертификат соответствия и/или декларацию о соответствии).
10. При поставке товара Поставщик должен предоставить сертификаты соответствия и/или декларации о соответствии, регистрационные удостоверения Минздрава РФ.
11. Остаточный срок годности: не менее 9 месяцев от основного срока годности товара с момента поставки.
12. Поставщик осуществляет транспортировку и хранение товара в соответствии с требованиями, указанными в описании (маркировке). При поставке термолабильных препаратов Поставщик должен предоставить термомониторы или чек терморегистратора, свидетельствующие о соблюдении температурного режима транспортировки ЛП. Транспортировка должна осуществляться в авторефрижераторе или в транспортном термоконтейнере. Поставщик должен предоставить документальное подтверждение своевременных проверок средств измерения температуры (Сертификат калибровки, Свидетельство о поверке).
13. Поставка товара осуществляется в оригинальной заводской упаковке, обеспечивающей сохранность товара.
14. Поставщик осуществляет поставку товара надлежащего качества, в установленном количестве, комплектности, в объеме и в сроки в соответствии с потребностями Заказчика, производит замену товара ненадлежащего качества.
15. В цену поставляемого товара включаются расходы по стоимости товара, расходы по доставке, погрузочно-разгрузочным работам, расходы

на страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и других обязательных платежей, в том числе НДС.

16. В соответствии с постановлением Правительства РФ от 15.11.2017 № 1380 «Об особенностях описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд»:

- Допускается поставка лекарственных препаратов в кратной дозировке (кроме концентрации лекарственного препарата) и двойном количестве, а также в некратных эквивалентных дозировках, позволяющих достичь одинакового терапевтического эффекта.
- Допускается замена лекарственной формы на эквивалентные лекарственные формы.

- Допускается поставка однокомпонентных лекарственных препаратов (при закупке многокомпонентных (комбинированных) лекарственных препаратов, представляющих собой комбинацию 2 или более активных веществ (то есть активных веществ, входящих в состав комбинированного лекарственного препарата и зарегистрированных в составе однокомпонентных лекарственных препаратов)).

- Допускается поставка лекарственных препаратов с условием безвозмездной передачи пациентам совместимых устройств введения в количестве, соответствующем количеству пациентов, для обеспечения которых закупаются лекарственные препараты в картриджах (при закупке лекарственных препаратов в картриджах либо в иных формах выпуска, совместимых с устройствами введения (применения)).

- Допускается поставка отдельных компонентов комплекта лекарственного препарата (при закупке лекарственных препаратов, для которых могут быть установлены требования к их комплектации растворителем или устройством для разведения и введения лекарственного препарата, а также к наличию инструментов для вскрытия ампул (например, пилки)).

- Допускается поставка лекарственного препарата с устройством введения, соответствующим объему вводимого лекарственного препарата, за исключением случаев, когда в документации о закупке содержится обоснование необходимости закупки лекарственного препарата конкретной формы выпуска (при закупке лекарственных препаратов в формах выпуска: "шприц", "преднаполненный шприц", "шприц-тюбик", "шприц-ручка").

17. Требования к количеству, качеству товара, к его техническим, функциональным и эксплуатационным характеристикам и обоснование дополнительных характеристик.

Требования к количеству, качеству товара, к его техническим, функциональным и эксплуатационным характеристикам установлены в Приложении № 1 к настоящему описанию объекта закупки (Техническому заданию).

Приложение № 1 к Техническому заданию

№ п/п	МНН	Код КТРУ	Характеристика товара	Инструкция по заполнению характеристик в заявке	Ед. измерения	Количество
1	НАТРИЙ ТИОСУЛЬФАТ	21.20.23.190-000009-1-00018-00000000000000	МНН / Группировочное (химическое) наименование: НАТРИЙ ТИОСУЛЬФАТ. Лекарственная форма: РАСТВОР ДЛЯ ВНУТРИВЕННОГО ВВЕДЕНИЯ. ГРЛС: РАСТВОР ДЛЯ ВНУТРИВЕННОГО ВВЕДЕНИЯ. Дозировка: 300 мг/мл. ГРЛС: 300 мг/мл. Лекарственный препарат включен в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов — Да Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров — Нет.	Выбирается одно из условий и указывается для каждой характеристики 1. Указывают в заявке диапазон значений 2. Указывают в заявке конкретное значение характеристики 3. Указывают в заявке только одно значение характеристики 4. Указывают в заявке одно или несколько значений характеристики 5. Указывают в заявке все значения характеристики 6. Значение характеристики не может измениться участником закупки Значение характеристики не может измениться участником Значение характеристики не может измениться участником Значение характеристики не может измениться участником	мл	2 000

Заведующий аптечной организации

 (подпись)

Кравченко Е.В.

17.08.2026г

Приложение № 2 к Описанию объекта закупки

Декларирование факта отсутствия на территории Российской Федерации производства товара
(отсутствие в реестре российской промышленной продукции)

с характеристиками, соответствующими потребности заказчика, указанными в описании объекта закупки в соответствии с Постановлением Правительства РФ от 23.12.2024 N 1875 "О мерах по предоставлению национальнoго режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц"

№ п/п	Код ОКПД 2	Наименование товара	Номер приложения Постановления Правительства РФ от 23.12.2024 N 1875, номер позиции Постановления Правительства РФ от 23.12.2024 N 1875 / или отсутствует	Обоснование не применения запрета или ограничения, если код ОКПД2 присутствует в Приложении № 1 или Приложении № 2 Постановления Правительства РФ N 1875 на основании п. 4 Постановления Правительства РФ от 23.12.2024 N 1875 (не соответствие наименованию товара, указанного в графе "Наименование товара, работы, услуги" Приложения № 1 или Приложения № 2)	Обоснование не применения запрета Постановления Правительства РФ N 1875 на основании п. 5 Постановления Правительства РФ от 23.12.2024 N 1875 (товаров из Приложения № 1)	Запрет и ограничение применяются / или не применяются (установлено преимущество)	Применяются / или не применяются особенности определения начальной (максимальной) цены контракта, цены единичных товаров (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупок), оказания закупок услуг, оказания закупок услуг методом сопоставимых рыночных цен (анализа рынка), установленных п.п. в) п. 7 Постановления Правительства РФ от 23.12.2024 N 1875 на основании п.п. г) п. 7 Постановления Правительства РФ от 23.12.2024 N 1875	Обоснование не применения особенностей определения начальной (максимальной) цены контракта, цены единичных товаров (в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупок), оказания закупок услуг, оказания закупок услуг методом сопоставимых рыночных цен (анализа рынка), установленных п.п. в) п. 7 Постановления Правительства РФ от 23.12.2024 N 1875 на основании п.п. г) п. 7 Постановления Правительства РФ от 23.12.2024 N 1875
1	НАПРИЯ ТИОСУЛЬФАТ	21.20.23.190	Пункт 433 Приложения № 2 (попадает в общую группу - Препараты лекарственные 21.20.)	_____	_____	Ограничение и преимущество (лекарственный препарат включён в Перечень ЖНВЛП)	Не применяется	Заказчиком закупается товар, относящийся к лекарственным препаратам. В соответствии со вторым абзацем подпункта «г» п. 7 – осуществляется закупка товара, в отношении которого, в соответствии с частями 21 и 22 статьи 22 44-ФЗ. Расчет начальной (максимальной) цены производится в соответствии с п. 2 Приказа Минздрава России от 19.12.2019 №1064н "Об утверждении Порядка определения начальной (максимальной) цены контракта, цены контракта, заключаемого с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем), начальной цены единицы товара, работы и услуги при осуществлении закупок лекарственных препаратов для медицинского применения")

Ни положения ст. 14 Закона N 44-ФЗ, ни нормы Постановления N 1875 не устанавливают конкретных способов определения поставщиков (подрядчиков, исполнителей), при применении которых устанавливается соответствующее ограничение. Вместе с тем по смыслу положений п. 2 ч. 4 ст. 14 Закона N 44-ФЗ ограничения применяются только при наличии конкуренции между заявками на поставку указанных товаров российского происхождения либо происходящих из государств - членов ЕАЭС и заявками на поставку "иностранных" товаров. Поэтому ограничение может применяться только при закупке конкурентными способами, когда участники закупки подают заявки (окончательные предложения), а также при осуществлении закупки на основании ч. 12 ст. 93 Закона N 44-ФЗ (п. 4.2 информационного письма Минфина России от 31.01.2025 N 24-01-06/8697).

Таким образом, в случае закупки товара у единственного контрагента на основании п. 4, п. 5 ч. 1 ст. 93 Закона N 44-ФЗ (за исключением закупки, предусмотренной ч. 12 ст. 93 Закона N 44-ФЗ) ограничение не применяется. В таком случае принципиально допускается закупка товара иностранного происхождения.

В силу ст. 33 Закона N 44-ФЗ заказчик в случаях, предусмотренных данным законом, при описании объекта закупки должен руководствоваться правилами, установленными ч. 1 данной статьи. При этом согласно ч. 1.1 ст. 33 Закона N 44-ФЗ по общему правилу при описании являющегося объектом закупки товара (в том числе поставляемого при выполнении, оказании закупаемой работы, услуги), в отношении которого установлены предусмотренные п. 1 ч. 2 ст. 14 Закона N 44-ФЗ запрет, ограничение или преимущество, указываются характеристики товара российского происхождения. Особенности описания объекта закупки, являющегося товаром (в том числе поставляемым при выполнении, оказании закупаемых работ, услуг), указанным в позициях 1-433 Приложения N 2, производство которого на территории РФ отсутствует, также установлены подп. "а" п. 7 Постановления N 1875.

Вместе с тем описание объекта закупки в соответствии со ст. 33 Закона N 44-ФЗ включается в извещение об осуществлении закупки (п. 1 ч. 2 ст. 42 Закона N 44-ФЗ). Однако при осуществлении закупки у единственного контрагента, в том числе в случае, предусмотренном п. 4 ч. 1 ст. 93 Закона N 44-ФЗ, извещение об осуществлении закупки не требуется (ч. 3 ст. 93 Закона N 44-ФЗ). Таким образом, требования к описанию объекта закупки, установленные ч. 1.1 ст. 33 Закона N 44-ФЗ, в случае осуществления закупки на основании п. 4 ч. 1 ст. 93 Закона N 44-ФЗ у единственного контрагента не подлежат применению (п. 7 письма Минфина России от 20 марта 2025 г. N 24-03-08/27794). Также по причине отсутствия извещения об осуществлении закупки в рассматриваемом случае не применяются и особенности описания объекта закупки, предусмотренные абзацем 4 подп. "а" п. 7 Постановления N 1875.

Учитывая положения пунктов 2 и 3 части 4 статьи 14 Закона N 44-ФЗ, предусмотренные Постановлением N 1875 ограничение, преимущество применяются исключительно при проведении конкурентных способов определения поставщика (подрядчика, исполнителя) и при осуществлении закупки, предусмотренной частью 12 статьи 93 Закона N 44-ФЗ.

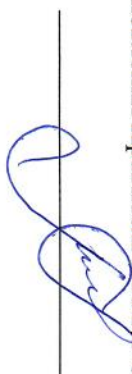
(ч. 4 Информационного письма Минфина России от 31.01.2025 N 24-01-06/8697 "О применении положений постановления Правительства Российской Федерации от 23 декабря 2024 г. N 1875 "О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц")

Заказчиком проверены сведения окупаемых товарах в Реестре российской промышленной продукции и в евразийском реестре промышленных товаров

№ п/п	Наименование товара	Производитель товара, зарегистрированный в ГИСП	Производитель российского товара, зарегистрированный в ЕРПТ	Соответствие характеристик закупаемого товара Заказчиком товарам, зарегистрированным российскими производителями в ГИСЦ, ЕРПТ / или несоответствие	Обоснование
1	НАТРИЯ ТИОСУЛЬФАТ	АО "ХИМЗАВОД ИМ.КАРПОВА", АО "НПИИ"УРАЛХИМИНВЕСТ"	Отсутствует	Несоответствие	К закупке требуется натрия тиосульфат в лекарственной форме – раствор для внутривенного введения, в ампулах 10 мл, дозировка 300 мг/мл, зарегистрированный в ГИСЦе товар не соответствует является фотографическим и техническим и не соответствует указанным выше характеристикам.

Заказчиком невозможно закупить товар российского происхождения в соответствии с ч. 1.1 ст. 33 Закона 44-ФЗ, в связи с отсутствием производства на территории Российской Федерации.

Декларирование товара, указанного в описании объекта закупки на соответствие требований
Постановления Правительства РФ от 23.12.2024 N 1875 произведено менеджером Управления закупок и материально-технического обеспечения



М.Н. Туманова 17.08.2026 года

Уведомление об отсутствии закупаемого товара в реестре российской промышленной продукции

Номер уведомления: 1875/2/2026-08-26/775635

Дата подачи уведомления: 26.08.2026

Наименование организации: ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ "НАЦИОНАЛЬНЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ЦЕНТР ТРАВМАТОЛОГИИ И ОРТОПЕДИИ ИМЕНИ Р.Р. ВРЕДЕНА" МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Адрес электронной почты: vredzakaz@mail.ru

Номер контактного телефона: +7 (812) 670-95-98

Место нахождения: 195427, Г.САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, УЛ. АКАДЕМИКА БАЙКОВА, Д.8

ИНН: 7813045441

ОГРН: 1037828002850

Наименование продукции: ЛИДОКАИН

Код ОКПД2: 21.20.10.231

Код ТН ВЭД: 3004 90 000 2 Лекарственные средства (кроме товаров товарной позиции 3002, 3005 или 3006), состоящие из смешанных или несмешанных продуктов, для использования в терапевтических или профилактических целях, расфасованные в виде дозированных лекарственных форм (включая лекарственные средства в форме трансдермальных систем) или в формы или упаковки для розничной продажи: прочие: расфасованные в формы или упаковки для розничной продажи: прочие

Количество найденных аналогов: 12

☒ Подтверждаю, что среди подобранных аналогов российского производства отсутствует продукция, соответствующая описанию объекта закупки

№	Наименование технической характеристики	Единица измерения	Значение технической характеристики
1	МНН / Группировочное (химическое) наименование:		НАТРИЯ ТИОСУЛЬФАТ
2	Лекарственная форма:		РАСТВОР ДЛЯ ВНУТРИВЕННОГО ВВЕДЕНИЯ.
3	Дозировка:	мг/мл	300
4	Лекарственный препарат включен в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов		Да
5	Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров		Нет.