



ПРАВИТЕЛЬСТВО САНКТ-ПЕТЕРБУРГА

**КОМИТЕТ
ПО ГОСУДАРСТВЕННОМУ
ЗАКАЗУ САНКТ-ПЕТЕРБУРГА**

ул. Новгородская, д. 20, лит. А,
Санкт-Петербург, 191144
Тел. (812) 576-00-24, Факс (812) 417-50-06
E-mail: kgz@gz-spb.ru

<https://www.gov.spb.ru>; <https://www.gz-spb.ru>

№Исх-05-32-766/25-0-0 от 11.04.2025

На № _____ от _____

**Министерство здравоохранения
Российской Федерации**

**Министерство промышленности
и торговли Российской Федерации**

В связи с поступающими вопросами от заказчиков Санкт-Петербурга Комитет по государственному заказу Санкт-Петербурга (далее – Комитет) просит разъяснить порядок применения отдельных положений действующего законодательства относительно медицинских изделий, являющихся радиоэлектронной продукцией, включенной в реестр российской радиоэлектронной продукции.

Порядок определения начальной (максимальной) цены контракта, цены контракта, заключаемого с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем), и начальной цены единицы товара, работы, услуги при осуществлении закупок медицинских изделий утвержден приказом Минздрава России от 15.05.2020 № 450н (далее – Порядок) в соответствии с частью 22 статьи 22 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон № 44-ФЗ).

Подпунктом 3 пункта 2 Порядка определено, что он не применяется при обосновании начальной (максимальной) цены контракта (далее – НМЦК) при закупке медицинских изделий, являющихся радиоэлектронной продукцией, включенной в реестр российской радиоэлектронной продукции, в случае установления заказчиком ограничения на допуск радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств, в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 10.07.2019 № 878 «О мерах стимулирования производства радиоэлектронной продукции на территории Российской Федерации при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, о внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2016 г. № 925 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации» (далее – Постановление № 878).

При этом абзац четвертый пункта 2 Постановления № 878, устанавливающий перечень радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств, в отношении которой устанавливаются ограничения для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – Перечень), утратил силу

с 1 января 2025 года в связи с принятием постановления Правительства Российской Федерации от 23.12.2024 № 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» (далее – Постановление № 1875).

С учетом указанных изменений при буквальном толковании действующих норм определение НМЦК медицинских изделий, являющихся радиоэлектронной продукцией, должно осуществляться в соответствии с Порядком.

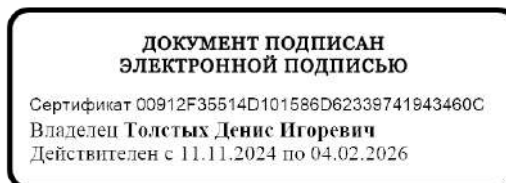
Вместе с тем, в настоящее время все позиции Перечня включены в приложение № 2 к Постановлению № 1875. Так, например, позиция 109 Перечня «Аппараты ультразвукового сканирования», код ОКПД2 26.60.12.132 включена в приложение № 2 к Постановлению № 1875 (позиция 314), что обязывает заказчика установить ограничение закупок товаров, происходящих из иностранных государств. Товар «Система ультразвуковая диагностическая медицинская» включен в реестр российской радиоэлектронной продукции (реестровые номера 10206309, 10206310).

Согласно позиции Минфина России в случае, если в отношении товара нормативным правовым актом, изданным в соответствии с частью 22 статьи 22 Закона № 44-ФЗ, установлено изъятие из сферы его действия, то порядок определения НМЦК, утвержденный таким актом, в отношении указанного товара не установлен (пункт 5 письма от 20.03.2025 № 24-03-08/27794).

На основании вышеизложенного, в целях устранения возникшей правовой коллизии, Комитет просит рассмотреть возможность внесения изменений в Порядок в части нераспространения его действия на медицинские изделия, являющиеся радиоэлектронной продукцией и поименованные в Постановлении № 1875.

Дополнительно Комитет просит Минздрав России высказать позицию относительно возможности в настоящее время не применять Порядок при обосновании НМЦК при закупке медицинских изделий, являющихся радиоэлектронной продукцией, включенной в реестр российской радиоэлектронной продукции, и в отношении которой Постановлением № 1875 устанавливается ограничение (приложение № 2 к Постановлению № 1875).

**С уважением,
председатель Комитета**



Д.И.Толстых