



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ
СЛУЖБА
(ФАС России)

Федорову А.А.

Садовая-Кудринская, 11
Москва, Д-242, ГСП-3, 125993
тел. 8 (499) 755-23-23, факс 8 (499) 755-23-24
delo@fas.gov.ru http://www.fas.gov.ru

№ _____
На № 23.03.2026 от 343031714

О рассмотрении обращения

Уважаемый Алексей Александрович!

Рассмотрев Ваше обращение по вопросу разъяснения положений законодательства Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок, поступившее через единое окно цифровой обратной связи, реализованное на базе федеральной государственной информационной системы «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)» (далее — Обращение), сообщаем, что позиции по вопросу, указанному в Обращении, изложены в письмах Минфина России от 24.04.2026 № 24-06-06/34548 и Минздрава России от 24.04.2026 № 25-7/10/3029600-1057 (прилагаются).

Приложение: на 5 л. в 1 экз.

Начальник Управления контроля размещения
государственного заказа

Д.С. Бомбырь

Исп.Исмаилова Д.Т.
тел.8(499) 755-23-23 (вн. 088-948)



2026-58545



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(Минздрав России)

ФАС России

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994

Тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

24.04.2026 № 25-7/10/3029600-1057

На № _____ от _____

Министерство здравоохранения Российской Федерации рассмотрело обращение Федорова А.А., поступившее письмом ФАС России от 08.04.2026 № ГР/32948/26 по вопросу описания объекта закупки и сообщает следующее.

В соответствии с Положением о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации 19.06.2012 № 608 (далее – Положение), Минздрав России является федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим выработку государственной политики и нормативно-правовое регулирование в отнесенных к его ведению сферах деятельности.

Согласно Положению, Минздрав России не наделен полномочиями по официальному разъяснению законодательства Российской Федерации, а также практики его применения.

В соответствии с пунктом 6.6 Положения, Минздрав России в целях реализации полномочий в установленной сфере деятельности уполномочен давать юридическим и физическим лицам разъяснения по вопросам, отнесенным к установленной сфере деятельности Минздрава России, в части оказания государственных услуг и управления государственным имуществом.

Вместе с тем полагаем возможным отметить следующее.

Согласно подпункту «б» пункта 2 особенностей описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 15.11.2017 № 1380, при описании объекта закупки заказчики помимо сведений, предусмотренных пунктом 6 части 1 статьи 33 Закона № 44-ФЗ, указывают дозировку лекарственного препарата с возможностью поставки лекарственного препарата в кратной дозировке и двойном количестве, а также с возможностью поставки лекарственного препарата в некрatных эквивалентных дозировках, позволяющих достичь одинакового терапевтического

эффекта, допускается указание концентрации лекарственного препарата без установления кратности.

В соответствии с пунктом 6 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» и пунктом 2 Особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 15.11.2017 № 1380 описание объекта закупки должно содержать указание на международное непатентованное наименование (далее – МНН), а в случае отсутствия МНН – на химическое или группировочное наименование. В описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики такие как: эквивалентные лекарственные формы, дозировка лекарственного препарата, остаточный срок годности лекарственного препарата.

Таким образом, действующим законодательством о контрактной системе не предусмотрено указание альтернативного варианта поставки лекарственного препарата с другим МНН, отличным от основной поставки.

Врио директора Департамента

ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат 383A7D1106E49A84653FD7BAF18DE
Владелец ГУЛЬШИНА В. А
Действителен с 16.04.2025 по 10.07.2026

В.А. Гульшина



**МИНИСТЕРСТВО ФИНАНСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНФИН РОССИИ)**

ул. Ильинка, д. 9, Москва, 109097
телефон: +7 (495) 913-55-55, телефакс: +7 (495) 625-08-89
minfin.gov.ru

24.04.2026 № 24-06-06/34548

На № _____

ФАС России

О направлении позиции по обращению

Департамент бюджетной политики в сфере контрактной системы Минфина России (далее - Департамент) рассмотрел письмо ФАС России от 08.04.2026 № ГР/32948/26 о представлении позиции в отношении обращения Федорова А.А. от 23.03.2026 № 343031714 и в рамках установленной компетенции по вопросу описания объекта закупки, являющегося лекарственным препаратом для медицинского применения, сообщает следующее.

Заказчик самостоятельно формирует объект закупки, в том числе устанавливает требования к объекту закупки, при условии, что такие требования не влекут за собой ограничение количества участников закупки. При этом описание объекта закупки должно позволять участникам закупки однозначно определить потребности заказчика в целях предоставления надлежащего предложения в отношении объекта закупки.

Правила, которыми должен руководствоваться заказчик при описании объекта закупки в случаях, предусмотренных Федеральным законом от 05.04.2013 № 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Закон № 44-ФЗ), установлены статьей 33 Закона № 44-ФЗ.

Так, согласно пункту 6 части 1 статьи 33 Закона № 44-ФЗ описание объекта закупки должно содержать указание на международные непатентованные наименования лекарственных средств или при отсутствии таких наименований химические, группировочные наименования, если объектом закупки являются

лекарственные средства. Заказчик при осуществлении закупки лекарственных средств, входящих в перечень лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями, а также при осуществлении закупки лекарственных препаратов в соответствии с подпунктом "г" пункта 2 части 10 статьи 24 Закона № 44-ФЗ вправе указывать торговые наименования этих лекарственных средств.

В случае, если объектом закупки являются лекарственные средства, предметом одного контракта (одного лота) не могут быть лекарственные средства с различными международными непатентованными наименованиями или при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями при условии, что начальная (максимальная) цена контракта (цена лота) превышает предельное значение, установленное Правительством Российской Федерации, а также лекарственные средства с международными непатентованными наименованиями (при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями) и торговыми наименованиями.

В соответствии с частью 5 статьи 33 Закона № 44-ФЗ Правительством Российской Федерации могут устанавливаться особенности описания отдельных видов объектов закупок.

Так, в частности, в реализацию части 5 статьи 33 Закона № 44-ФЗ постановлением Правительства Российской Федерации от 15.11.2017 № 1380 утверждены особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее соответственно - Постановление № 1380, Особенности описания лекарственных препаратов).

Таким образом, в случае, указанном в обращении, заказчик осуществляет описание объекта закупки в соответствии со статьей 33 Закона № 44-ФЗ и с учетом Особенности описания лекарственных препаратов.

В соответствии с Положением о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 19.06.2012 № 608, Минздрав России является федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции

по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения, обращения лекарственных средств для медицинского применения, фармацевтической деятельности, а также Минздрав России является разработчиком Постановления № 1380.

Учитывая изложенное, а также принимая во внимание, что указанное обращение направлено в Минздрав России, дополнительные разъяснения по вопросам, указанным в обращении, могут быть даны Минздравом России.

Заместитель
директора Департамента



Н.В. Конкина