ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ от 5 февраля 2015 г. N 102

ОБ ОГРАНИЧЕНИЯХ И УСЛОВИЯХ ДОПУСКА ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ПРОИСХОДЯЩИХ ИЗ ИНОСТРАННЫХ ГОСУДАРСТВ, ДЛЯ ЦЕЛЕЙ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЗАКУПОК ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГОСУДАРСТВЕННЫХ И МУНИЦИПАЛЬНЫХ НУЖД

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

1. Утвердить прилагаемые:

перечень отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - перечень N 1);

перечень медицинских изделий одноразового

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

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

2. Установить, что для целей осуществления закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1 или перечень N 2, заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о

поставке отдельных видов указанных медицинских изделий, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 заявок (окончательных предложений), удовлетворяющих требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке, которые одновременно:

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

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

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

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

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

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

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

содержат предложения о поставке указанных

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

2(1). В случае если заявка (окончательное предложение), которая содержит предложение о поставке медицинских изделий, включенных в перечень N 1 или перечень N 2 и происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), не отклоняется в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями, применяются условия допуска для целей осуществления закупок товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, установленные федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативноправовому регулированию в сфере осуществления закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

2(1.1). Утратил силу с 1 января 2019 года. -

Постановление Правительства РФ от 19.12.2018 N 1590.

2(2). Установить, что:

для целей ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия, включенные в перечень N 1 и не включенные в него;

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

2(3). Установить, что для целей осуществления закупок медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, включенных в перечень N 2, в документации о закупке определяется начальная (максимальная) цена контракта, рассчитанная в соответствии с

методикой, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации совместно с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации.

3. Подтверждением страны происхождения медицинских изделий, включенных в перечень N 1 и перечень N 2, является сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государств - членов Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г. (далее - Правила), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами.

Подтверждением процентной доли стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции является выданный Торговопромышленной палатой Российской Федерации акт экспертизы, содержащий информацию о доле стоимости иностранных материалов (сырья),

используемых для производства одной единицы медицинского изделия, рассчитанной в соответствии с подпунктом "в" пункта 2.4 Правил, или аналогичный документ, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза.

3(1). При исполнении контракта, при заключении которого были отклонены в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями заявки (окончательные предложения), которые содержат предложения о поставке отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1 и происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), замена медицинского изделия на медицинское изделие, страной происхождения которого не является государство - член Евразийского экономического союза, и замена производителя медицинского изделия не допускаются.

3(2). При исполнении контракта, при заключении которого были отклонены в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями заявки (окончательные

предложения), содержащие предложения о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, включенных в перечень N 2 и происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), замена медицинского изделия на медицинское изделие, страной происхождения которого не является государство - член Евразийского экономического союза или процентная доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции которого больше указанной в показателе локализации собственного производства медицинских изделий на соответствующий год, и замена производителя медицинского изделия не допускаются.

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

размещение извещений об осуществлении закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1, в единой

информационной системе в сфере закупок и (или) направление приглашений принять участие в определении поставщика закрытым способом, осуществленные до вступления в силу настоящего постановления;

осуществление закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1, заказчиками, указанными в части 1 статьи 75 Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", на территории иностранного государства для обеспечения своей деятельности на этой территории.

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

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

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

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

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

программы приграничного сотрудничества "Россия - Литва", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и

реализации программы приграничного сотрудничества "Россия - Литва" на период 2014 - 2020 годов, подписанным в г. Москве 29 декабря 2017 г.;

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

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

программы трансграничного сотрудничества "Интеррег. Регион Балтийского моря", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением между Правительством Российской Федерации, Европейской комиссией и Правительством Федеративной Республики Германия о финансовых взносах Российской Федерации и

Европейского союза в целях обеспечения реализации программы трансграничного сотрудничества "Интеррег. Регион Балтийского моря" на период 2014 - 2020 годов на территории Российской Федерации (финансовое соглашение), подписанным в г. Брюсселе 30 января 2018 г.

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

Председатель Правительства Российской Федерации Д.МЕДВЕДЕВ

Утвержден постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. N 102

ПЕРЕЧЕНЬ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ПРОИСХОДЯЩИХ

ИЗ ИНОСТРАННЫХ ГОСУДАРСТВ, В ОТНОШЕНИИ КОТОРЫХ

УСТАНАВЛИВАЮТСЯ ОГРАНИЧЕНИЯ ДОПУСКА ДЛЯ ЦЕЛЕЙ

ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЗАКУПОК ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГОСУДАРСТВЕННЫХ И МУНИЦИПАЛЬНЫХ НУЖД

Наименование вида медицинских изделий <*>
Марля медицинская отбеленная хлопчатобумажная
Одежда медицинская

14.12.30.170	Одежда специальная для поддержания физической формы
14.19.32.120	Специальные хирургические одноразовые стерильные изделия из нетканых материалов для защиты пациента и медицинского персонала
17.22.12.130	Изделия санитарно- гигиенические - абсорбирующее белье (подгузники (за исключением размера XS (сверхмалые), пеленки)
20.13.13.110	Микроисточники с йодом- 125
20.20.14.000	Медицинские изделия, содержащие антисептические и дезинфицирующие препараты

20.59.52.140	Питательные среды селективные и неселективные
20.59.52.199 21.10.60.196	Наборы реагентов для неонатального скрининга в сухих пятнах крови
20.59.52.199 21.20.10.139	Наборы (комплекты) реагентов для гематологических анализаторов
20.59.52.199 21.20.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения ферментов

Τ

21.10.60.196 Наборы реагентов для выявления инфекционных агентов методом полимеразной цепной реакции; наборы реагентов для количественного и качественного определения иммуноглобулинов или антигенов инфекционных агентов методом иммуноферментного анализа; наборы реагентов для количественного определения гормонов методом иммуноферментного
анализа
21.10.60.196 Наборы биохимических реагентов для определения факторов свертывания крови

21.20.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения субстратов; наборы реагентов для определения групп крови и резус-фактора; наборы реагентов для фенотипирования крови человека по групповым системам резус, Келл и Кидд
21.20.24.110	Материалы клейкие перевязочные, в том числе пропитанные или покрытые лекарственными средствами
21.20.24.131	Бинты стерильные и нестерильные марлевые

21.20.24.150	Маски марлевые медицинские стерильные и нестерильные; отрезы марлевые медицинские стерильные и нестерильные; пакеты перевязочные медицинские стерильные;
	тампоны, сетоны, турунды, шарики марлевые стерильные и нестерильные
21.20.24.160	Повязки и покрытия раневые, пропитанные или покрытые лекарственными средствами; салфетки антисептические спиртовые; салфетки марлевые медицинские стерильные и нестерильные

22.19.71.190	Матрацы
	противопролежневые
	ортопедические с эффектом
	запоминания формы;
	матрацы
	противопролежневые с
	гелевыми элементами;
	подушки
	противопролежневые
	ортопедические с эффектом
	запоминания формы
22.22.14.000	Контейнеры для биопроб
	полимерные
26.20.13.000	Исключено Постановление
26.20.14.000	Правительства РФ от
	28.08.2021 N 1432
26.51.53.140	Исключено Постановление
	Правительства РФ от
	28.08.2021 N 1432
26.51.53.190	Исключено Постановление
	Правительства РФ от
	28.08.2021 N 1432

26.51.70.110	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.11.111	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.11.112 26.60.11.113	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.11.113	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.11.113 26.60.12.110 26.60.12.129 32.50.1 32.50.21.112	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
	-

26.60.11.120	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.11.120 26.60.11.129	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
07 70 10 111	П
26.60.12.111	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.12.119	Анализаторы биохимические, в том числе автоматические
26.60.12.119 26.60.12.123	Мониторы фетальные
26.60.12.119	Исключено Постановление
26.60.12.129	Правительства РФ от
07 40 70 110	28.08.2021 N 1432
27.40.39.110	· ·

26.60.12.119 26.60.12.129 32.50.13	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.12.119 26.70.22.150	Микроскопы медицинские; микроскопы для клинической лабораторной диагностики; микроскопы биологические
26.60.12.123	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.12.129	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.12.132	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.12.132 26.60.13.130 26.60.13.190	Аппараты ультразвуковые хирургические

26.60.13	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.13.130	Коагуляторы хирургические
26.60.13.170 26.60.13.190	Аппараты лазерные терапевтические
26.60.13.190 32.50.13.190	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
26.60.14.120	Слуховые аппараты неимплантируемые
27.40.39.110	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
28.25.13.111 28.25.13.115 28.25.13.119	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432

28.25.14.110	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432	
30.92.2	Кресла-коляски	
32.50.1 32.50.13.190	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432	
32.50.11.000	Иглы корневые	
32.50.12.000	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432	
32.50.13.110	Иглы хирургические; инструменты колющие; шприцы-инъекторы медицинские многоразового и одноразового использования с инъекционными иглами и без них	

32.50.13.120	Лампы щелевые; линзы интраокулярные; микрохирургические инструменты для офтальмологии; набор пробных очковых линз офтальмологический
32.50.13.190	Боры зубные твердосплавные; головки стоматологические алмазные, в том числе фасонные; емкости для взятия, хранения и транспортировки биологических проб для выполнения клинических лабораторных исследований, включая пробирки вакуумные для взятия венозной крови, пробирки для взятия капиллярной крови, емкости для мочи, кала и мокроты; зеркала гинекологические полимерные по Куско;

зонды урогенитальные; иглодержатели микрохирургические; инструменты вспомогательные; инструменты зондирующие, бужирующие; инструменты многоповерхностного воздействия; инструменты оттесняющие; инструменты режущие и ударные с острой (режущей) кромкой; каналонаполнители; микромоторы пневматические для наконечников стоматологических; модули медицинские климатизированные (чистое помещение); наборы гинекологические смотровые одноразовые стерильные; наконечники для микромоторов;

I	I
	наконечники стоматологические турбинные; ножницы микрохирургические; пинцеты
	микрохирургические; пульпоэкстракторы; фрезы зуботехнические
32.50.21.112	Оборудование терапевтическое (ванны и кабины душевые гидромассажные)
32.50.21.121	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
32.50.21.121 32.50.21.122 32.50.21.129	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432
32.50.22.110 32.50.22.190	Эндопротезы суставов конечностей

32.50.22.120	Поручни для ванной и туалета (прямые, угловые, правые, левые)
32.50.22.127	Аппараты наружной фиксации; имплантаты для остеосинтеза
32.50.22.128	Костыли
32.50.22.129	Кресла-стулья с санитарным оснащением; опоры (опоры-ходунки шагающие, опоры-ходунки на колесиках); поручни (перила) для самоподнимания угловые, прямые (линейные) и откидные; ходунки на колесах; ходунки шагающие складные, регулируемые по высоте
32.50.22.152	Обувь ортопедическая детская

32.50.22.190	Экзопротезы грудных (молочных) желез на основе силиконового геля; средство замещения синовиальной жидкости
32.50.23.000	Оболочки косметические к активным протезам верхних конечностей; стопы искусственные пенополиуретановые; чехол для культи нижних конечностей
32.50.30.110	Кровати медицинские функциональные
32.99.21.120	Трости опорные
32.99.59.000	Исключено Постановление Правительства РФ от 28.08.2021 N 1432

<*> При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с

Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия.

Утвержден постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. N 968

ПЕРЕЧЕНЬ
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ОДНОРАЗОВОГО
ПРИМЕНЕНИЯ
(ИСПОЛЬЗОВАНИЯ) ИЗ ПОЛИВИНИЛХЛОРИДНЫХ
ПЛАСТИКОВ И ИНЫХ
ПЛАСТИКОВ, ПОЛИМЕРОВ И МАТЕРИАЛОВ,
ПРОИСХОДЯЩИХ
ИЗ ИНОСТРАННЫХ ГОСУДАРСТВ, В ОТНОШЕНИИ
КОТОРЫХ
УСТАНАВЛИВАЮТСЯ ОГРАНИЧЕНИЯ ДОПУСКА
ДЛЯ ЦЕЛЕЙ
ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЗАКУПОК ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ

ГОСУДАРСТВЕННЫХ И МУНИЦИПАЛЬНЫХ НУЖД

Наименование медицинского изделия	Код в соответстви Общероссий классифика продукции видам экономичес деятельност (ОКПД 2) ОІ 2014
1. Устройства для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	32.50.13.11C 32.50.13.19C
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	

устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	
устройства для переливания крови, компонентов крови и кровезаменителей (ПК)	
устройства для переливания крови, компонентов крови и кровезаменителей с микрофильтром (ПК с микрофильтром)	

устройства для переливания крови, компонентов крови и кровезаменителей с микрофильтром (ПК с микрофильтром)	
2. Контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов	32.50.13.19C 32.50.50.00C 32.50.50.18C
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов без гемоконсервантов (сухие), однокамерные (1000 мл)	
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов без гемоконсервантов (сухие), однокамерные (300 - 450 мл)	

контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов без гемоконсервантов (сухие), двухкамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, однокамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, двухкамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, трехкамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, трехкамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, четырехкамерные		
хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, однокамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, двухкамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, трехкамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом,	хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов без гемоконсервантов (сухие),	
хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, двухкамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, трехкамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом,	хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов	
хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, трехкамерные контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом,	хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов	
хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом,	хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов	
	хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом,	

контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом	
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с интегрированным дильтром	
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с интегрированным дейкоцитарным фильтром	
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с интегрированным дильтром	
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с интегрированным дильтром	

контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с интегрированным дильтром	
контейнеры полимерные для глубокой заморозки (криоконсервирования) компонентов донорской крови	
контейнеры полимерные для глубокой заморозки (криоконсервирования) компонентов донорской крови	
устройства для удаления лейкоцитов из донорской крови и ее компонентов	
устройства для удаления лейкоцитов из плазмы донорской крови	
устройства для удаления лейкоцитов из плазмы донорской крови (прикроватный)	

3. Расходные материалы для аппаратов искусственной вентиляции легких	32.50.13.190 32.50.50.000 32.50.50.190
контур дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких	
контур дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких	
фильтр дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких	

Т

фильтр дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких	
фильтр дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких	
фильтр дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких	
увлажнитель для аппарата искусственной вентиляции легких	
соединитель/коннектор/переходник для аппарата искусственной вентиляции легких	
соединитель/коннектор/переходник для аппарата искусственной вентиляции легких	
соединитель/коннектор/переходник для аппарата искусственной вентиляции легких	

соединитель/коннектор/переходник для аппарата искусственной вентиляции легких	
соединитель/коннектор/переходник для аппарата искусственной вентиляции легких	
влагосборник для аппарата искусственной вентиляции легких	
4. Расходные материалы для аппаратов донорского плазмафереза/тромбоцитафереза	32.50.13.19C 32.50.50.00C 32.50.50.18C
набор/сет расходных материалов для сбора плазмы методом высокоскоростного центрифугирования по технологии HS	

набор/сет расходных материалов для сбора плазмы методом перекрестной фильтрации на вращающемся мембранном фильтре	
колокол для аппарата донорского плазмафереза	
контейнер с антикоагулянтом ACD- А для аппарата донорского плазмафереза	
контейнер с антикоагулянтом цитрат натрия 4% для аппарата донорского плазмафереза	
набор контейнеров для аппарата донорского плазмафереза	
набор контейнеров для аппарата донорского плазмафереза	
набор контейнеров для аппарата донорского плазмафереза	

комплект магистралей для аппарата донорского плазмафереза	
набор/сет расходных материалов для аппарата донорского тромбоцитафереза	
контейнер с антикоагулянтом для аппарата донорского тромбоцитафереза	

5. Расходные материалы для аппаратов искусственного (экстракорпорального) кровообращения	32.50.13.19C 32.50.50.00C
набор/сет расходных материалов для аппарата искусственного кровообращения	
набор (оксигенатор + магистрали) для аппарата искусственного кровообращения	
оксигенатор для аппарата искусственного кровообращения	

оксигенатор для аппарата искусственного кровообращения	
оксигенатор для аппарата искусственного кровообращения	
артериальная канюля армированная для аппарата искусственного кровообращения	
артериальная канюля армированная педиатрическая для аппарата искусственного кровообращения	
артериальная канюля бедренная, для аппарата искусственного кровообращения	
артериальная канюля бедренная, для аппарата искусственного кровообращения	
артериальная канюля, для аппарата искусственного кровообращения	
артериальная канюля, для аппарата искусственного кровообращения	

артериальная канюля, для аппарата искусственного кровообращения	
венозная канюля бедренная, для аппарата искусственного кровообращения	
венозная канюля бедренная бикавальная для аппарата искусственного кровообращения	
венозная канюля для аппарата искусственного кровообращения	
венозная канюля с изменяемым углом для аппарата искусственного кровообращения	
гемоконцентратор для аппарата искусственного кровообращения	
дренаж/отсос для аппарата искусственного кровообращения	
набор магистралей для аппарата искусственного кровообращения	

набор магистралей для аппарата искусственного кровообращения	
набор магистралей для аппарата искусственного кровообращения	
насос/головка насоса для аппарата искусственного кровообращения	
6. Мочеприемники и калоприемники	32.50.13.190 32.50.13.110 32.50.50.141
калоприемник однокомпонентный	
калоприемник однокомпонентный	

калоприемник двухкомпонентный (в сборе)
калоприемник двухкомпонентный (в сборе)
калоприемник двухкомпонентный (в сборе)
мешок для калоприемника
пластина для калоприемника
пластина для калоприемника
мочеприемник однокомпонентный
мочеприемник двухкомпонентный
мешок для мочеприемника
мешок для мочеприемника

$\mathbf{N} \mathbf{I} \cap \mathbf{I} \mathbf{I} \mathbf{I} \cap \mathbf{N} \mathbf{I}$	ππα	MACHAI	риемника
VICIIIUK	/ / >	MUMEII	DMEWHNKA

<*> Код, наименование вида медицинского изделия и его классификационные признаки указаны в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной приказом Минздрава России.

<**> Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 применяется в отношении медицинских изделий, регистрационные удостоверения на которые содержат указания на такой код.

Примечание. При применении настоящего перечня следует руководствоваться кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2), и (или) кодом вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной приказом Минздрава

России, и (или) наименованием вида медицинского изделия, и (или) классификационными признаками вида медицинского изделия (при наличии).

Утвержден постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. N 102

ПОКАЗАТЕЛЬ
ЛОКАЛИЗАЦИИ СОБСТВЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ,
ВКЛЮЧЕННЫХ В ПЕРЕЧЕНЬ МЕДИЦИНСКИХ
ИЗДЕЛИЙ ОДНОРАЗОВОГО
ПРИМЕНЕНИЯ (ИСПОЛЬЗОВАНИЯ) ИЗ
ПОЛИВИНИЛХЛОРИДНЫХ ПЛАСТИКОВ
И ИНЫХ ПЛАСТИКОВ, ПОЛИМЕРОВ И
МАТЕРИАЛОВ, ПРОИСХОДЯЩИХ
ИЗ ИНОСТРАННЫХ ГОСУДАРСТВ, В ОТНОШЕНИИ
КОТОРЫХ

УСТАНАВЛИВАЮТСЯ ОГРАНИЧЕНИЯ ДОПУСКА ДЛЯ ЦЕЛЕЙ

ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЗАКУПОК ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГОСУДАРСТВЕННЫХ И МУНИЦИПАЛЬНЫХ НУЖД

Наименование медицинского изделия

2021 год

Устройства для переливания сертификат пс крови, кровезаменителей и форме СТ-1 и инфузионных растворов документ, подтверждаюц что доля стоимости использованні материалов (сырья) иностранного происхождени цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия

Контейнеры для заготовки, сертификат пс форме СТ-1 и хранения и транспортирования донорской крови и ее документ, компонентов подтверждаюц что доля стоимости использованні материалов (сырья) иностранного происхождени цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия

Расходные материалы для сертификат пс форме СТ-1 и аппаратов искусственной вентиляции легких документ, подтверждаюц что доля стоимости использованні материалов (сырья) иностранного происхождени цене конечной продукции составляет не более 30 процентов для каждого наименования медицинского изделия

Расходные материалы для сертификат пс форме СТ-1 и аппаратов донорского плазмафереза/тромбоцитафереза документ, подтверждаюц что доля стоимости использованні материалов (сырья) иностранного происхождени цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия

Расходные материалы для сертификат пс форме СТ-1 и аппаратов искусственного (экстракорпорального) документ, кровообращения подтверждаюц что доля стоимости использованні материалов (сырья) иностранного происхождени цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия

сертификат пс Мочеприемники и форме СТ-1 ил калоприемники документ, подтверждаюц что доля стоимости использованні материалов (сырья) иностранного происхождени цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского

изделия