



ПРАВИТЕЛЬСТВО САНКТ-ПЕТЕРБУРГА
КОМИТЕТ ПО ГОСУДАРСТВЕННОМУ ЗАКАЗУ
САНКТ-ПЕТЕРБУРГА
РАСПОРЯЖЕНИЕ

03 апреля 2026 года

№ 204-р

**О внесении изменений в распоряжение
Комитета по государственному заказу
Санкт-Петербурга от 20.12.2013 № 113-р**

1. Внести в распоряжение Комитета по государственному заказу Санкт-Петербурга от 20.12.2013 № 113-р «Об утверждении методических рекомендаций для заказчиков Санкт-Петербурга» следующие изменения.

1.1. В методических рекомендациях по разработке документов, которые содержатся в извещении при осуществлении закупки путем проведения открытого аукциона в электронной форме на поставку лекарственного(-ых) препарата(-ов) для медицинского применения, являющихся приложением № 8 к распоряжению (далее – Методические рекомендации № 8):

1.1.1. В варианте 1 пункта 5.3 примерной формы проекта государственного контракта (контракта), являющейся приложением № 4 к Методическим рекомендациям № 8, подпункт «б» дополнить словами «, и (или) выписку(и) из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения, по форме утвержденной приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.05.2024 № 277н».

1.1.2. В варианте 2 пункта 5.3 примерной формы проекта государственного контракта (контракта), являющейся приложением № 4 к Методическим рекомендациям № 8, подпункт «а» дополнить словами «, и (или) выписку(и) из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения, по форме утвержденной приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.05.2024 № 277н».

1.1.3. В приложении № 5 к Контракту примерной формы проекта государственного контракта (контракта), являющейся приложением № 4 к Методическим рекомендациям № 8, пункт 2.2 дополнить словами «(и (или) выписка(и) из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения, по форме утвержденной приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.05.2024 № 277н)».

1.2. В методических рекомендациях по разработке документов, которые содержатся в извещении при осуществлении закупки путем проведения открытого аукциона в электронной форме на поставку медицинских изделий, ввод в эксплуатацию медицинских изделий, обучение правилам эксплуатации специалистов, эксплуатирующих медицинские изделия, и специалистов, осуществляющих техническое обслуживание медицинских изделий, являющихся приложением № 9 к распоряжению (далее – Методические рекомендации № 9):

1.2.1. Абзац первый пункта 2.3 требований к содержанию, составу заявки на участие в закупке приложения № 3 к Методическим рекомендациям № 9 изложить в следующей редакции:

«Документы, подтверждающие соответствие товара, работы или услуги требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации (в случае, если в соответствии с законодательством Российской Федерации установлены требования к товару, работе или услуге и представление указанных документов предусмотрено извещением об осуществлении закупки): документ, содержащий сведения, подтверждающие факт государственной регистрации медицинского изделия (реквизиты регистрационного номера, дата государственной регистрации, наименование медицинского изделия) (часть 4 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», абзац второй пункта 2 постановления Правительства Российской Федерации от 30.11.2024 № 1684 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» и пункт 25 Правил государственной регистрации медицинских изделий, утвержденных указанным постановлением). В случаях закупок медицинских изделий, для которых в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 03.04.2020 № 430 установлены особенности обращения, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия, предоставляется копия документа, выданного в соответствии с законодательством страны происхождения, подтверждающего регистрацию медицинского изделия в установленном порядке в стране-производителе, с переводом на русский язык, заверенным в установленном порядке».

1.2.2. В варианте 1 пункта 5.3 примерной формы проекта государственного контракта (контракта), являющейся приложением № 4 к Методическим рекомендациям № 9, подпункт «б» дополнить словами «, и (или) выписку из государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, или копию документа, выданного в соответствии с законодательством страны происхождения, подтверждающего регистрацию медицинского изделия в установленном порядке в стране-производителе, с переводом на русский язык, заверенным в установленном порядке (в случаях закупок медицинских изделий, для которых в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 03.04.2020 № 430 установлены особенности обращения, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия))».

1.2.3. В варианте 2 пункта 5.3 примерной формы проекта государственного контракта (контракта), являющейся приложением № 4 к Методическим рекомендациям № 9, подпункт «а» дополнить словами «, и (или) выписку из государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, или копию документа, выданного в соответствии с законодательством страны происхождения, подтверждающего регистрацию медицинского изделия в установленном порядке в стране-производителе, с переводом на русский язык, заверенным в установленном порядке (в случаях закупок медицинских изделий, для которых в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 03.04.2020 № 430 установлены особенности обращения, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия))».

1.2.4. В варианте 1 пункта 6.1 примерной формы проекта государственного контракта (контракта), являющейся приложением № 4 к Методическим рекомендациям № 9, подпункт «г» после слов «регистрационных удостоверений,» дополнить словами «и (или) выписки из государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление

медицинских изделий, или документа, выданного в соответствии с законодательством страны происхождения, подтверждающего регистрацию медицинского изделия в установленном порядке в стране-производителе, с переводом на русский язык, заверенным в установленном порядке (в случаях закупок медицинских изделий, для которых в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 03.04.2020 № 430 установлены особенности обращения, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия)),».

1.2.5. В варианте 2 пункта 6.1 примерной формы проекта государственного контракта (контракта), являющейся приложением № 4 к Методическим рекомендациям № 9, подпункт «г» после слов «регистрационных удостоверений,» дополнить словами «и (или) выписки из государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, или документа, выданного в соответствии с законодательством страны происхождения, подтверждающего регистрацию медицинского изделия в установленном порядке в стране-производителе, с переводом на русский язык, заверенным в установленном порядке (в случаях закупок медицинских изделий, для которых в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 03.04.2020 № 430 установлены особенности обращения, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия)),».

1.2.6. В приложении № 4 к Контракту примерной формы проекта государственного контракта (контракта), являющейся приложением № 4 к Методическим рекомендациям № 9, пункт 2.4 после слов «регистрационных удостоверений,» дополнить словами «и (или) выписки из государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, или документа, выданного в соответствии с законодательством страны происхождения, подтверждающего регистрацию медицинского изделия в установленном порядке в стране-производителе, с переводом на русский язык, заверенным в установленном порядке (в случаях закупок медицинских изделий, для которых в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 03.04.2020 № 430 установлены особенности обращения, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия)),».

1.2.7. В приложении № 4 к Контракту примерной формы проекта государственного контракта (контракта), являющейся приложением № 4 к Методическим рекомендациям № 9, пункт 3.2 дополнить словами «(и (или) выписка из государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий), или документ, выданный в соответствии с законодательством страны происхождения, подтверждающего регистрацию медицинского изделия в установленном порядке в стране-производителе, с переводом на русский язык, заверенным в установленном порядке (в случаях закупок медицинских изделий, для которых в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 03.04.2020 № 430 установлены особенности обращения, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия))».

1.3. Абзац второй пункта 2.3 требований к содержанию, составу заявки на участие в аукционе приложения № 3 к методическим рекомендациям по разработке документов, которые содержатся в извещении об осуществлении закупки путем проведения открытого аукциона в электронной форме на поставку дезинфицирующих средств, являющимся приложением № 18 к распоряжению, дополнить предложением следующего содержания «В случаях закупок медицинских изделий, для которых в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 03.04.2020 № 430 установлены особенности обращения, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия, предоставляется копия документа, выданного

в соответствии с законодательством страны происхождения, подтверждающего регистрацию медицинского изделия в установленном порядке в стране-производителе, с переводом на русский язык, заверенным в установленном порядке;».

2. Контроль за выполнением распоряжения возложить на заместителя председателя Комитета Егорову Е.В.

**Временно исполняющий
обязанности председателя
Комитета**



Н.А. Литвинова