



Тема 6-2

Подготовка заявки на участие в запросе котировок по 44-ФЗ

Перов Константин, к.э.н.

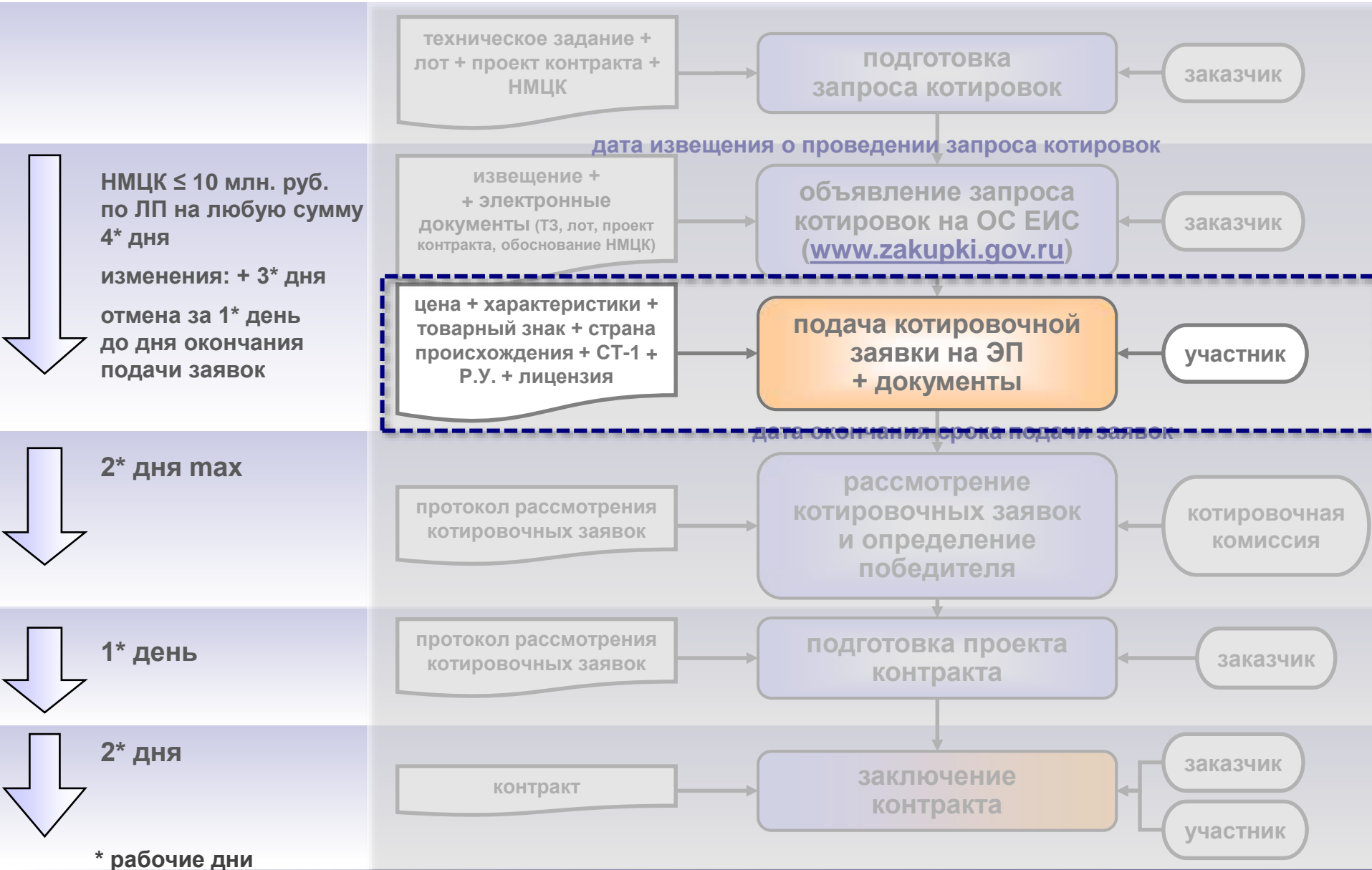
директор АНО ДПО Институт конкурсных технологий,
perov@mail.ru

Группы по закупкам:

Вконтакте: vk.com/zakupkigroup

Телеграмм: t.me/RussianProcurement

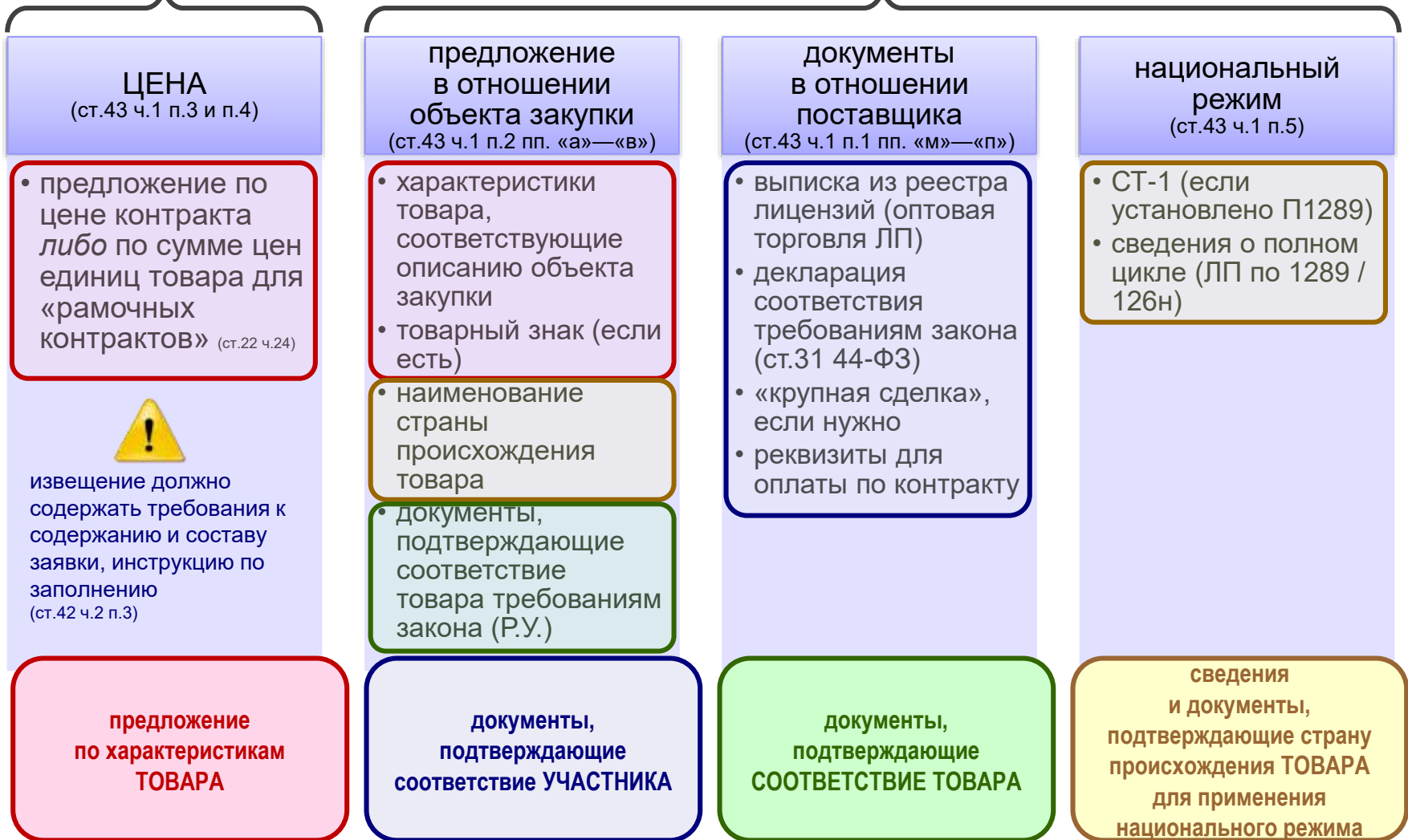
Запрос котировок в электронной форме по 44-ФЗ



Содержание заявки на участие в запросе котировок

цена плюс...

заявка (сведения и документы) на участие в электронном аукционе



В заявке участника должно быть подтверждение выполнения требований заказчика

ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ ЗАКАЗЧИКА

44-ФЗ ст.33

ч.1 п.1: «Заказчик... при описании объекта закупки должен руководствоваться следующими правилами:

1) в описании объекта закупки указываются **функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики** объекта закупки (при необходимости)...

Допускается использование в описании объекта закупки указания на товарный знак при условии сопровождения такого указания словами «или эквивалент» либо при условии несовместимости..., либо при условии закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию...»

ч.2: «**Описание объекта закупки... должно содержать показатели**, позволяющие определить соответствие закупаемых товара, работы, услуги установленным заказчиком требованиям. При этом указываются **максимальные и (или) минимальные значения** таких показателей и (или) **значения показателей, которые не могут изменяться.**»

ЗАЯВКА УЧАСТНИКА

44-ФЗ ст.43

ч.1 п.2: «...заявка на участие в закупке... должна содержать:

2) **предложение участника закупки в отношении объекта закупки:**

а) ...**характеристики** предлагаемого участником закупки товара, **соответствующие показателям, установленным в описании объекта закупки** в соответствии с частью 2 статьи 33 настоящего Федерального закона,

товарный знак (при наличии у товара товарного знака);

б) **наименование страны происхождения товара** в соответствии с общероссийским классификатором, используемым для идентификации стран мира, с учетом положений части 2 настоящей статьи»

Документы для получения преференции «полного цикла» (25%)

Приказ Минфина России от 04.06.2018 №126н

1.6. Подтверждением страны происхождения товаров, указанных в Приложении, является **указание (декларирование) участником закупки в заявке** в соответствии с Федеральным законом **наименования страны происхождения товара.**

Постановление Правительства РФ от 30.11.2015 №1289 (в ред. с 01.01.2019)

1 (2). Подтверждением соответствия лекарственного препарата и фармацевтической субстанции требованиям, указанным в пункте 1(1) настоящего постановления, является **ДЕКЛАРИРОВАНИЕ УЧАСТНИКОМ ЗАКУПКИ** в заявке (окончательном предложении)




[1] **сведений о документе**, подтверждающем соответствие производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям **Правил надлежащей производственной практики...** [[документ ПНПП](#)]

и

[2] **сведений о документе**, содержащем сведения о стадиях технологического процесса производства лекарственного средства для медицинского применения, осуществляемых на территории Евразийского экономического союза (**в том числе о стадиях производства молекулы действующего вещества фармацевтической субстанции**), выдаваемом Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в установленном им порядке. [[документ СП](#)] »

Заявка		
№ п/п	Наименование	Страна происхождения товара
1.	A	РФ 

+

Подтверждающие документы		
1.	Копия Р.У. [если заказчик в извещении потребовал]	
2.	Сведения о документе, подтверждающем соответствие производителя требованиям GMP [документ ПНПП]	
3.	Сведения о документе о стадиях технологического процесса [документ СП]	

Документы для правила «третий — лишний» (без применения преференции «полного цикла»)

Приказ Минфина России от 04.06.2018 №126н

1.6. Подтверждением страны происхождения товаров, указанных в Приложении, является **указание (декларирование) участником закупки в заявке** в соответствии с Федеральным законом **наименования страны происхождения товара**.

Постановление Правительства РФ от 30.11.2015 №1289 (в ред. с 01.01.2019)

2. Подтверждением страны происхождения лекарственного препарата является **один из следующих ДОКУМЕНТОВ**:

а) **сертификат о происхождении товара**, [**сертификат СТ-1**] выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров...

б) **заключение о подтверждении производства промышленной продукции** [**заключение МП РФ**] на территории Российской Федерации, выдаваемое Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в соответствии с Правилами выдачи заключения о подтверждении производства промышленной продукции на территории Российской Федерации...

Заявка		
№ п/п	Наименование	Страна происхождения товара
1.	А	РФ 

+

Подтверждающие документы		
1.	Копия Р.У.	
2 «а»	Сертификат СТ-1	
или		
2 «б»	Заключение МП РФ (с 01.01.2019)	