

Тема 7-1

# Рассмотрение заявок на участие в электронном аукционе по 44-ФЗ

**Перов Константин, к.э.н.**

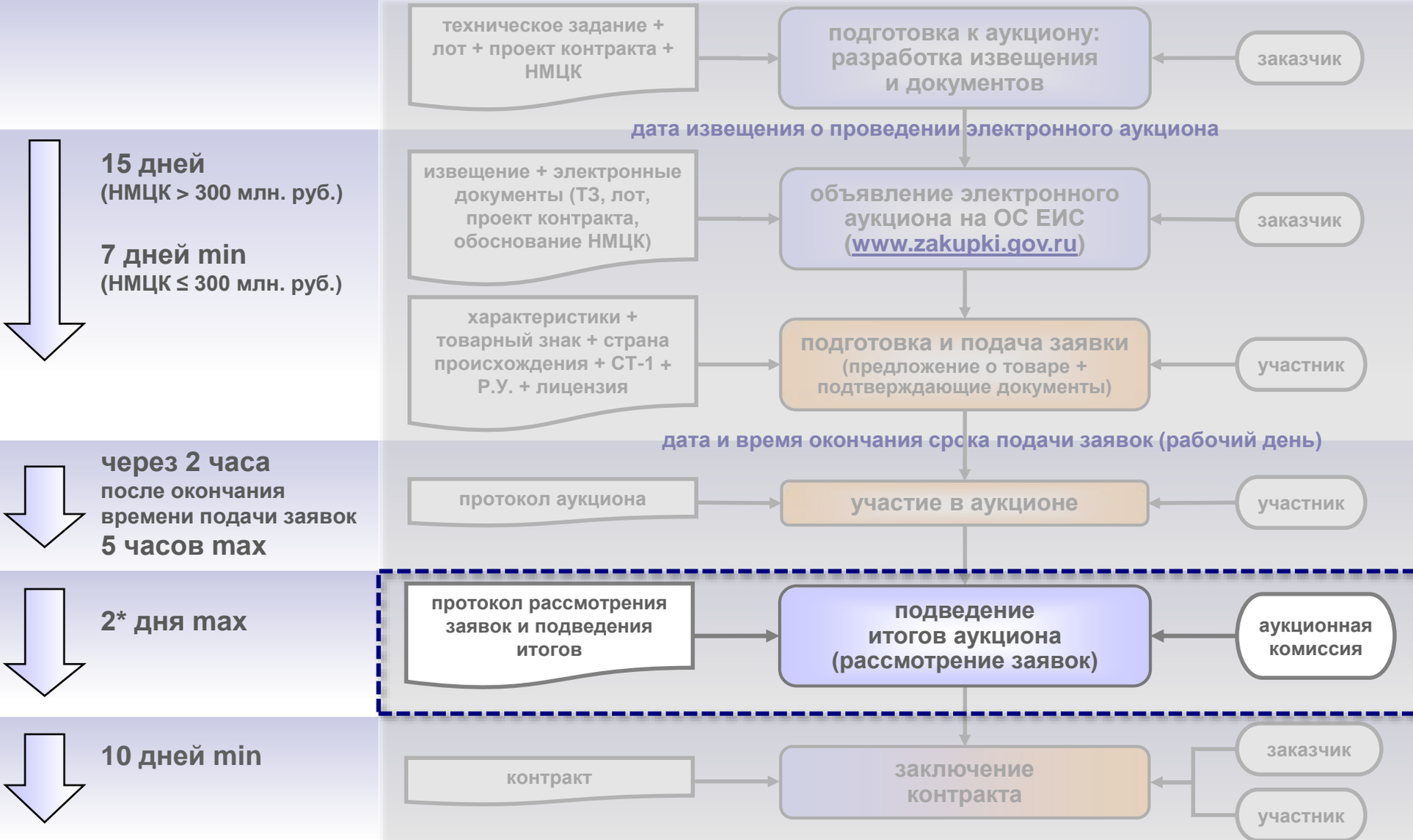
директор АНО ДПО Институт конкурсных технологий,  
[perov@mail.ru](mailto:perov@mail.ru)

Группы по закупкам:

Вконтакте: [vk.com/zakupkigroup](https://vk.com/zakupkigroup)

Телеграмм: [t.me/RussianProcurement](https://t.me/RussianProcurement)

# Электронный аукцион по 44-ФЗ



\* рабочие дни

# Возможные нарушения и основания для отклонения заявки на участие в электронном аукционе

нарушение	основание для отклонения
участник предложил ЛП с несоответствующими характеристиками	<b>несоответствие</b> / отсутствие <b>информации</b> или документов в заявке (ст. 48 ч.12 п.1)
участник забыл подтвердить соответствие какой-либо характеристики	несоответствие / <b>отсутствие информации</b> или документов в заявке (ст. 48 ч.12 п.1)
отсутствие копии Р.У. в заявке	несоответствие / <b>отсутствие</b> информации или <b>документов</b> в заявке (ст. 48 ч.12 п.1)
заявленные участником характеристики не соответствуют действительному положению дел (обман)	<b>недостоверная информация</b> в заявке (ст.48 ч.12 п.8)
подделка документа	<b>недостоверная информация</b> в заявке (ст.48 ч.12 п.8)
отсутствие сертификата СТ-1 / сведений о «полном цикле» (правило «третий — лишний»)	<b>в соответствии с правилами «национального режима»</b> , если выполняются условия для правила (ст.48 ч.12 п.4 и 5, ПП-1289)

# Отстранение участника аукциона за несоответствие обязательным требованиям



44-ФЗ ст.31 ч.1

## БАЗОВЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К УЧАСТНИКУ

- «лицензия»
- нет банкротства
- нет ликвидации
- неприостановление деятельности
- нет налоговой задолженности
- нет судимостей у руководства
- не было взяток
- отсутствие конфликта интересов
- не офшор

44-ФЗ ст.31 ч.1.1

## РЕЕСТР НЕДОБРОСОВЕСТНЫХ ПОСТАВЩИКОВ

- отсутствие сведений в РНП (заказчик вправе установить)

44-ФЗ ст.31 ч.2.1

## УНИВЕРСАЛЬНАЯ ПРЕДКВАЛИФИКАЦИЯ

- для закупок с НМЦК > 20 млн. руб. — опыт работы за последние 3 года минимум 20% от НМЦК



**отстранение**  
участника



**отказ от заключения**  
контракта



44-ФЗ ст.31 ч.9 «**Отстранение** участника закупки от участия в определении поставщика... или **отказ от заключения контракта с победителем...** осуществляется **в любой момент до заключения контракта**, если заказчик или комиссия по осуществлению закупок обнаружит, что **участник закупки не соответствует требованиям, указанным в части 1, частях 1.1, 2 и 2.1** (при наличии таких требований) настоящей статьи, или **предоставил недостоверную информацию** в отношении своего соответствия указанным требованиям.»

# Условие применения преференций 25% и -15%

Постановление Правительства РФ от 15.11.2015 №1289

1. ...для целей осуществления закупок лекарственного препарата, включенного в перечень [ЖНВЛП]... **ЗАКАЗЧИК ОТКЛОНЯЕТ** все заявки... содержащие предложения о поставке **лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств... при условии**, что

- на участие в определении поставщика подано **не менее 2 заявок**
- которые содержат предложения о поставке лекарственных препаратов [из ЕАЭС]
- **не содержат** предложений о поставке лекарственных препаратов **одного и того же производителя...**

если сработало правило «третий — лишний»

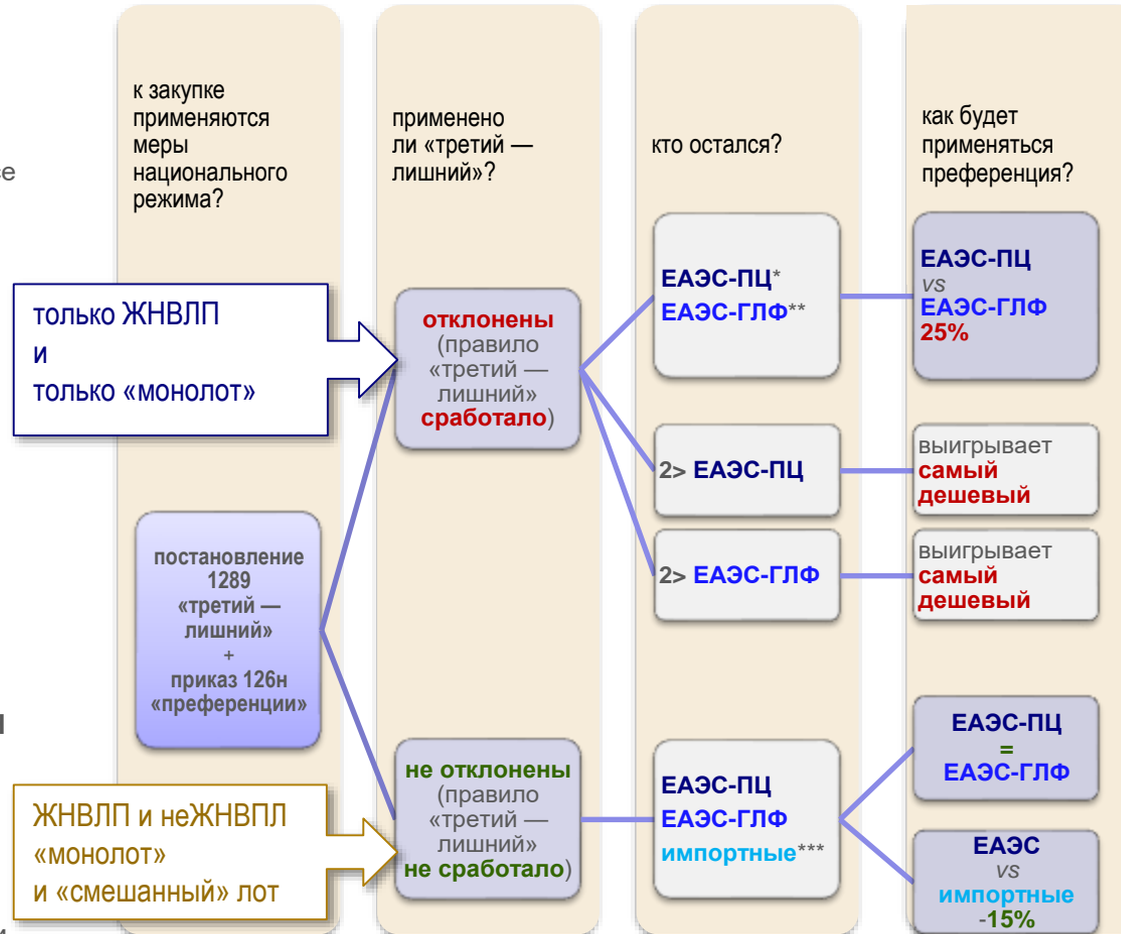


Приказ Минфина России от 04.06.2018 №126Н

1.4. **В СЛУЧАЕ ОТКЛОНЕНИЯ ЗАЯВОК** (окончательных предложений) **в соответствии** с пунктом 1 постановления Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2015 г. №1289..., **контракт заключается** с участником закупки **по предложенной им цене** контракта при совокупности следующих условий...

...участником закупки предложена цена контракта, которая не превышает более чем на **25 процентов** наименьшее предложение о цене контракта...

могут быть применены преференции 25%

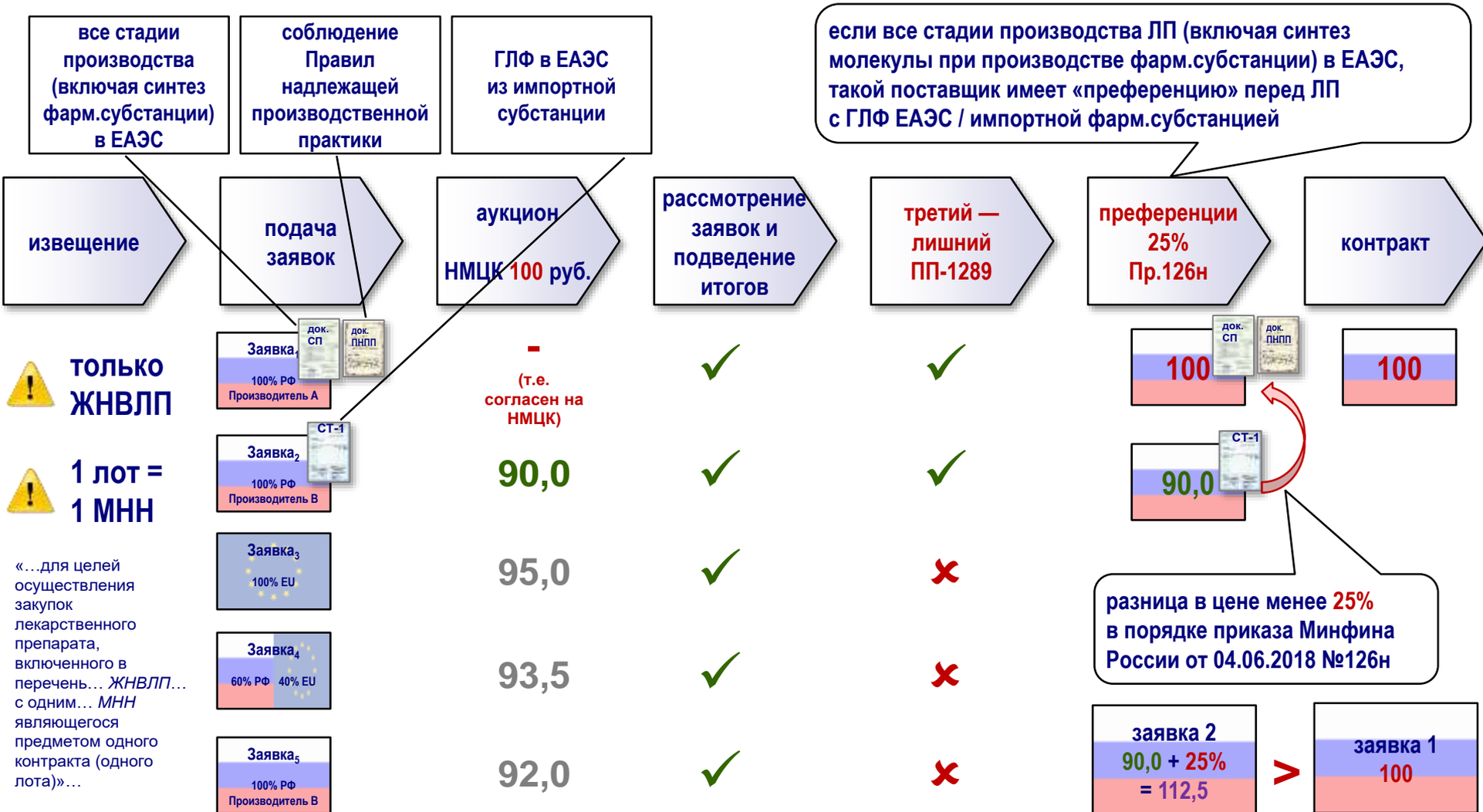


\* **ЕАЭС-ПЦ:** все стадии (включая производство субстанции) в ЕАЭС

\*\* **ЕАЭС-ГЛФ:** в ЕАЭС стадия ГЛФ, субстанция импортная

\*\*\* **импортные:** субстанция и ГЛФ импортные; упаковка значения не имеет

# Правило «третий — лишний» и «преференции 25%»



# 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](#)] »

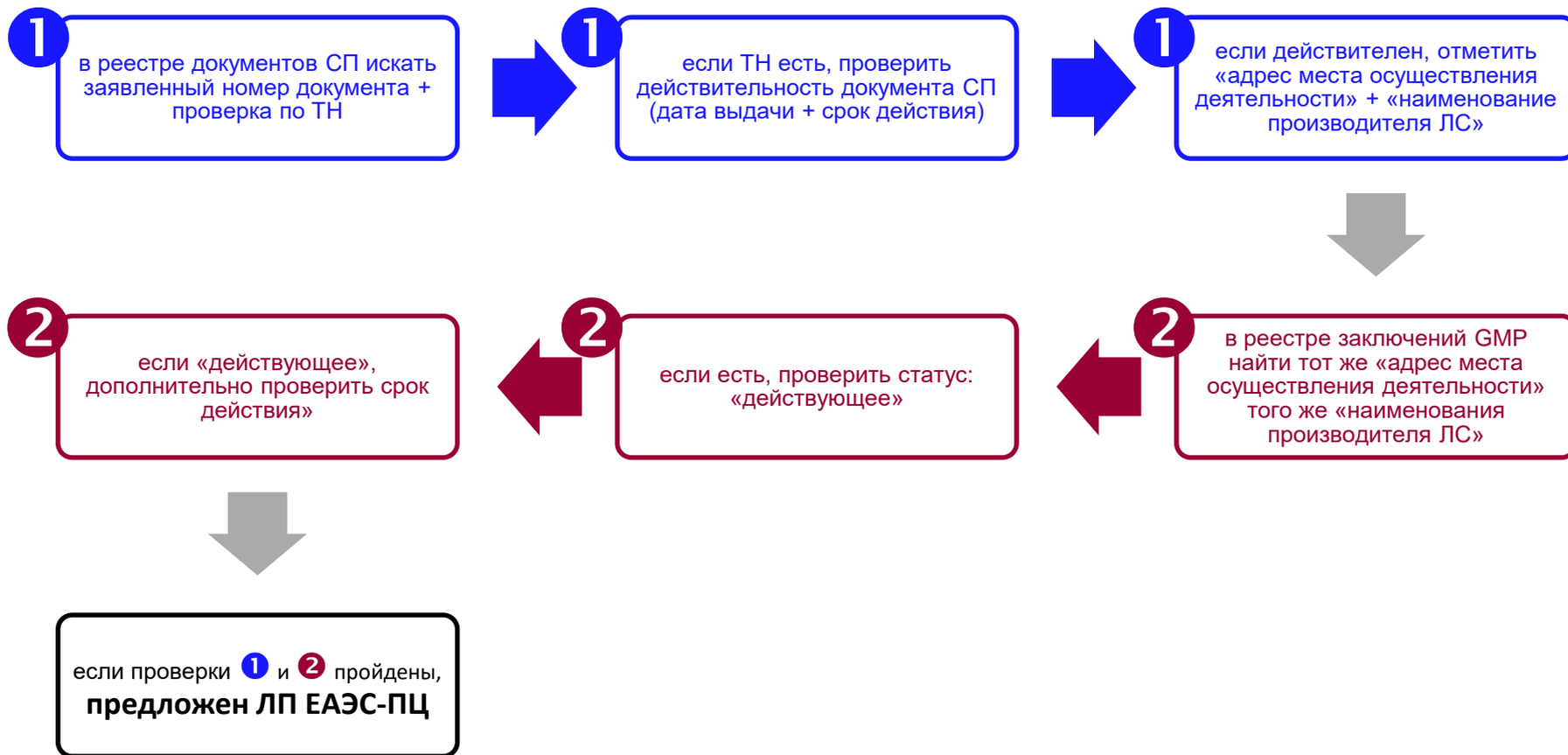
Заявка		
№ п/п	Наименование	Страна происхождения товара
1.	A	РФ 

+

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]	



# Алгоритм проверки по реестрам Минпромторга России



# 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)	