

**ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**П О С Т А Н О В Л Е Н И Е**

**Об установлении дополнительного требования к участникам размещения заказов при размещении заказов на поставки медицинских изделий для федеральных нужд, а также нужд субъектов Российской Федерации или муниципальных нужд**

от «\_\_\_» 2012 г. № \_\_\_

МОСКВА

В соответствии с частью 2.2 статьи 11 Федерального закона «О размещении заказов на поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг для государственных и муниципальных нужд» Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Установить, что до 1 января 2020 года дополнительным требованием к участникам размещения заказов при размещении заказов на поставки медицинских изделий для федеральных нужд, а также нужд субъектов Российской Федерации или муниципальных нужд является поставка указанными участниками медицинских изделий, страной происхождения которых определена Российская Федерация или Республика Беларусь, включенных в Перечень в соответствии с пунктом 4 настоящего Постановления.

2. Установить, что в случае, если поставляемые участниками размещения заказов при размещении заказов медицинские изделия произведены в рамках реализации соглашения о локализации производства медицинских изделий на территории Российской Федерации, с использованием сырья и комплектующих, страной происхождения которых не является Российская Федерация или Республика Беларусь, такие медицинские изделия считаются произведенными на территории Российской Федерации в случае, если соответствуют требованиям пункта 3 и 5 настоящего постановления.

3. Министерству промышленности и торговли Российской Федерации совместно с Федеральной антимонопольной службой, для целей реализации пунктов 1 и 2 настоящего постановления, разработать и утвердить до 1 июня 2013 г. порядок расчета процентной доли добавленной стоимости в цене медицинских изделий (адвалорная доля), произведенных с использованием сырья и комплектующих, страной происхождения которых не является Российская Федерация или Республика Беларусь.

4. Министерству здравоохранения Российской Федерации совместно с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации и Федеральной антимонопольной службой разработать и утвердить до 1 июня 2013 г. перечень видов медицинских изделий, поставляемых в соответствии с пунктами 1 и 2 настоящего постановления (далее – Перечень).

5. Министерству промышленности и торговли Российской Федерации совместно с Министерством экономического развития Российской Федерации по согласованию с Федеральной антимонопольной службой разработать и утвердить до 1 июня 2013 г. требования к соглашению о локализации производства медицинских изделий на территории Российской Федерации, порядок его заключения, перечень документов, необходимых для его заключения, а также порядок и критерии на основании которых медицинские изделия включаются в Перечень,

6. Установить, что Министерство промышленности и торговли Российской Федерации совместно с Министерством экономического развития Российской Федерации являются уполномоченными органами по заключению соглашений о локализации производства медицинских изделий на территории Российской Федерации.

7. Установить, что с 1 января 2014 года положения настоящего Постановления применяются в отношении медицинских изделий, страной происхождения которых является Республика Казахстан.

8. Настоящее постановление вступает в силу с 1 июля 2013 г

Председатель Правительства  
Российской Федерации

Д.А. Медведев