



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ
СЛУЖБА
(ФАС России)

Садовая-Кудринская, 11
Москва, Д-242, ГСП-3, 125993
тел. 8 (499) 755-23-23, факс 8 (499) 755-23-24
delo@fas.gov.ru http://www.fas.gov.ru

№ _____
На № _____ б/н _____ от 29.07.2025 _____

О рассмотрении обращения

Уважаемый(ая)...!

Согласно пункту 8 части 12 статьи 48 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее — Закона № 44-ФЗ) при рассмотрении вторых частей заявок на участие в закупке соответствующая заявка подлежит отклонению в том числе в случае выявления недостоверной информации, содержащейся в заявке на участие в закупке.

В соответствии с частью 1 статьи 13 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее — Закон № 61-ФЗ) в Российской Федерации допускается реализация лекарственных препаратов, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата - документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата (пункт 26 статьи 4 Закона № 61-ФЗ).

С учетом положений, установленных пунктом 3 части 2 статьи 42 и подпунктом «в» пункта 2 части 1 статьи 43 Закона № 44-ФЗ, в целях подтверждения соответствия лекарственного препарата требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации, участник закупки обязан представить документ (его копию), подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного

В соответствии с частью 1 статьи 33 Закона № 61-ФЗ государственный реестр лекарственных средств (далее — ГРЛС) содержит в том числе перечень лекарственных препаратов, прошедших государственную регистрацию, перечень фармацевтических субстанций, входящих в состав лекарственных препаратов.

В силу положений части 6 статьи 45 Закона № 61-ФЗ при вводе лекарственных



2025-119796

средств в гражданский оборот уполномоченное лицо производителя лекарственных средств осуществляет подтверждение соответствия лекарственных средств требованиям, установленным при их государственной регистрации, и гарантирует, что лекарственные средства произведены в соответствии с требованиями правил надлежащей производственной практики.

Согласно информации ГРЛС лекарственный препарат с МНН «Линезолид» имеет действующее регистрационное удостоверение № (002928)-(РГ-RU), дата окончания действия которого 02.08.2028.

Таким образом, по мнению ФАС России, отсутствие сведений о введении лекарственного препарата в гражданский оборот не является основанием для отклонения заявки участника закупки на поставку лекарственного препарата, имеющего действующее регистрационное удостоверение.

Вместе с тем ФАС России обращает внимание, что комиссия по осуществлению закупок, руководствуясь требованиями Закона № 44-ФЗ, самостоятельно принимает решение о признании заявки на участие в закупке соответствующей извещению об осуществлении закупки, документации о закупке (в случае, если Законом № 44-ФЗ предусмотрена документация о закупке) или об отклонении заявки на участие в закупке. При этом отклонение заявки на участие в закупке по основаниям, не предусмотренным Законом № 44-ФЗ, не допускается.

Дополнительно ФАС России сообщает, что вопрос наличия или отсутствия нарушений законодательства Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок рассматривается в каждом конкретном случае при проведении контрольного мероприятия, исходя из положений извещения об осуществлении закупки, документации о закупке (в случае если Законом № 44-ФЗ предусмотрена документация о закупке), с учетом фактических обстоятельств осуществления закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд, других факторов, в том числе специфики конкретной закупки и заявок участников закупки.

Начальник Управления контроля размещения
государственного заказа

Д.С. Бомбырь

Исп.Аливердиева К.Р.
тел.(499) 755-23-23 (вн. 088-776)