

## **Постановление Правительства РФ от 05.02.2015 N 102 – Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд – Действующая последняя редакция от 06.03.2021 – Редакция N 14 – Начало действия редакции 19.03.2021**

Список изменяющих документов (в ред. Постановлений Правительства РФ от 02.06.2015 N 528, от 22.04.2016 N 337, от 30.11.2016 N 1268, от 30.05.2017 N 663, от 14.08.2017 N 968, от 10.11.2017 N 1352, от 19.12.2018 N 1590, от 15.05.2019 N 602, от 26.06.2019 N 813, от 30.06.2020 N 962, от 23.12.2020 N 2238, от 28.01.2021 N 76, от 06.03.2021 N 336)

В соответствии со статьей 14 Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" Правительство РФ постановляет:

(в ред. Постановления Правительства РФ от 22.04.2016 N 337)

### 1. Утвердить прилагаемые:

перечень отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – перечень N 1);

перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – перечень N 2);

(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.01.2021 N 76)

показатель локализации собственного производства медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – показатель локализации собственного производства медицинских изделий).

(абзац введен Постановлением Правительства РФ от 28.01.2021 N 76)

(п. 1 в ред. Постановления Правительства РФ от 14.08.2017 N 968)

2. Установить, что для целей осуществления закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1 или перечень N 2, заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке отдельных видов указанных медицинских изделий, происходящих из иностранных государств (за исключением государств – членов Евразийского экономического союза), при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 заявок (окончательных предложений), удовлетворяющих требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке, которые одновременно:

а) для заявок (окончательных предложений), содержащих предложения о поставке отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1:

содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, страной происхождения которых являются только государства – члены Евразийского экономического союза;

не содержат предложений о поставке одного и того же вида медицинского изделия одного производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц, соответствующую признакам, предусмотренным статьей 9 Федерального закона "О защите конкуренции", при сопоставлении этих заявок (окончательных предложений);

б) для заявок (окончательных предложений), содержащих предложения о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, включенных в перечень N 2: (в ред. Постановления Правительства РФ от 28.01.2021 N 76)

содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, страной происхождения которых являются только государства – члены Евразийского экономического союза;

не содержат предложений о поставке одного и того же вида медицинского изделия одного производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц, соответствующую признакам, предусмотренным статьей 9 Федерального закона "О защите конкуренции", при сопоставлении этих заявок (окончательных предложений);

содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, процентная доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции которых соответствует указанной в показателе локализации собственного производства медицинских изделий;

(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.01.2021 N 76)

содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, на производство которых имеется документ, подтверждающий соответствие собственного производства требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 "Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования".

(п. 2 в ред. Постановления Правительства РФ от 19.12.2018 N 1590)

2(1). В случае если заявка (окончательное предложение), которая содержит предложение о поставке медицинских изделий, включенных в перечень N 1 или перечень N 2 и происходящих из иностранных государств (за исключением государств – членов Евразийского экономического союза), не отклоняется в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничениями, применяются условия допуска для целей осуществления закупок товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, установленные федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере осуществления закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

(п. 2(1) введен Постановлением Правительства РФ от 22.04.2016 N 337; в ред. Постановлений Правительства РФ от 30.05.2017 N 663, от 14.08.2017 N 968, от 19.12.2018 N 1590)

2(1.1). Утратил силу с 1 января 2019 года. – Постановление Правительства РФ от 19.12.2018 N 1590.

2(2). Установить, что:

для целей ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия, включенные в перечень N 1 и не включенные в него;

для целей осуществления закупок медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, включенных в перечень N 2, не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия, включенные в перечень N 2 и не включенные в него.

(в ред. Постановления Правительства РФ от 28.01.2021 N 76)

(п. 2(2) в ред. Постановления Правительства РФ от 14.08.2017 N 968)

2(3). Установить, что для целей осуществления закупок медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и

материалов, включенных в перечень N 2, в документации о закупке определяется начальная (максимальная) цена контракта, рассчитанная в соответствии с методикой, утвержденной Министерством здравоохранения РФ совместно с Министерством промышленности и торговли РФ.

(п. 2(3) в ред. Постановления Правительства РФ от 28.01.2021 N 76)

3. Подтверждением страны происхождения медицинских изделий, включенных в перечень N 1 и перечень N 2, является сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государств – членов Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г. (далее – Правила), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами.

Подтверждением процентной доли стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции является выданный Торгово-промышленной палатой РФ акт экспертизы, содержащий информацию о доле стоимости иностранных материалов (сырья), используемых для производства одной единицы медицинского изделия, рассчитанной в соответствии с подпунктом "в" пункта 2.4 Правил, или аналогичный документ, выданный уполномоченным органом (организацией) государства – члена Евразийского экономического союза.

(п. 3 в ред. Постановления Правительства РФ от 19.12.2018 N 1590)

3(1). При исполнении контракта, при заключении которого были отклонены в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничения заявки (окончательные предложения), которые содержат предложения о поставке отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1 и происходящих из иностранных государств (за исключением государств – членов Евразийского экономического союза), замена медицинского изделия на медицинское изделие, страной происхождения которого не является государство – член Евразийского экономического союза, и замена производителя медицинского изделия не допускаются.

(п. 3(1) введен Постановлением Правительства РФ от 22.04.2016 N 337; в ред. Постановления Правительства РФ от 14.08.2017 N 968)

3(2). При исполнении контракта, при заключении которого были отклонены в соответствии с установленными настоящим постановлением ограничения заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, включенных в перечень N 2 и происходящих из иностранных государств (за исключением государств – членов Евразийского экономического союза), замена медицинского изделия на медицинское изделие, страной происхождения которого не является государство – член Евразийского экономического союза или процентная доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции которого больше указанной в показателе локализации собственного производства медицинских изделий на соответствующий год, и замена производителя медицинского изделия не допускаются.

(п. 3(2) введен Постановлением Правительства РФ от 19.12.2018 N 1590; в ред. Постановления Правительства РФ от 28.01.2021 N 76)

4. Установленные настоящим постановлением ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1, не применяются в следующих случаях:

(в ред. Постановления Правительства РФ от 14.08.2017 N 968)

размещение извещений об осуществлении закупок отдельных видов медицинских изделий,

включенных в перечень N 1, в единой информационной системе в сфере закупок и (или) направление приглашений принять участие в определении поставщика закрытым способом, осуществленные до вступления в силу настоящего постановления;  
(в ред. Постановления Правительства РФ от 14.08.2017 N 968)

осуществление закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень N 1, заказчиками, указанными в части 1 статьи 75 Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", на территории иностранного государства для обеспечения своей деятельности на этой территории.  
(в ред. Постановлений Правительства РФ от 22.04.2016 N 337, от 14.08.2017 N 968)

5. Установить, что положения настоящего постановления не применяются в случае закупки товаров, включенных в перечень N 1 и перечень N 2 в рамках реализации:

программы приграничного сотрудничества "Карелия", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Карелия" на период 2014-2020 годов, подписанным в г. Москве 29 декабря 2016 г.;

программы приграничного сотрудничества "Коларктик", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Коларктик" на период 2014-2020 годов, подписанным в г. Москве 29 декабря 2016 г.;

программы приграничного сотрудничества "Россия – Юго-Восточная Финляндия", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Россия – Юго-Восточная Финляндия" на период 2014-2020 годов, подписанным в г. Москве 29 декабря 2016 г.;

программы приграничного сотрудничества "Россия – Латвия", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Россия – Латвия" на период 2014-2020 годов, подписанным в г. Москве 29 декабря 2016 г.;

программы приграничного сотрудничества "Россия – Литва", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Россия – Литва" на период 2014-2020 годов, подписанным в г. Москве 29 декабря 2017 г.;

программы приграничного сотрудничества "Россия – Польша", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Россия – Польша" на период 2014-2020 годов, подписанным в г. Варшаве 29 декабря 2017 г.;

программы приграничного сотрудничества "Россия – Эстония", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением о финансировании и реализации программы приграничного сотрудничества "Россия – Эстония" на период 2014-2020 годов, подписанным в г. Москве 29 декабря 2016 г.;

программы трансграничного сотрудничества "Интеррег. Регион Балтийского моря", порядок реализации которой предусмотрен Соглашением между Правительством РФ, Европейской комиссией и Правительством Федеративной Республики Германия о финансовых взносах РФ и Европейского союза в целях обеспечения реализации программы трансграничного сотрудничества "Интеррег. Регион Балтийского моря" на период 2014-2020 годов на территории РФ (финансовое соглашение), подписанным в г. Брюсселе 30 января 2018 г.

Подтверждением закупки товаров в рамках реализации программ, указанных в абзацах втором – девятом настоящего пункта, является заключение Министерства промышленности и торговли РФ, выдаваемое в порядке, установленном Министерством промышленности и торговли

РФ по согласованию с Министерством экономического развития РФ.  
(п. 5 введен Постановлением Правительства РФ от 15.05.2019 N 602)

Утвержден постановлением Правительства РФ от 05.02.2015 N 102

**Перечень отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд**

Список изменяющих документов (в ред. Постановлений Правительства РФ от 26.06.2019 N 813, от 30.06.2020 N 962, от 06.03.2021 N 336)

Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2) ОК 034-2014	Наименование вида медицинских изделий <*>
13.20.44.120	Марля медицинская отбеленная хлопчатобумажная
14.12.11	Одежда медицинская
14.12.21	
14.12.30.131	
14.12.30.132	
14.12.30.160	
14.12.30.170	Одежда специальная для поддержания физической формы
14.19.32.120	Специальные хирургические одноразовые стерильные изделия из нетканых материалов для защиты пациента и медицинского персонала
17.22.12.130	Изделия санитарно-гигиенические – абсорбирующее белье (подгузники (за исключением размера XS (сверхмалые), пеленки)
20.13.13.110	Микроисточники с йодом-125
20.20.14.000	Медицинские изделия, содержащие антисептические и дезинфицирующие препараты
20.59.52.140	Питательные среды селективные и неселективные
20.59.52.199	Наборы реагентов для неонатального скрининга в сухих пятнах крови
21.10.60.196	
20.59.52.199	Наборы (комплекты) реагентов для гематологических анализаторов
21.20.10.139	
20.59.52.199	Наборы биохимических реагентов для определения ферментов
21.20.23.111	

21.10.60.196	Наборы реагентов для выявления инфекционных агентов методом полимеразной цепной реакции; наборы реагентов для количественного и качественного определения иммуноглобулинов или антигенов инфекционных агентов методом иммуноферментного анализа; наборы реагентов для количественного определения гормонов методом иммуноферментного анализа
21.10.60.196 21.20.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения факторов свертывания крови
21.20.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения субстратов; наборы реагентов для определения групп крови и резус-фактора; наборы реагентов для фенотипирования крови человека по групповым системам резус, Келл и Кидд
21.20.24.110	Материалы клейкие перевязочные, в том числе пропитанные или покрытые лекарственными средствами
21.20.24.131	Бинты стерильные и нестерильные марлевые
21.20.24.150	Маски марлевые медицинские стерильные и нестерильные; отрезы марлевые медицинские стерильные и нестерильные; пакеты перевязочные медицинские стерильные; тампоны, сетоны, турунды, шарики марлевые стерильные и нестерильные
21.20.24.160	Повязки и покрытия раневые, пропитанные или покрытые лекарственными средствами; салфетки антисептические спиртовые; салфетки марлевые медицинские стерильные и нестерильные
22.19.71.190	Матрацы противопролежневые ортопедические с эффектом запоминания формы; матрацы противопролежневые с гелевыми элементами; подушки противопролежневые ортопедические с эффектом запоминания формы
22.22.14.000	Контейнеры для биопроб полимерные
26.20.13.000 26.20.14.000	Радиологические информационные системы для получения, обработки, передачи и архивирования цифровых медицинских изображений
26.51.53.140	Устройства электрофореза белков сыворотки крови на пленках из ацетата целлюлозы
26.51.53.190	Амплификаторы детектирующие для обеспечения исследований методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени; анализаторы белка в моче; анализаторы билирубина; анализаторы биохимические полуавтоматические; анализаторы свертывания крови; гемоглобинометры; глюкометры индивидуальные

26.51.70.110	Термостаты суховоздушные
26.60.11.111	Томографы компьютерные с количеством срезов от 1 до 64
26.60.11.112	Маммографы;
26.60.11.113	рентгеновские аппараты передвижные палатные; рентгенодиагностические комплексы на 2 рабочих места; рентгенодиагностические комплексы на 3 рабочих места; рентгенодиагностические комплексы на базе телеуправляемого стола-штатива; флюорографы
26.60.11.113	Рентгеновские аппараты передвижные хирургические (С-дуга)
26.60.11.113	Эндоскопические комплексы
26.60.12.110	
26.60.12.129	
32.50.1	
32.50.21.112	
26.60.11.120	Системы однофотонной эмиссионной компьютерной томографии (гамма-камеры)
26.60.11.120	Приборы, аппараты и комплексы гамма-терапевтические контактной
26.60.11.129	лучевой терапии средней и высокой мощности дозы
26.60.12.111	Электрокардиографы
26.60.12.119	Анализаторы биохимические, в том числе автоматические
(введено Постановлением Правительства РФ от 06.03.2021 N 336)	
26.60.12.119	Мониторы фетальные
26.60.12.123	
(введено Постановлением Правительства РФ от 06.03.2021 N 336)	
26.60.12.119	Оториноскопы
26.60.12.129	
27.40.39.110	
32.50.13.190	
26.60.12.119	Тонометры измерения внутриглазного давления
26.60.12.129	
32.50.13	
26.60.12.119	Микроскопы медицинские;
26.70.22.150	микроскопы для клинической лабораторной диагностики; микроскопы биологические
(введено Постановлением Правительства РФ от 06.03.2021 N 336)	
26.60.12.123	Приборы для исследования звуковых колебаний в органах человека
26.60.12.129	Анализаторы глюкозы; кардиомониторы прикроватные; комплексы суточного электрокардиографического мониторинга
26.60.12.132	Аппараты ультразвукового сканирования



- боры зубные твердосплавные;  
головки стоматологические алмазные, в том числе фасонные;  
емкости для взятия, хранения и транспортировки биологических проб для выполнения клинических лабораторных исследований, включая пробирки вакуумные для взятия венозной крови, пробирки для взятия капиллярной крови, емкости для мочи, кала и мокроты;  
зеркала гинекологические полимерные по Куско;  
зонды урогенитальные;  
иглодержатели микрохирургические;  
инкубаторы интенсивной терапии для новорожденных;  
инструменты вспомогательные;  
инструменты зондирующие, бужирующие;  
инструменты многоповерхностного воздействия;  
инструменты оттесняющие;  
инструменты режущие и ударные с острой (режущей) кромкой;  
каналонаполнители;  
кольпоскопы;  
микромоторы пневматические для наконечников стоматологических;  
модули медицинские климатизированные (чистое помещение);  
наборы гинекологические смотровые одноразовые стерильные;  
наконечники для микромоторов;  
наконечники стоматологические турбинные;  
ножницы микрохирургические;  
пинцеты микрохирургические;  
пульпоэкстракторы;  
фрезы зуботехнические
- 32.50.21.112 Оборудование терапевтическое (ванны и кабины душевые гидромассажные)
- 32.50.21.121 Аппараты для ингаляционного наркоза
- 32.50.21.121 Аппараты искусственной вентиляции легких
- 32.50.21.122
- 32.50.21.129
- 32.50.22.110 Эндопротезы суставов конечностей
- 32.50.22.190
- 32.50.22.120 Поручни для ванной и туалета (прямые, угловые, правые, левые)
- 32.50.22.127 Аппараты наружной фиксации;  
имплантаты для остеосинтеза
- 32.50.22.128 Костыли
- 32.50.22.129 Кресла-стулья с санитарным оснащением;  
опоры (опоры-ходунки шагающие, опоры-ходунки на колесиках);  
поручни (перила) для самоподнимания угловые, прямые (линейные) и откидные;  
ходунки на колесах;  
ходунки шагающие складные, регулируемые по высоте
- 32.50.22.152 Обувь ортопедическая детская

32.50.22.190 Экзопротезы грудных (молочных) желез на основе силиконового геля; средство замещения синовиальной жидкости

(в ред. Постановления Правительства РФ от 30.06.2020 N 962)

32.50.23.000 Оболочки косметические к активным протезам верхних конечностей; стопы искусственные пенополиуретановые; чехол для культы нижних конечностей

32.50.30.110 Кровати медицинские функциональные

32.99.21.120 Трости опорные

32.99.59.000 Консоли подвода медицинских газов и электропитания

<\*> При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия.

Утвержден постановлением Правительства РФ от 14.08.2017 N 968

**Перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд**

Список изменяющих документов(введен Постановлением Правительства РФ от 14.08.2017 N 968; в ред. Постановлений Правительства РФ от 23.12.2020 N 2238, от 28.01.2021 N 76)

Наименование медицинского изделия	Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014	Код вида медицинского изделия <*>	Наименование вида медицинского изделия <*>	Классификационные признаки вида медицинского изделия <*>
1. Устройства для переливания крови,	32.50.13.110 32.50.13.190	114090 131660		устройства (системы) для переливания

кровезаменителей и инфузионных растворов	131850		крови,
	131880		кровезаменителей и инфузионных растворов, в том числе с микрофильтром, для безопасного переливания пациенту крови и ее компонентов, кровезаменителей и инфузионных растворов из полимерных и стеклянных емкостей
	136330		
	145530		
	145570		
	167580		
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	136330	набор базовый для внутривенных вливаний	
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	131850	фильтр для инфузионной системы внутривенных вливаний	
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	131660	набор для удлинения магистрали для внутривенных вливаний	
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	131880	зажим для инфузионной системы внутривенных вливаний, с калиброванной круговой шкалой	
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	114090	набор для внутривенных вливаний из несорбирующего материала	
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)	167580	набор для внутривенных вливаний с подогревом	
устройства для переливания крови, компонентов крови и кровезаменителей (ПК)	145570	набор для переливания крови	
устройства для переливания крови, компонентов крови и	145570	набор для переливания крови	

кровезаменителей с микрофильтром (ПК с микрофильтром)				
устройства для переливания крови, компонентов крови и кровезаменителей с микрофильтром (ПК с микрофильтром)		145530	фильтр для переливания крови	
2. Контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов	32.50.13.190 32.50.50.000 <*> 32.50.50.180	144260 144270 144290 144300 144310 144320 145490 169870 178820 322610		контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов, в том числе с лейкофильтром, для получения цельной крови у донора и получения компонентов донорской крови: эритроцитарной массы, плазмы, концентрата тромбоцитов и тромболейкомассы, в том числе для получения компонентов крови, обедненных лейкоцитами
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов без гемоконсервантов (сухие), однокамерные (1000 мл)				
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов без гемоконсервантов (сухие), однокамерные (300-450 мл)				
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов без гемоконсервантов (сухие), двухкамерные				
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее		144260	набор для донорской крови, однокамерный	

компонентов с  
гемоконсервантом,  
однокамерные

контейнеры для  
заготовки, хранения и  
транспортирования  
донорской крови и ее  
компонентов с  
гемоконсервантом,  
двухкамерные

144270

набор для  
донорской крови,  
двухкамерный

контейнеры для  
заготовки, хранения и  
транспортирования  
донорской крови и ее  
компонентов с  
гемоконсервантом,  
трехкамерные

144320

набор для  
донорской крови,  
трехкамерный

контейнеры для  
заготовки, хранения и  
транспортирования  
донорской крови и ее  
компонентов с  
гемоконсервантом,  
четырекамерные

144300

набор для  
донорской крови,  
четырекамерный

контейнеры для  
заготовки, хранения и  
транспортирования  
донорской крови и ее  
компонентов с  
гемоконсервантом

178820

набор для  
донорской крови  
педиатрический

контейнеры для  
заготовки, хранения и  
транспортирования  
донорской крови и ее  
компонентов с  
интегрированным  
лейкоцитарным  
фильтром

144320

набор для  
донорской крови,  
трехкамерный

контейнеры для  
заготовки, хранения и  
транспортирования  
донорской крови и ее  
компонентов с  
интегрированным  
лейкоцитарным  
фильтром

178820

набор для  
донорской крови  
педиатрический

контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с интегрированным лейкоцитарным фильтром	144300	набор для донорской крови, четырехкамерный
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с интегрированным лейкоцитарным фильтром	144310	набор для донорской крови, пятикамерный
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с интегрированным лейкоцитарным фильтром	144290	набор для донорской крови, многокамерный
контейнеры полимерные для глубокой заморозки (криоконсервирования) компонентов донорской крови	145490	контейнер для хранения или культивирования крови/тканей
контейнеры полимерные для глубокой заморозки (криоконсервирования) компонентов донорской крови	169870	контейнер для криохранения образцов ИВД, стерильный
устройства для удаления лейкоцитов из донорской крови и ее компонентов		
устройства для удаления лейкоцитов из плазмы донорской крови	322610	фильтр для системы афереза, для плазмы
устройства для удаления лейкоцитов	322610	фильтр для системы афереза,

из плазмы донорской  
крови (прикроватный)

для плазмы

(в ред. Постановления Правительства РФ от 23.12.2020 N 2238)

3. Расходные материалы для аппаратов искусственной вентиляции легких	32.50.13.190 32.50.50.000 <*> 32.50.50.190	110230 151440 165230 173070 185610 185620 185630 185640 218750 275820 318730 324650 322250 327610 327640	расходные материалы для аппаратов искусственной вентиляции легких – одноразовые, стерильные медицинские изделия для использования совместно с аппаратом искусственной вентиляции легких, для подачи и отвода управляемой газовой смеси
контур дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких		275820	контур дыхательный анестезиологический, одноразового использования
контур дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких		185610	контур дыхательный аппарата искусственной вентиляции легких, одноразового использования
фильтр дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких		218750	тепло/влагообменник/бактериальный фильтр, нестерильный
фильтр дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких		324650	тепло/влагообменник/бактериальный фильтр, стерильный
фильтр дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких		318730	фильтр бактериальный для медицинских газов, нестерильный, одноразового использования

фильтр дыхательный для аппарата искусственной вентиляции легких	322250	фильтр бактериальный для медицинских газов, стерильный, одноразового использования
увлажнитель для аппарата искусственной вентиляции легких	173070	увлажнитель дыхательных смесей без подогрева
соединитель/коннектор /переходник для аппарата искусственной вентиляции легких	185640	переходник для аппарата искусственной вентиляции легких
соединитель/коннектор /переходник для аппарата искусственной вентиляции легких	327640	коннектор трубки/маски дыхательного контура, стерильный
соединитель/коннектор /переходник для аппарата искусственной вентиляции легких	165140	соединитель для дыхательного контура, одноразового использования
соединитель/коннектор /переходник для аппарата искусственной вентиляции легких	151450	коннектор Y-образный для дыхательного контура, одноразового использования
соединитель/коннектор /переходник для аппарата искусственной вентиляции легких	327610	коннектор трубки/маски дыхательного контура, нестерильный, одноразового использования
влагосборник для аппарата искусственной вентиляции легких	185620	влагосборник аппарата искусственной вентиляции легких, одноразового использования



плазмафереза

аппарата  
донорского  
плазмафереза,  
трехкамерный

комплект магистралей  
для аппарата  
донорского  
плазмафереза

262870

набор трубок для  
системы афереза

набор/сет расходных  
материалов для  
аппарата донорского  
тромбоцитафереза

контейнер с  
антикоагулянтом для  
аппарата донорского  
тромбоцитафереза

145450

раствор для  
консервирования  
крови,  
содержащий  
антикоагулянт

(в ред. Постановления Правительства РФ от 23.12.2020 N 2238)

5. Расходные материалы  
для аппаратов  
искусственного  
(экстракорпорального)  
кровообращения

32.50.13.190  
32.50.50.000

111480  
115570  
115610  
131520  
191470  
191560  
191600  
191610  
191680  
191770  
191800  
228290  
228320  
235170  
331910  
332960

расходные  
материалы для  
аппарата  
искусственного  
кровообращения  
(АИК) –  
одноразовые,  
стерильные  
медицинские изделия  
для использования  
совместно с  
аппаратами  
искусственного  
кровообращения для  
временной, полной,  
либо частичной  
замены насосной  
функции сердца при  
невозможности ее  
выполнения органом

набор/сет расходных  
материалов для  
аппарата  
искусственного  
кровообращения

набор (оксигенатор +  
магистрала) для  
аппарата

искусственного  
кровообращения

оксигенатор для  
аппарата  
искусственного  
кровообращения

115610

оксигенатор  
мембранный  
экстракорпоральн  
ый

оксигенатор для  
аппарата  
искусственного  
кровообращения

115570

оксигенатор  
пузырьковый  
экстракорпоральн  
ый

оксигенатор для  
аппарата  
искусственного  
кровообращения

131520

оксигенатор  
мембранный  
внутрисосудисты  
й

артериальная канюля  
армированная для  
аппарата  
искусственного  
кровообращения

191600

канюля для  
искусственного  
кровообращения,  
артериальная

артериальная канюля  
армированная  
педиатрическая для  
аппарата  
искусственного  
кровообращения

331910

канюля для  
искусственного  
кровообращения  
педиатрическая

артериальная канюля  
бедренная, для  
аппарата  
искусственного  
кровообращения

191610

канюля для  
искусственного  
кровообращения,  
бедренная

артериальная канюля  
бедренная, для  
аппарата  
искусственного  
кровообращения

111480

канюля  
аортальная

артериальная канюля,  
для аппарата  
искусственного  
кровообращения

191470

канюля для  
кардиоплегическо  
го раствора

артериальная канюля,  
для аппарата  
искусственного  
кровообращения

228290

канюля для  
коронарных  
артерий

артериальная канюля,  
для аппарата

228320

канюля для  
коронарного

искусственного кровообращения		синуса
венозная канюля бедренная, для аппарата искусственного кровообращения	191610	канюля для искусственного кровообращения, бедренная
венозная канюля бедренная бикавальная для аппарата искусственного кровообращения	191680	канюля для искусственного кровообращения, венозная
венозная канюля для аппарата искусственного кровообращения	298290	канюля транссептальная для систем искусственного кровообращения
венозная канюля с изменяемым углом для аппарата искусственного кровообращения		
гемоконцентратор для аппарата искусственного кровообращения	235170	гемоконцентратор
дренаж/отсос для аппарата искусственного кровообращения		
набор магистралей для аппарата искусственного кровообращения	191560	набор трубок для системы искусственного кровообращения
набор магистралей для аппарата искусственного кровообращения	191800	набор трубок для первичного заполнения системы искусственного кровообращения
набор магистралей для аппарата искусственного кровообращения	332960	коннектор для трубок для системы искусственного кровообращения

насос/головка насоса для аппарата искусственного кровообращения		191770	насос центробежный для системы искусственного кровообращения	
6. Мочеприемники и калоприемники	32.50.13.190	152440		
	32.50.13.110	152450		
	32.50.50.141	152460		
		152470		
		156370		
		156410		
		156420		
		200040		
		221840		
		221850		
		255030		
калоприемник однокомпонентный		152450	калоприемник для колостомы закрытый, однокомпонентный	калоприемники для реабилитации пациентов при нарушениях функции выделения кала, при отдельных диагнозах,
калоприемник однокомпонентный		156410	калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентный	после проведения операций, для использования при наличии колостомы. Мочеприемники для реабилитации при нарушениях
калоприемник двухкомпонентный (в сборе)		156420	калоприемник для кишечной стомы открытого типа, многокомпонентный	естественного оттока мочи, после проведения операций, для использования при наличии цитостомы
калоприемник двухкомпонентный (в сборе)		152460	калоприемник для колостомы закрытый, многокомпонентный	
калоприемник двухкомпонентный (в сборе)				
мешок для калоприемника				
пластина для калоприемника		221840	пластина калоприемника,	

		конвексная
пластина для калоприемника	221850	пластина калоприемника, плоская
мочеприемник однокомпонентный	255030	мешок уростомный однокомпонентный
мочеприемник двухкомпонентный	200040	мешок уростомный многокомпонентный
мешок для мочеприемника	152470	мочеприемник закрытый, неносимый, стерильный
мешок для мочеприемника	152440	мочеприемник закрытый носимый, нестерильный
мешок для мочеприемника	156370	мочеприемник со сливным краном без крепления к пациенту, стерильный

(в ред. Постановления Правительства РФ от 23.12.2020 N 2238)

---

-----  
<\*> Код, наименование вида медицинского изделия и его классификационные признаки указаны в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной приказом Минздрава РФ.

<\*\*\*> Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014 применяется в отношении медицинских изделий, регистрационные удостоверения на которые содержат указания на такой код.

(сноска введена Постановлением Правительства РФ от 23.12.2020 N 2238)

Примечание. При применении настоящего перечня следует руководствоваться кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2), и (или) кодом вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной приказом Минздрава РФ, и (или) наименованием вида медицинского изделия, и (или) классификационными признаками вида медицинского изделия (при наличии).

Утвержден постановлением Правительства РФ от 05.02.2015 N 102

**Показатель локализации собственного производства медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков и иных пластиков, полимеров и материалов, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд**

Список изменяющих документов (введен Постановлением Правительства РФ от 28.01.2021 N 76)

Наименование медицинского изделия	2021 год	2022 год	2023 год	2024 год
Устройства для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 35 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 25 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия
Контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья)	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья)	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья)	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья)

	иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия	иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 30 процентов для каждого наименования медицинского изделия	иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия	иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 10 процентов для каждого наименования медицинского изделия
Расходные материалы для аппаратов искусственной вентиляции легких	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 30 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 10 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 10 процентов для каждого наименования медицинского изделия
Расходные материалы для аппаратов донорского плазмафереза/тромбоцитафереза	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 45 процентов для каждого	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 40 процентов для каждого

	наименования медицинского изделия	наименования медицинского изделия	наименования медицинского изделия	наименования медицинского изделия
Расходные материалы для аппаратов искусственного (экстракорпорального) кровообращения	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 45 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 45 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 и документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 40 процентов для каждого наименования медицинского изделия
Мочеприемники и калоприемники	сертификат по форме СТ-1 или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 50 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 30 процентов для каждого наименования медицинского изделия	сертификат по форме СТ-1 или документ, подтверждающий, что доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции составляет не более 20 процентов для каждого наименования медицинского изделия