Документ предоставлен [КонсультантПлюс](http://www.consultant.ru)

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПИСЬМО

от 9 сентября 2020 г. N 18-2/И/2-13005

Согласно [пункту 1 статьи 4](consultantplus://offline/ref=37551D30074C0550BF6B23694C906007C081DFC6FD3EB57FAA78D8D26AF2BF602BF8DCBE0A4068A06020922F6CEEA43D317689D8BC095D1Dh2NFI) Федерального закона от 5 апреля 2013 г. N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Закон N 44-ФЗ) в целях информационного обеспечения контрактной системы в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд создается и ведется единая информационная система в сфере закупок (далее - ЕИС), взаимодействие которой с иными информационными системами обеспечивает формирование, обработку, хранение и предоставление данных (в том числе автоматизированное) участникам контрактной системы в сфере закупок в рамках отношений, указанных в [части 1 статьи 1](consultantplus://offline/ref=37551D30074C0550BF6B23694C906007C081DFC6FD3EB57FAA78D8D26AF2BF602BF8DCBE0A4068A56520922F6CEEA43D317689D8BC095D1Dh2NFI) Закона N 44-ФЗ.

В соответствии с перечнем Поручений Президента Российской Федерации от 10 августа 2016 года N Пр-1567 посредством информационного взаимодействия ЕИС и единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения (далее - ЕГИСЗ) обеспечена возможность загрузки единого структурированного справочника-каталога лекарственных препаратов для медицинского применения (далее - ЕСКЛП), формируемого Минздравом России, а также его применение заказчиками в ЕИС при описании объектов закупок в извещениях об осуществлении закупки, а также при формировании сведений о заключенных контрактах и их исполнении, подлежащих включению в реестр контрактов.

Следует отметить необходимость применения ЕСКЛП как на этапе подготовки документации о закупке лекарственных препаратов, так и на этапе заключения и исполнения контракта на поставку лекарственных препаратов.

На этапе подготовки документации о закупке лекарственных препаратов в соответствии с [приказом](consultantplus://offline/ref=37551D30074C0550BF6B23694C906007C080DFC0F436B57FAA78D8D26AF2BF6039F884B20A4276A56435C47E2AhBNBI) Минздрава России от 19 декабря 2019 года N 1064н "Об утверждении Порядка определения начальной (максимальной) цены контракта, цены контракта, заключаемого с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем), начальной цены единицы товара, работы, услуги при осуществлении закупок лекарственных препаратов для медицинского применения" предусмотрен расчет начальной (максимальной) цены контракта, цены контракта, заключаемого с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем), начальной цены единицы товара с использованием сведений ЕСКЛП.

На этапе заключения и исполнения контрактов на поставку лекарственных препаратов:

1. Приказом Минздрава России от 26 октября 2017 года N 870н "Об утверждении Типового контракта на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения и информационной карты Типового контракта на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения" установлена [форма](consultantplus://offline/ref=37551D30074C0550BF6B23694C906007C084DAC3F737B57FAA78D8D26AF2BF602BF8DCBE0A4068A56620922F6CEEA43D317689D8BC095D1Dh2NFI) типового контракта на поставку лекарственных препаратов и соответствующих документов поставки с обязательным указанием информации о лекарственном препарате в соответствии с ЕСКЛП.

2. [Приказом](consultantplus://offline/ref=37551D30074C0550BF6B23694C906007C082DDC7F53AB57FAA78D8D26AF2BF6039F884B20A4276A56435C47E2AhBNBI) Минфина России от 19 июля 2019 года N 113н "О Порядке формирования информации, а также обмена информацией и документами между заказчиком и Федеральным казначейством в целях ведения реестра контрактов, заключенных заказчиками" предусмотрено формирование заказчиками информации о лекарственном препарате для включения в реестр контрактов в соответствии с государственным реестром лекарственных средств, предусмотренным [статьей 33](consultantplus://offline/ref=37551D30074C0550BF6B23694C906007C081D9C3F33BB57FAA78D8D26AF2BF602BF8DCBE0A406BAC6420922F6CEEA43D317689D8BC095D1Dh2NFI) Федерального закона от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" (далее - ГРЛС). При этом, согласно требованиям [постановления](consultantplus://offline/ref=37551D30074C0550BF6B23694C906007C082DACAF13AB57FAA78D8D26AF2BF602BF8DCBE0A4069A46420922F6CEEA43D317689D8BC095D1Dh2NFI) Правительства Российской Федерации от 5 мая 2018 года N 555 "О единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения" ЕСКЛП формируется на основании сведений ГРЛС и государственного реестра предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов. Таким образом, формирование информации о закупке лекарственного препарата осуществляется с использованием ЕСКЛП.

На основании вышеизложенного, в целях неукоснительного исполнения требований указанных нормативных правовых актов информируем о поэтапном переходе на обязательное применение ЕСКЛП в ЕИС.

Начиная с 13 апреля 2020 года для организаций "первой волны" заказчиков (Минздрав России, 17 подведомственных Минздраву России организаций) при формировании извещений об осуществлении закупок лекарственных препаратов, а также при внесении сведений о заключенных контрактах, введение структурированной информации о лекарственном препарате осуществлялось строго на основании выбранной позиции ЕСКЛП, без возможности ручного ввода, с 13 июля 2020 года применение ЕСКЛП в ЕИС стало обязательным для участников "второй волны" (Калужская область, Московская область, Республика Татарстан).

В случае отсутствия сведений о лекарственном препарате в составе справочника ЕСКЛП, заказчикам было необходимо сформировать обращение в службу технической поддержки (далее - СТП) ЕИС с приложением необходимой информации об отсутствующем лекарственном препарате. При подтверждении СТП ЕИС факта отсутствия лекарственного препарата в составе ЕСКЛП, информация передавалась в СТП ЕГИСЗ и в целях недопущения срыва закупочного процесса лекарственных препаратов, СТП ЕИС обеспечивало возможность точечного внесения сведений о лекарственном препарате в "ручном режиме" по согласованию с СТП ЕГИСЗ.

При осуществлении закупок лекарственных препаратов с возможностью поставок в рамках одного международного непатентованного наименования нескольких вариантов эквивалентных лекарственных форм и дозировок заказчики на стадии объявления закупки использовали разработанный в составе ЕИС функционал по добавлению в рамках выбранного международного непатентованного наименования лекарственного препарата соответствующих вариантов поставки, либо используя уже сформированные группы лекарственных препаратов, объединенные по принципу эквивалентности лекарственных форм и кратности дозировок. Справочные сведения об эквивалентных лекарственных формах и кратных дозировках лекарственных препаратов, включенных в [перечень](consultantplus://offline/ref=37551D30074C0550BF6B23694C906007C082DBC3F43CB57FAA78D8D26AF2BF602BF8DCBE0A4568A56D20922F6CEEA43D317689D8BC095D1Dh2NFI) жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, размещены на сайте ЕСКЛП по адресу https://esklp.egisz.rosminzdrav.ru в разделе "Группы взаимозаменяемости ЛП".

|  |
| --- |
| КонсультантПлюс: примечание.  Список не приводится. |

На основании итогов проведения "первой и второй волн" в настоящее время осуществляются мероприятия по переходу на обязательное применение ЕСКЛП в ЕИС для участников "третьей волны" (список прилагается).

В целях подготовки заказчиков к указанному мероприятию Минздравом России совместно с Федеральным казначейством в рамках методического сопровождения "пилотных" субъектов Российской Федерации будут проводиться регулярные вебинары для адаптации заказчиков к использованию действующего функционала и снижению издержек перехода.

Учитывая изложенное, просим довести до сведения заказчиков, осуществляющих закупки лекарственных препаратов на территории субъекта Российской Федерации, информацию о проведении блокировки ручного ввода в ЕИС с 28 сентября 2020 года и направить контактные данные ответственных сотрудников для организации вебинаров в срок до 18 сентября 2020 года на адрес электронной почты KimAV@minzdrav.gov.ru и в установленном порядке.

П.С.ПУГАЧЕВ