



# Анализ государственных закупок комбинированных ингаляционных лекарственных препаратов за 2024–2025 гг.: нормативное регулирование, практика, взаимозаменяемость

Перов К. А.

АНО ДПО «Институт конкурсных технологий», Москва, Российская Федерация

## Аннотация

В статье проведён анализ практики государственных закупок комбинированных ингаляционных лекарственных препаратов (КИЛП) в Российской Федерации за период 2024–2025 гг.

**Цель.** Проверка применения в закупочной деятельности положения подпункта «б» пункта 3 Особенности описания лекарственных препаратов (Постановление Правительства РФ № 1380), допускающего возможность замены многокомпонентного лекарственного препарата на набор однокомпонентных.

**Материалы и методы.** На основе анализа 202 извещений о закупках и 167 заключённых контрактов в Единой информационной системе (ЕИС) установлено полное отсутствие случаев использования данной нормы в отношении исследуемых КИЛП.

**Результаты.** Ни один из анализируемых комбинированных препаратов не признан взаимозаменяемым с набором однокомпонентных ни в Государственном реестре лекарственных средств, ни в Едином структурированном справочнике-каталоге лекарственных препаратов.

**Вывод.** Неприменение указанной возможности на практике обусловлено как отсутствием официально установленной взаимозаменяемости, так и наличием специальной позиции Минздрава России, изложенной в разъяснительном письме, относительно невозможности достижения аналогичного терапевтического эффекта при замене КИЛП на отдельные монокомпонентные препараты.

**Ключевые слова:** государственные закупки; 44-ФЗ; комбинированные ингаляционные лекарственные препараты; взаимозаменяемость; ГРЛС; ЕСКЛП; лекарственная форма; контрактная система

**Для цитирования:** Перов К. А. Анализ государственных закупок комбинированных ингаляционных лекарственных препаратов за 2024–2025 гг.: нормативное регулирование, практика, взаимозаменяемость. *Качественная клиническая практика*. 2025;(4):65–71. <https://doi.org/10.37489/2588-0519-GCP-0006>. EDN: DIMZCF.

**Поступила:** 12.11.2025. **В доработанном виде:** 12.12.2025. **Принята к печати:** 15.12.2025. **Опубликована:** 25.12.2025.

## Analysis of public procurement of combination inhalation medications for 2024–2025: regulatory framework, practice, and interchangeability

Konstantin A. Perov

Institute of Competitive Technologies, Moscow, Russian Federation

## Abstract

The article analyzes the practice of state procurement of combined inhaled medicinal products (CIMPs) in the Russian Federation for the period 2024–2025.

**Objective.** The aim of the study was to verify the application in procurement activities of the provision of subparagraph "b" of paragraph 3 of the Specifics for the Description of Medicinal Products (Government Decree No. 1380), which allows for the possibility of replacing a multicomponent drug with a set of single-component ones.

**Materials and methods.** Based on the analysis of 202 procurement notices and 167 contracts concluded in the Unified Information System, a complete absence of cases of using this norm in relation to the studied CIMPs was established.

**Results.** The results demonstrate that none of the analyzed combined drugs is recognized as interchangeable with a set of single-component drugs either in the State Register of Medicinal Products or in the Unified Structured Directory-Catalogue of Medicinal Products.

**Conclusions.** It is concluded that the non-application of this opportunity in practice is due both to the lack of officially established interchangeability and the existence of a special position of the Russian Ministry of Health, set out in an explanatory letter, regarding the impossibility of achieving a similar therapeutic effect when replacing CIMP with separate single-component drugs.

**Keywords:** state procurement; 44-FZ; combined inhaled medicinal products; interchangeability; GRLS; ESKLP; dosage form; contract system

**For citation:** Perov KA. Analysis of public procurement of combination inhalation medications for 2024–2025: regulatory framework, practice, and interchangeability. *Kachestvennaya klinicheskaya praktika = Good Clinical Practice*. 2025;(4):65–71. (In Russ.). <https://doi.org/10.37489/2588-0519-GCP-0006>. EDN: DIMZCF.

**Received:** 12.11.2025. **Revision received:** 12.12.2025. **Accepted:** 15.12.2025. **Published:** 25.12.2025.

## Цель исследования / Objective

Подтверждение факта неприменения в реальной практике государственных закупок комбинированных ингаляционных лекарственных препаратов (КИЛП) по правилам Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее — Закон № 44-ФЗ) [1] правила пп. «б» п. 3, Постановления Правительства РФ от 15.11.2017 № 1380 «Об особенностях описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее — Особенности 1380) [2] о возможности замены многокомпонентного лекарственного препарата (ЛП) на несколько однокомпонентных с учётом информации о взаимозаменяемости КИЛП на сайте Государственного реестра лекарственных средств (ГРЛС) [3] и Единого структурированного справочнике-каталоге лекарственных препаратов (ЕСКЛП) [4].

Изучались закупки следующих КИЛП:

1. БУДЕСНИД + ФОРМОТЕРОЛ;
2. БЕКЛОМЕТАЗОН + ФОРМОТЕРОЛ;
3. ВИЛАНТЕРОЛ + ФЛУТИКАЗОНА ФУРОАТ;
4. САЛМETEROL + ФЛУТИКАЗОН;
5. ВИЛАНТЕРОЛ + УМЕКЛИДИНИЯ БРОМИД + ФЛУТИКАЗОНА ФУРОАТ;
6. БУДЕСНИД + ГЛИКОПИРРОНИЯ БРОМИД + ФОРМОТЕРОЛ.

## Материалы и методы / Materials and methods

Положения действующего законодательства о государственных закупках (Закон 44-ФЗ, Особенности 1380, официальные разъяснения по применению Особенности 1380 в Письме Минздрава России от

14.02.2018 № 418/25–5 «О направлении ответов на часто задаваемые вопросы о лекарственных препаратах для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд») [5].

Сведения о закупках были взяты на официальном сайте Единой информационной системы в сфере закупок <https://zakupki.gov.ru/> (далее — ОС ЕИС) [6], при этом учитывались извещения о проведении электронных аукционов в период с 01.08.2024 по 01.08.2025 и с начальной (максимальной) ценой контракта ≥ 10 млн. руб. Всего за данный период найдено и проанализировано 202 объявленных закупки и 167 заключённых по их результатам контракта.

По каждой объявленной процедуре определения поставщика изучались следующие документы на предмет наличия / отсутствия указаний о возможности поставки вместо КИЛП набора однокомпонентных ЛП:

- структурированное описание объекта закупки (в извещении);
- файл с описанием объекта закупки (приложение к извещению);
- информация о предмете заключённого по результатам процедуры контракта в реестре контрактов (если контракт был заключён).

## Результаты / Results

В практике закупок КИЛП за рассмотренный период и с установленными ограничениями по перечню изучаемых данных заказчиками ни разу не использовался подход по замене КИЛП на несколько однокомпонентных ЛП.

При определении взаимозаменяемости не найдено ни одного случая, когда бы комбинированный ЛП был бы признан взаимозаменяемым с набором однокомпонентных ЛП.

## Обсуждение / Discussion

### 1. Базовые положения законодательства

#### 1.1. Законодательство об обращении лекарственных средств

Для целей настоящего исследования практическую значимость представляют отдельные положения Закона 61-ФЗ [7], касающиеся взаимозаменяемости ЛП. В статье 271 данного закона установлены базовые принципы определения взаимозаменяемости:

- перечислены критерии взаимозаменяемости (один и тот же препарат по международному непатентованному наименованию (МНН), такие же или эквивалентные лекарственные формы и дозировки, эквивалентный или сопоставимый состав вспомогательных веществ, идентичные способы введения и применения, соответствие производителя лекарственного средства требованиям правил Надлежащей производственной практики);
- полномочия по определению взаимозаменяемости закреплены за Минздравом России (порядок установлен Постановлением 1360 [8]);
- опубликование сведений на официальном сайте Минздрава России (конкретный сайт не определён) [8];
- взаимозаменяемость используется в случаях и в порядке, установленном Постановлением 1357 [9].

Среди критериев взаимозаменяемости ЛП в Законе 61-ФЗ нет специальных критериев в отношении комбинированных ЛП, в т. ч. КИЛП; однако в Постановлении 1360 мы встречаем следующие указания:

- «Взаимозаменяемые комбинированные лекарственные препараты (содержащие комбинацию 2 и более действующих веществ) должны быть зарегистрированы в Российской Федерации по результатам проведения исследования биоэквивалентности или терапевтической эквивалентности с соответствующим референтным комбинированным препаратом либо соответствующими референтными лекарственными препаратами, имеющими международные непатентованные (химические или группировочные) наименования, входящие в состав соответствующего комбинированного лекарственного препарата.»;
- «Допускается установление взаимозаменяемости комбинированных лекарственных препаратов (представляющих собой комбинацию 2 и более действующих веществ) и комбинации из отдельных лекарственных препаратов, имеющих международные непатентованные (химические или

группировочные) наименования, входящие в состав соответствующих комбинированных лекарственных препаратов.».

Однако, поскольку полномочия по определению взаимозаменяемости закреплены за Минздравом России, важны не сами критерии, а результаты их применения. Сведения о взаимозаменяемости можно найти на следующих официальных сайтах Минздрава России:

- сайт Государственного реестра лекарственных средств <https://grls.rosminzdrav.ru/Default.aspx> (далее — ГРЛС);
- сайт Единого структурированного справочник-каталога лекарственных препаратов Минздрава России <https://esklp.egis.rosminzdrav.ru/> (далее — ЕСКЛП).

Сведения о взаимозаменяемости на этих двух сайтах имеют различное представление (по составу данных, способу их представления) и часто противоречат друг другу. Ясного ответа на вопрос, какой сайт содержит «правильные» сведения, нет.

Анализ информации о взаимозаменяемости рассматриваемых КИЛП на сайте ГРЛС (по состоянию на октябрь 2025 года) показал, что такие сведения имеются в отношении следующих ЛП:

- референтный Симбикорт (БУДЕСНИД + ФОРМОТЕРОЛ в лекарственной форме ПОРОШОК ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ) признан взаимозаменяемым с препаратами Формисонид (ПОРОШОК ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ) и Респифорб (КАПСУЛЫ С ПОРОШКОМ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ)
- референтный Симбикорт Рапихалер (БУДЕСНИД + ФОРМОТЕРОЛ в лекарственной форме АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ) признан взаимозаменяемым с препаратом Респифорб Эйр (также АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ)
- референтный Форадил Комби (БУДЕСНИД + ФОРМОТЕРОЛ в лекарственной форме КАПСУЛ С ПОРОШКОМ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ НАБОР) признан взаимозаменяемым с препаратом Респифорб Комби (НАБОР КАПСУЛ С ПОРОШКОМ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ)
- референтный Форстер (БЕКЛОМЕТАЗОН + ФОРМОТЕРОЛ) в лекарственной форме АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ признан взаимозаменяемым с препаратом Респифорб Эйр (также АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ)

- референтный Серетид (САЛМETERОЛ + ФЛУТИКАЗОН в лекарственной форме АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ) признан взаимозаменяемым с препаратами Респисальф Эйр, Серофло Инхалер, Сальмекорт, Салтиказон-аэронатив (также в лекарственной форме АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ), а также Серофло (КАПСУЛЫ С ПОРОШКОМ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ)
- референтный Серетид Мультидиск (САЛМETERОЛ + ФЛУТИКАЗОН в лекарственной форме ПОРОШОК ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ) признан взаимозаменяемым с препаратами Салтиказон и Сероло Мультихалер (в такой же лекарственной форме ПОРОШОК ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ), а также Респисаль (КАПСУЛЫ С ПОРОШКОМ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ).

В ЕСКЛП в разделе ГРУППЫ ВЗАИМОЗАМЕЯЕМОСТИ также отсутствуют сведения, что КИЛП взаимозаменяемы с однокомпонентными ЛП. Есть только следующие сведения в отношении эквивалентности лекарственных форм и дозировок (по состоянию на октябрь 2025 года) для:

- МНН БУДЕСОНИД + ФОРМОТЕРОЛ в лекарственной форме ПОРОШОК ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ эквивалентной будет лекарственная форма КАПСУЛЫ С ПОРОШКОМ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ
- МНН САЛМETERОЛ + ФЛУТИКАЗОН в лекарственной форме КАПСУЛЫ С ПОРОШКОМ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ эквивалентной будет лекарственная форма ПОРОШОК ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ.

Как мы видим, ни по данным ГРЛС, ни по данным ЕСКЛП, ни разу многокомпонентный ЛП не был признан взаимозаменяемым с набором отдельных однокомпонентных ЛП.

## 1.2. Законодательство о государственных закупках

Закон 44-ФЗ содержит общие правила проведения процедур закупок товаров (в т.ч. ЛП), работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, включая заключение и исполнение контрактов. В отношении закупок ЛП в законе и подзаконных актах установлено небольшое количество специальных правил.

Для определения поставщика ЛП используются преимущественно конкурентные процедуры (элек-

тронный аукцион или электронный запрос котировок), однако имеются возможности заключения контракта с единственным поставщиком. Для целей исследования интерес представляют именно конкурентные процедуры, поскольку посредством их проводятся закупки ЛП для реализации программ льготного лекарственного обеспечения.

В развитие Закона 44-ФЗ принято несколько нормативных правовых актов, уточняющих его применение к закупкам ЛП. Для целей исследования важную роль имеют Особенности 1380, которые содержат требования по подготовке описания объекта закупки («технического задания»). Также важно учитывать требования Постановления 145 [10], которое, помимо прочего, предусматривает обязанность использования Каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (КТРУ) [11] при формировании описания объекта закупки, подачи заявки участником закупки, формирования контракта по итогам процедуры определения поставщика.

Особенностями 1380 установлены дополнительные (помимо указания МНН, химического или группировочного наименования ЛП — п. 6 ч. 1 ст. 33 Закона 44-ФЗ) обязанности заказчика по указанию в описании объекта закупки:

- лекарственной формы, включая обязанность указания эквивалентных лекарственных форм (пп. «а» п. 2);
- дозировки, включая обязанность указания кратной дозировки (обычно это рассматривается как «половинная» дозировка) в двойном количестве и некратной эквивалентной дозировки (пп. «б» п. 2);
- остаточного срока годности (пп. «в» п. 2).

Также согласно Особенности 1380 (пп. «б» п. 3) при закупке многокомпонентных (комбинированных) лекарственных препаратов, а также наборов зарегистрированных лекарственных препаратов, в описании объекта закупки должно быть указание на возможность поставки однокомпонентных лекарственных препаратов (если таковые зарегистрированы в соответствующих лекарственных формах и дозировках). Никаких исключений для КИЛП в Особенности 1380 не установлено; однако в Письме 418/25–5 Минздравом России высказана позиция, что поскольку однокомпонентные лекарственные препараты, входящие в состав комбинированных лекарственных препаратов с путём введения в дыхательные пути посредством аэрозолей или спреев не могут обеспечить достижения терапевтического



эффекта, полученного от применения комбинированного лекарственного препарата, закупка лекарственных препаратов в данных и эквивалентных лекарственных формах может осуществляться без применения положений, предусмотренных пп. «б» п. 3 Особенности 1380.

Особенности 1380 (п. 7 абз. 2) также требуют учёта информации о результатах определения взаимозаменяемости при составлении описания объекта закупки: «При описании объекта закупки лекарственных препаратов для медицинского применения, информация о взаимозаменяемости которых содержится в указанном перечне, не допускается устанавливать требования к критериям взаимозаменяемости лекарственных препаратов, предусмотренным частью 2 статьи 271 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств», если такие требования влекут за собой несоответствие описанию объекта закупки одного или нескольких лекарственных препаратов, включённых в одну группу взаимозаменяемости с лекарственными препаратами, соответствующими описанию объекта закупки». Технически информация о взаимозаменяемости используется при формировании альтернативных вариантов поставки и включает тот же МНН, но в других лекарственных формах и (или) дозировках (см. далее).

Важным техническим и практическим аспектом в закупках по Закону 44-ФЗ является обязательное использование «структурированных» сведений при формировании описания объекта закупки в извещении, подаче заявки, заключении контракта: вместо приложения файла произвольного содержания стороны (заказчик и участник), пользуясь КТРУ, должны выбирать из списков:

- заказчик при формировании извещения на ОС ЕИС определяет основной вариант поставки: МНН + [соответствующая данному МНН] лекарственная форма + [соответствующая данному МНН в данной лекарственной форме] дозировка;
- также заказчиком могут быть указаны один или несколько альтернативных вариантов поставки ЛП, в которых указывается такой же МНН, но другие (эквивалентные) лекарственные формы и (или) дозировки;
- участник при подаче заявки на электронной площадке: [соответствующая установленному заказчиком МНН + лекарственная форма + дозировка согласно основному или альтернативному варианту поставки] ТН<sup>1</sup> + [соответствующий данному

ТН] номер РУ + [из числа зарегистрированных для данного ТН] форма выпуска + [соответствующий данному ТН] производитель и страна производства;

- ОС ЕИС автоматически при формировании электронного контракта по результатам процедуры: [из извещения заказчика] МНН + лекарственная форма + дозировка + [из заявки участника] цена + ТН + номер РУ<sup>2</sup> + форма выпуска + производитель + страна производства.

Контракт по результатам конкурентной процедуры заключается по единым правилам, установленным ч. 2 ст. 51 Закона 44-ФЗ:

- в проект контракта (вместе с описанием объекта закупки, включающим МНН, лекарственную форму, дозировку, требования к остаточному сроку годности, размещённый заказчиком вместе с извещением) включается цена участника закупки, с которым заключается контракт,
- и характеристики предлагаемого товара (в отношении ЛП: ТН и номер РУ, производитель и страна происхождения, форма выпуска).

Электронный контракт, который формирует ОС ЕИС по вышеуказанному алгоритму из данных, которые указаны 1) заказчиком в извещении и 2) участником в заявке, однозначно указывают на ЛП, который будет поставлен по данному контракту. Соответственно, определены и размещены на ОС ЕИС:

- МНН, ТН, номер РУ;
- лекарственная форма и дозировка;
- количество;
- цена за единицу измерения;
- общая стоимость.

В части 2 статьи 34 Закона 44-ФЗ прямо установлено, что «При заключении и исполнении контракта изменение его существенных условий не допускается, за исключением случаев, предусмотренных настоящим Федеральным законом». Таким образом установлено, что можно менять условия контракта:

1. если они не относятся к существенным;
2. либо если возможность изменения условий прямо предусмотрено Законом 44-ФЗ.

Предмет поставки (характеристики ЛП: МНН, ТН и номер РУ, лекарственная форма и дозировка, форма выпуска, производитель и страна происхож-

1 ТН — торговое наименование.

2 Номер РУ — номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата согласно ГРЛС.

дения; количество; цена) очевидно относится к существенным условиям контракта. Их изменение ограничено положениями Закона 44-ФЗ только путём замены товара (в т. ч. ЛП) на другой с качеством, техническими и функциональными характеристиками (потребительскими свойствами) которого являются улучшенными (ч. 7 ст. 95).

## 2. Анализ результатов закупок

По тем комбинированным ингаляционным ЛП, которые хотя бы теоретически могут быть представлены в виде искусственно составленного набора однокомпонентных ЛП в таких же или эквивалентных лекарственных формах и дозировках (БУДЕСНИД + ФОРМОТЕРОЛ и БЕКЛОМЕТАЗОН + ФОРМОТЕРОЛ) не найдено ни одной закупки, в ходе которой двухкомпонентный ЛП был бы заменён на набор однокомпонентных ЛП. Также не было ни одной закупки, в рамках которой заказчик в структурированном описании объекта закупки и (или) приложенном файле с описанием объекта закупки указал был возможность замены многокомпонентного ЛП на набор однокомпонентных ЛП.

Имели место случаи закупки ЛП БУДЕСНИД + ФОРМОТЕРОЛ и БЕКЛОМЕТАЗОН + ФОРМОТЕРОЛ, в которых предусматривались вариации лекарственных форм. Например, в закупках БУДЕСНИД + ФОРМОТЕРОЛ в основной лекарственной форме ПОРОШОК ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ, в качестве альтернативных вариантов поставки заказчики указывали КАПУСУЛЫ С ПОРОШКОМ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ и (или) АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ МЕСТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ, но всегда в таких же дозировках БУДЕСНИДА и ФОРМОТЕРОЛА.

В закупках ЛП БЕКЛОМЕТАЗОН + ФОРМОТЕРОЛ в основной лекарственной форме АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ, в качестве альтернативного варианта заказчики предусматривали АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ МЕСТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ДОЗИРОВАННЫЙ, но в таких же дозировках БЕКЛОМЕТАЗОНа и ФОРМОТЕРОЛА.

При закупках ЛП САЛМETEROL+ФЛУТИКАЗОН в лекарственной форме КАПУСУЛЫ С ПОРОШКОМ ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ в ряде случаев допускалась замена на ПОРОШОК ДЛЯ ИНГАЛЯЦИЙ ДОЗИРОВАННЫЙ в такой же дозировке (и даже были единичные случаи закупок, где в качестве альтернативы предусматривалась лекарственная форма АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ МЕСТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ДОЗИРОВАННЫЙ). Но основная лекарственная форма АЭРОЗОЛЬ ДЛЯ МЕСТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ДОЗИРОВАННЫЙ замене не подлежала ни в одном из рассмотренных случаев.

В отношении других рассмотренных КИЛП также не найдено ни одной закупки с заменой многокомпонентного ЛП на несколько однокомпонентных.

## Заключение / Conclusion

По результатам исследования можно сделать вывод об отсутствии практического применения в процессе государственных закупок положений законодательства по замене КИЛП на несколько однокомпонентных ЛП. Это связано, по-видимому, как с непризнанием КИЛП взаимозаменяемыми с однокомпонентными ЛП, так и с наличием специальной позиции Минздрава России в отношении таких ЛП.

## ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

### Конфликт интересов

Автор заявляет об отсутствии конфликта интересов.

### СВЕДЕНИЯ ОБ АВТОРАХ

**Перов Константин Алексеевич** — к. экон. н., директор АНО ДПО «Институт конкурсных технологий», Москва, Российская Федерация

**e-mail:** perov@mail.ru

**ORCID ID:** <https://orcid.org/0009-0002-2364-5621>

## ADDITIONAL INFORMATION

### Conflict of interests

The author declares no conflict of interest.

### ABOUT THE AUTHORS

**Konstantin A. Perov** — Cand. Sci. (Econ.), director of the Institute of Competitive Technologies, Moscow, Russian Federation

**e-mail:** perov@mail.ru

**ORCID ID:** <https://orcid.org/0009-0002-2364-5621>

## Список литературы / References

1. Федеральный закон от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд». [Federal Law of 05.04.2013 No. 44-FZ "On the contract system in the sphere of procurement of goods, works, and services to meet state and municipal needs." (In Russ.)].
2. Постановление Правительства РФ от 15.11.2017 № 1380 «Об особенностях описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд» [Resolution of the Government of the Russian Federation of November 15, 2017 No. 1380 "On the specifics of the description of medicinal products for medical use that are the object of procurement to meet state and municipal needs" (In Russ.)].
3. Государственный реестр лекарственных средств <https://grls.rosminzdrav.ru/Default.aspx> [State Register of Medicines (In Russ.)].
4. Единый структурированный справочник-каталог лекарственных препаратов Минздрава России <https://esklp.egis.rosminzdrav.ru/> [Unified structured reference book and catalog of medicinal products of the Russian Ministry of Health (In Russ.)].
5. <Письмо> Минздрава России от 14.02.2018 № 418/25-5 «О направлении ответов на часто задаваемые вопросы о лекарственных препаратах для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд». [<Letter> of the Ministry of Health of the Russian Federation dated 14.02.2018 No. 418/25-5 "On sending answers to frequently asked questions about medicinal products for medical use that are the object of procurement to meet state and municipal needs." (In Russ.)].
6. Официальный сайт единой информационной системы в сфере закупок <https://zakupki.gov.ru/> [Official website of the unified information system in the field of procurement (In Russ.)].
7. Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств». [Federal Law of 12.04.2010 No. 61-FZ "On the Circulation of Medicines". (In Russ.)].
8. Постановление Правительства РФ от 05.09.2020 № 1360 «О порядке определения взаимозаменяемости лекарственных препаратов для медицинского применения». [Resolution of the Government of the Russian Federation of September 5, 2020 No. 1360 "On the procedure for determining the interchangeability of medicinal products for medical use." (In Russ.)].
9. Постановление Правительства РФ от 04.09.2020 № 1357 «Об утверждении Правил использования информации о взаимозаменяемых лекарственных препаратах для медицинского применения и дачи разъяснений по вопросам взаимозаменяемости лекарственных препаратов для медицинского применения, а также о внесении изменения в особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд». [Resolution of the Government of the Russian Federation No. 1357 of September 4, 2020, "On Approval of the Rules for the Use of Information on Interchangeable Medicinal Products for Medical Use and the Provision of Clarifications on the Interchangeability of Medicinal Products for Medical Use, as well as on Amending the Description of Medicinal Products for Medical Use Purchasing for State and Municipal Needs." (In Russ.)].
10. Постановление Правительства РФ от 08.02.2017 № 145 «Об утверждении Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд». [Resolution of the Government of the Russian Federation of 08.02.2017 No. 145 "On approval of the Rules for the formation and maintenance in the unified information system in the sphere of procurement of a catalog of goods, works, services for meeting state and municipal needs and the Rules for the use of the catalog of goods, works, services for meeting state and municipal needs." (In Russ.)].