



ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## ПРИКАЗ

№ 110

«19» сентября 2016 года

г. Москва

**О внесении изменений в Положение о порядке выдачи сертификатов о происхождении товаров формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов) и Порядок заполнения актов экспертизы по определению страны происхождения товаров и соответствию товаров требованиям постановления Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2015 года № 1289 «Об ограничениях и условиях допуска происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд»**

В целях оптимизации и совершенствования процесса выдачи торгово-промышленными палатами сертификатов о происхождении товаров формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов):

1. Утвердить изменения в Положение о порядке выдачи сертификатов о происхождении товаров формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов), утвержденное приказом ТПП РФ от 21 декабря 2015 года от № 93 (приложение 1).

2. Утвердить изменения в Порядок заполнения актов экспертизы по определению страны происхождения товаров и соответствию товаров требованиям постановления Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2015 года № 1289 «Об ограничениях и условиях допуска происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд», утвержденный приказом ТПП РФ от 21 декабря 2015 года от № 94 (приложение 2).

3. Департаменту развития торгово-промышленных палат (Кузьмин Д.А.) и Юридическому департаменту (Васильев С.В.) направить в установленном порядке утвержденные изменения в уполномоченные торгово-промышленные палаты для использования в работе.

4. Контроль за выполнением приказа возложить на Вице-президента ТПП РФ Фатеева М.А.

Президент  
Торгово-промышленной палаты  
Российской Федерации



С.Н. Катырин

**Изменения в Положение о порядке выдачи сертификатов о происхождении товаров формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов), утвержденное приказом ТПП РФ от 21 декабря 2015 года от № 93**

1. В пункте 1.1 сноску к понятию «перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов» изложить в следующей редакции: «Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 26 декабря 2015 года № 2724-р (приложение 1)».

2. В пункте 3.1:

а) в абзаце первом слова «изготовлены» заменить словами «произведены (изготовлены)»;

б) дополнить абзацем следующего содержания: «Сертификаты формы СТ-1 до 31 декабря 2016 года включительно также выдаются на товары, указанные в абзаце втором пункта 5 постановления Правительства РФ от 30 ноября 2015 года № 1289, в отношении которых на территориях государств - членов Евразийского экономического союза (ЕАЭС) осуществляется исключительно первичная упаковка и вторичная (потребительская) упаковка или вторичная (потребительская) упаковка с обеспечением выпускающего контроля их качества».

3. В подпункте 3.1.2 после слов «членов Евразийского экономического союза» дополнить словами «, а также до 31 декабря 2016 года включительно на товары, указанные в абзаце втором пункта 5 постановления Правительства РФ от 30 ноября 2015 года № 1289».

4. В пункте 3.7 слова «за исключением случая, изложенного» заменить словами «за исключением сертификатов СТ-1, указанных».

5. В пункте 3.8 слова «до шести месяцев» заменить словами «до одного года».

6. В сноске к пункту 3.8 слова «до шести месяцев» заменить словами «до одного года».

7. В подпункте 4.2.3.1:

а) в абзаце первом слово «изготовлению» заменить словами «производству (изготовлению)»;

б) в абзаце втором слова «заверенная нотариально» исключить.

8. В подпункте 4.2.3.2:

а) в абзаце первом слово «изготовлению» заменить словами «производству (изготовлению)»;

б) в абзаце втором и третьем слова «заверенная нотариально» исключить.

9. В разделе 4:

а) пункт 4.3 исключить с последующим изменением нумерации пунктов раздела 4;

б) в пункте 4.6 слова «предусмотренного пунктом 4.5 раздела 4» заменить словами «предусмотренного пунктом 4.4 раздела 4».

10. В разделе 5:

а) порядковый номер пункта 5.2 заменить на номер 5.2.1;

б) дополнить раздел пунктом 5.2.2 следующего содержания:

«5.2.2. Для товаров, указанных в абзаце втором пункта 5 постановления Правительства РФ от 30 ноября 2015 года № 1289, сертификат формы СТ-1 заполняется в соответствии с п.5.2.1 настоящего Положения за исключением особенностей заполнения нижеследующих граф сертификата:

графа № 5 «Для служебных отметок» вносится запись: «Для целей осуществления закупок для государственных и муниципальных нужд. В соответствии с п.5 постановления Правительства от 30 ноября 2015 года № 1289»;

графа № 8 «Описание товара» указываются: наименование товара - объекта закупок с указанием его дозировки и другие сведения, позволяющие произвести однозначную идентификацию товара; номер регистрационного удостоверения, выданного Минздравом России; российский хозяйствующий субъект, осуществляющий первичную упаковку и вторичную (потребительскую) упаковку или вторичную (потребительскую) упаковку лекарственного препарата с обеспечением выпускающего контроля их качества;

графа № 9 «Критерий происхождения» - не заполняется;

графа № 13 «Декларация заявителя» в поле для указания страны происхождения - проставляется прочерк.».

11. В наименовании раздела 6 слова «до шести месяцев» заменить словами «до одного года».

12. В пункте 6.1 и сноске к данному пункту слова «до шести месяцев» заменить словами «до одного года».

13. В пункте 6.2:

а) в абзаце первом слова «до шести месяцев» и «не превышающего шести месяцев» заменить словами «до одного года» и «не превышающего одного года» соответственно;

б) в абзаце третьем слова «включая контракты, заключенные с лицами» заменить словами «, а также по контрактам (если такая информация имеется), заключенным с лицами».

14. В пунктах 6.3, 6.4, 6.5, абзаце первом пункта 6.6 слова «до шести месяцев» заменить словами «до одного года».

15. В пункте 6.7:

а) в абзаце первом слова «до шести месяцев» заменить словами «до одного года»;

б) в абзаце четвертом слова «превышать шести месяцев» заменить словами «превышать один год»;

в) дополнить пункт абзацем следующего содержания: «Для товаров, указанных в абзаце втором пункта 5 постановления Правительства РФ от 30 ноября 2015 года № 1289, сертификат формы СТ-1 сроком действия до одного года заполняется с учетом положений настоящего пункта и особенностей заполнения граф сертификата, указанных в пункте 5.2.2 настоящего Положения».

16. В приложении 4 к Положению:

а) в наименовании и по тексту формы Заявления слова «до шести месяцев» заменить словами «до одного года»;

б) в абзаце шестом формы Заявления слова «включая контракты, заключенные с лицами» заменить словами «, а также по контрактам (если такая информация имеется), заключенным с лицами».

**Изменения в Порядок заполнения актов экспертизы по определению страны происхождения товаров и соответствию товаров требованиям постановления Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2015 года № 1289 «Об ограничениях и условиях допуска происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд», утвержденный приказом ТПП РФ от 21 декабря 2015 года от № 94**

1. Сноску к пункту 2.1 изложить в следующей редакции: «Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 26 декабря 2015 г. № 2724-р (приложение 1)».

2. В пункте 2.2 после слов «(далее – Правила от 20 ноября 2009 года)» дополнить словами «, за исключением товаров, указанных в абзаце втором пункта 5 постановления Правительства РФ от 30 ноября 2015 года № 1289, в отношении которых на территориях государств - членов Евразийского экономического союза (ЕАЭС) осуществляется исключительно первичная упаковка и вторичная (потребительская) упаковка или вторичная (потребительская) упаковка с обеспечением выпускающего контроля их качества».

3. В абзаце втором пункта 3.1 слово «Росздравнадзора» заменить словами «Минздрава России».

4. В подпункте 3.2.2:

а) в абзаце первом слово «изготовлению» заменить словами «производству (изготовлению)»;

б) в абзаце втором слова «заверенная нотариально» исключить.

5. В подпункте 3.2.3:

а) в абзаце первом слово «изготовлению» заменить словами «производству (изготовлению)»;

б) в абзаце втором и третьем слова «заверенная нотариально» исключить.

6. В разделе 3:

а) пункт 3.3 исключить с последующим изменением нумерации пунктов раздела 3;

б) в пункте 3.4 слова «предусмотренный пунктом 3.7» заменить словами «предусмотренный пунктом 3.6»;

в) в пункте 3.6 слова «предусмотренного пунктом 3.5» заменить словами «предусмотренного пунктом 3.4».

7. В абзаце седьмом пункта 4.3 слово «Росздравнадзора» заменить словами «Минздрава России».

8. После абзаца шестнадцатого в пункте 4.3 дополнить абзацем следующего содержания: «Для товаров, указанных в абзаце втором пункта 5 постановления Правительства РФ от 30 ноября 2015 года № 1289, делается запись: «На основании вышеизложенного установлено, что в отношении товаров, указанных в пункте 6 настоящего акта, на территориях государств - членов Евразийского экономического союза осуществляется исключительно первичная упаковка и вторичная (потребительская) упаковка или вторичная (потребительская) упаковка с обеспечением выпускающего контроля их качества (пункт 5 постановления Правительства РФ от 30 ноября 2015 года №1289)».