



ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРИКАЗ

№ 47

« 13 » 07 2023 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 отдельных видов медицинских изделий) и Порядок заполнения актов экспертизы по определению страны происхождения отдельных видов медицинских изделий

В целях оптимизации процесса выдачи торгово-промышленными палатами сертификатов о происхождении товаров формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для отдельных видов медицинских изделий):

1. Внести изменения в Положение о порядке выдачи сертификатов о происхождении товаров формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для отдельных видов медицинских изделий), утвержденное приказом ТПП РФ от 10 апреля 2015 года № 29 (в редакции приказов ТПП РФ от 4 апреля 2017 года № 33, от 14 декабря 2017 года № 89, от 23 марта 2020 года № 25, от 2 декабря 2021 года № 129, от 3 февраля 2022 года № 12) (приложение 1).

2. Внести изменения в Порядок заполнения актов экспертизы по определению страны происхождения отдельных видов медицинских изделий, утвержденный приказом ТПП РФ от 10 апреля 2015 года № 30 «О Порядке заполнения актов экспертизы по определению страны происхождения товаров и соответствия товаров требованиям постановления Правительства Российской Федерации «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» от 5 февраля 2015 года № 102» (в редакции приказов ТПП РФ от 4 апреля 2017 года № 33, от 14 декабря 2017 года № 89, от 23 марта 2020 года № 25, от 2 декабря 2021 года № 129, от 3 февраля 2022 года № 12) (приложение 2).

3. Департаменту регионального развития (Зубков И.В.), Департаменту экспертизы и сертификации (Ильичев Е.А.) направить в установленном порядке утвержденные изменения в уполномоченные торгово-промышленные палаты для использования в работе.

4. Центру по связям со СМИ (Шкирандо А.И.) разместить обновленные редакции документов на официальном сайте ТПП России в информационно-коммуникационной сети Интернет.

5. 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 отдельных видов медицинских изделий), утвержденное приказом ТПП РФ от 10 апреля 2015 года № 29 (в редакции приказов ТПП РФ от 4 апреля 2017 года № 33, от 14 декабря 2017 года № 89, от 23 марта 2020 года № 25, от 2 декабря 2021 года № 129, от 3 февраля 2022 года № 12)

1. Пункт 3.1 Положения изложить в следующей редакции:

«3.1. Сертификаты формы СТ-1 выдаются уполномоченными ТПП заинтересованным участникам закупок (заявителям) на товары, указанные в Перечне 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 по тексту - Перечень 1), и Перечне 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 по тексту - Перечень 2), предусмотренных приложением к постановлению Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 года № 102.

Указанные товары должны быть изготовлены в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров, которые являются неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых государств от 20 ноября 2009 года (далее по тексту - Правила от 20 ноября 2009 года).».

2. Абзац 3 пункта 6.2 Положения исключить.

3. Пункт 6.3 Положения изложить в следующей редакции:

«6.3. Производитель товара, получивший сертификат формы СТ-1 сроком действия до одного года, вправе предоставлять копию такого сертификата заинтересованным лицам – участникам закупок в целях его использования при осуществлении закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд. При этом срок применения такой копии не может превышать срока действия оригинала сертификата.».

4. Пункт 6.6 Положения изложить в следующей редакции:

«6.6. При осуществлении закупок товара для обеспечения государственных и муниципальных нужд сертификаты формы СТ-1 сроком действия до одного года и их копии, указанные в пункте 6.3 Положения, в пределах срока их действия являются документами, подтверждающими страну происхождения, наряду с сертификатами формы СТ-1, выдаваемыми в соответствии с разделом 4 настоящего Положения. Участник закупки имеет право получить сертификат формы СТ-1 на товар производителя – объект закупки в порядке, предусмотренном разделом 4 настоящего Положения».

5. Приложение 2 к Положению утвердить в следующей редакции:

«Приложение 2
к Положению о порядке выдачи
сертификатов о происхождении
товаров формы СТ-1 для целей
осуществления закупок для
обеспечения государственных и
муниципальных нужд
(для отдельных видов
медицинских изделий)

Форма заявления

На бланке организации
или индивидуального предпринимателя

№ _____
(исх. номер, дата)

(место заполнения)

(руководителю уполномоченной ТПП)

ЗАЯВЛЕНИЕ

на получение сертификата о происхождении товара формы СТ-1 сроком действия до одного года для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд

Наименование производителя _____

(почтовый адрес, местонахождение, телефон/факс, для физических лиц - ФИО, место жительства, телефон/факс)

Регистрационный номер в Едином государственном реестре юридических лиц или
индивидуальных предпринимателей _____
ИНН / КПП _____

Просим выдать на основании Годового акта экспертизы

_____ сертификат о происхождении товара формы СТ-1 сроком
(номер и дата выдачи) _____ для целей осуществления закупки для обеспечения
(указывается срок не более одного года)
государственных и муниципальных нужд.

Наименование товара, номер регистрационного удостоверения Росздравнадзора и
количество товара - объекта(ов) закупки _____
Код(ы) классификации товара - объекта(ов) закупки по ОКПД 2 ОК 034-2014 (КПЕС 2008)
_____, производимого _____
(наименование производителя)

Настоящим гарантируем достоверность сведений, указанных в настоящем заявлении, и
приложенных к нему документах.

Настоящим гарантируем, что в течение срока действия сертификата о происхождении
товара формы СТ-1 не будет изменена технология производства указанного в нем товара(ов), а
также поставщики и/или стоимостные условия поставки иностранных материалов (сырья) и
комплектующих, используемых в его производстве. Если в течение срока действия сертификата
такие изменения произойдут, обязуемся незамедлительно письменно уведомить об этом

(наименование уполномоченной ТПП)

Контактное лицо: Ф.И.О. _____, номер контактного телефона
_____; адрес электронной почты _____.

Корреспонденцию просим направлять по адресу:

Ранее представленные в _____ документы:
(наименование уполномоченной ТПП)

Настоящим подтверждаем, что в ранее представленные документы изменения и
дополнения не вносились.

Дополнительная информация _____.

К настоящему заявлению прилагаются документы согласно описи документов на
_____ страницах.

Руководитель юридического лица
(индивидуальный предприниматель или физическое лицо)

_____»
(подпись) (фамилия, имя, отчество) (дата)

Изменения в Порядок заполнения актов экспертизы по определению страны происхождения отдельных видов медицинских изделий, утвержденный приказом ТПП РФ от 10 апреля 2015 года от № 30 (в редакции приказов ТПП РФ от 4 апреля 2017 года № 33, от 14 декабря 2017 года № 89, от 23 марта 2020 года № 25, от 2 декабря 2021 года № 129, от 3 февраля 2022 года № 12)

1. Пункт 2.1 Порядка изложить в следующей редакции:

«2.1. Годовые акты экспертизы для оформления сертификатов формы СТ-1 составляются сроком на один год на постоянную номенклатуру товаров, указанных в Перечне 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 по тексту - Перечень 1), и Перечне 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 по тексту - Перечень 2), предусмотренных приложением к постановлению Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 года № 102.».

**Пояснительная записка к проекту приказа ТПП РФ
«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 отдельных видов медицинских изделий)»**

В целях упорядочивания выдачи торгово-промышленными палатами документов для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд подготовлен проект приказа ТПП России о внесении изменений в нормативные документы, регулирующие порядок выдачи торгово-промышленными палатами сертификатов о происхождении товара формы СТ-1 на отдельные виды медицинских изделий (далее - сертификаты СТ-1) и годовые акты экспертизы (прилагается).

В связи с согласованным предложением Федеральной антимонопольной службы из Положения о порядке выдачи сертификатов о происхождении товаров формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для отдельных видов медицинских изделий) и Порядка заполнения актов экспертизы по определению страны происхождения отдельных видов медицинских изделий исключается требование о необходимости заверения производителями копий полученных сертификатов о происхождении товаров формы СТ-1 сроком действия до одного года.

Департамент экспертизы и сертификации