



**МИНИСТЕРСТВО  
ПРОМЫШЛЕННОСТИ  
И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНПРОМТОРГ РОССИИ)**

Пресненская наб., д. 10, стр. 2, г. Москва, 125039

Тел. (495) 539-21-66

Факс (495) 547-87-83

<http://www.minpromtorg.gov.ru>

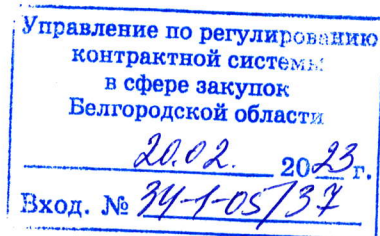
13.01.2023 № 1936/19

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Управление  
по регулированию  
контрактной системы  
в сфере закупок  
Белгородской области

Белгородский пр-т, 85а, г. Белгород,  
308000

e-mail: [bondarev\\_pr@belregion.ru](mailto:bondarev_pr@belregion.ru)



О рассмотрении обращения

Департамент развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России рассмотрел обращение Управления по регулированию контрактной системы в сфере закупок Белгородской области от 07.10.2022 № 34-1-06/649 о разъяснении правоприменительной практики при оформлении сертификатов о происхождении товаров формы СТ-1 (далее – сертификат формы СТ-1) для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для отдельных видов медицинских изделий) и дополнительно к письму от 03.11.2022 № 113108/19 в адрес Торгово-промышленной палаты Российской Федерации сообщает следующее.

В соответствии с пунктом 3 постановления Правительства Российской Федерации от 05.02.2015 № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Постановление № 102) подтверждением страны происхождения медицинских изделий, включённых в 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 и 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, является сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государств-членов Евразийского экономического союза, или сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченными органами (организациями) Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики, по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20.11.2009 (далее – Правила), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами.

Согласно пункту 6.8. Правил инструктивный документ о выдаче сертификатов формы СТ-1 разрабатывается и утверждается центральным уполномоченным органом или в ином порядке, предусмотренном национальным законодательством государства - участника Соглашения.

Подпунктом «в» пункта 3 статьи 15 Закона Российской Федерации от 07.07.1993 № 5340-1 «О торгово-промышленных палатах в Российской Федерации» предусмотрено, что Торгово-промышленная палата Российской Федерации (далее – ТПП России) выдает документы, подтверждающие страну происхождения товаров, выполнения работ, оказания услуг, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, устанавливает порядок выдачи торгово-промышленными палатами указанных документов.

В целях реализации Постановления № 102 ТПП России разработано 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), утверждённое приказом ТПП России от 10.04.2015 № 29 (далее – Положение).

В соответствии с Положением сертификаты формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для отдельных видов медицинских изделий) в Российской Федерации оформляются уполномоченными торгово-промышленными палатами.

Разделами 5 и 6 Положения предусмотрены особенности оформления сертификатов формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

Таким образом, в отношении российских товаров (медицинских изделий) Постановление № 102 не предполагает использование при осуществлении закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд в качестве документов, подтверждающих страну происхождения товаров, сертификатов формы СТ-1 выданных уполномоченными торгово-промышленными палатами без соблюдения установленных Положением требований.

Вместе с тем обращаем внимание, что порядок выдачи сертификатов о происхождении товара, выдаваемых уполномоченными органами (организациями) других государств – членов Евразийского экономического союза определяется непосредственно уполномоченными органами (организациями) других государств – членов Евразийского экономического союза в соответствии с законодательством соответствующих государств.

Следовательно порядок выдачи сертификатов о происхождении товара для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд в государствах – членах Евразийского экономического союза может отличаться от установленного в Российской Федерации.

Дополнительно сообщаем, что согласно абзацу первому раздела 9-1 Правил в случае возникновения сомнений относительно подлинности документа о происхождении товара или достоверности содержащихся в нем сведений, а также выполнения критерия определения страны происхождения товаров в соответствии с Правилами таможенный орган государства ввоза товара может направить в уполномоченный или проверяющий (верифицирующий) орган страны вывоза запрос с мотивированной просьбой сообщить дополнительные либо уточняющие сведения.

Одновременно обращаем внимание, что в соответствии с пунктом 2 Правил подготовки нормативных правовых актов федеральных органов исполнительной власти и их государственной регистрации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 13 августа 1997 г. № 1009, письма федеральных органов исполнительной власти не являются нормативными правовыми актами. Письма Минпромторга России и его структурных подразделений, в которых

разъясняются вопросы применения нормативных правовых актов, не содержат правовых норм, не направлены на установление, изменение или отмену правовых норм, а содержащиеся в них разъяснения не могут рассматриваться в качестве общеобязательных государственных предписаний постоянного или временного характера.

Приложение: на 6 л. в 1 экз.

Директор Департамента  
развития фармацевтической  
и медицинской промышленности

Д.С. Галкин

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,  
хранится в системе электронного документооборота  
Министерства промышленности и торговли  
Российской Федерации.

**СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП**

Сертификат: 047397CB22753D4CB64FD0259A05EAE4B1884F  
Кому выдан: Галкин Дмитрий Сергеевич  
Действителен: с 08.02.2022 до 08.05.2023



DIRECTUM-19903-1327521

**ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**  
**CHAMBER OF COMMERCE AND INDUSTRY OF THE RUSSIAN FEDERATION**

Россия, 109012, Москва, ул. Ильинка, д. 6/1, стр. 1, тел.: (495) 620 0009, факс: (495) 620 0360  
bld. 1, 6/1, Pyinka street, Moscow, 109012, Russia, ph.: +7 (495) 620 0009, fax: +7 (495) 620 0360  
<http://www.tpprf.ru>, e-mail: [tpprf@tpprf.ru](mailto:tpprf@tpprf.ru)

№ 27/1362

" 24 " ноября 2022 года

Директору Департамента  
развития фармацевтической  
и медицинской промышленности  
Минпромторга России

Д.С. Галкину

На исх. № 113108/19 от 03.11.2022

О рассмотрении обращения

Уважаемый Дмитрий Сергеевич!

Торгово-промышленная палата Российской Федерации (ТПП России), рассмотрев направленное Минпромторгом России обращение Управления по регулированию контрактной системы в сфере закупок Белгородской области, касающееся практических вопросов реализации постановления Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Постановление № 102), сообщает следующее.

В соответствии с пунктом 3 Постановления № 102 подтверждением страны происхождения медицинских изделий, включённых в перечень № 1 и перечень № 2, является сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государств-членов Евразийского экономического союза, или сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченными органами (организациями) Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики, 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.

Подпунктом «к» пункта 1 статьи 12 Закона Российской Федерации от 7 июля 1993 г. № 5340-1 «О торгово-промышленных палатах в Российской Федерации» (далее – Закон РФ от 7 июля 1993 г. № 5340-1) предусмотрено, что торгово-промышленные палаты в Российской Федерации осуществляют выдачу документов, подтверждающих страну происхождения товаров, выполнения работ, оказания услуг, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

В соответствии с подпунктом «в» пункта 3 статьи 15 названного выше Закона РФ от 7 июля 1993 г. № 5340-1 порядок выдачи торгово-промышленными палатами обозначенных документов устанавливается ТПП России.

Сертификаты о происхождении товаров формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для отдельных видов медицинских изделий) (далее – сертификат формы СТ-1) в Российской Федерации оформляются уполномоченными торгово-промышленными палатами в соответствии с Положением 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), утверждённым приказом ТПП России от 10 апреля 2015 г. № 29 (далее – Положение).

Порядок выдачи сертификатов о происхождении товара, выдаваемых уполномоченными органами (организациями) других государств-членов Евразийского экономического союза, определяется в соответствии с законодательством соответствующих государств.

Таким образом, по мнению ТПП России, в отношении российских товаров (медицинских изделий) Постановление № 102 не предполагает использование при осуществлении закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд в качестве документов, подтверждающих страну происхождения товаров, сертификатов о происхождении товара формы СТ-1, выданных для внешнеэкономических целей.

Вместе с тем обращаем внимание, что в соответствии с Законом РФ от 7 июля 1993 г. № 5340-1 ТПП России не наделена компетенцией по осуществлению контроля за реализацией Постановления № 102, по осуществлению контроля за непосредственным проведением закупок, оценке действий и решений аукционных комиссий, в том числе компетенцией по разъяснению применения и толкования положений нормативных правовых актов.

Дополнительно сообщаем, что указанные вопросы ранее уже направлялись Управлением по регулированию контрактной системы в сфере закупок Белгородской области непосредственно в адрес ТПП России. Копия ответа ТПП России в адрес Управления по регулированию контрактной системы в сфере закупок Белгородской области прилагается.

Приложение: на 3 л. в 1 экз.

Директор Департамента  
экспертизы и сертификации



Е.А. Ильичев



DIRECTUM-19903-1310647

ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
CHAMBER OF COMMERCE AND INDUSTRY OF THE RUSSIAN FEDERATION

Россия, 109012, Москва, ул. Ильинка, д. 6/1, стр. 1, тел.: (495) 620 0009, факс: (495) 620 0360  
bld. 1, 6/1, Ilyinka street, Moscow, 109012, Russia, ph.: +7 (495) 620 0009, fax: +7 (495) 620 0360  
<http://www.tpprf.ru>, e-mail: [tpprf@tpprf.ru](mailto:tpprf@tpprf.ru)

№ 27/1129" 6 " октября 2022 года

Начальнику Управления  
по регулированию контрактной  
системы в сфере закупок  
Белгородской области

И.И. Бондареву

На исх. № 34-1-06/627 от 29.09.2022

О направлении информации

Уважаемый Игорь Иванович!

Торгово-промышленная палата Российской Федерации (ТПП России), рассмотрев обращение Управления по регулированию контрактной системы в сфере закупок Белгородской области, касающееся вопросов реализации постановления Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об установлении ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Постановление № 102), сообщает следующее.

В соответствии с пунктом 3 Постановления № 102 подтверждением страны происхождения медицинских изделий, включённых в перечень № 1 и перечень № 2, является сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государств-членов Евразийского экономического союза, или сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченными органами (организациями) Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики, 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.

В соответствии с подпунктом «к» пункта 1 статьи 12 Закона Российской Федерации от 7 июля 1993 г. № 5340-1 «О торгово-промышленных палатах в Российской Федерации» торгово-промышленные палаты в Российской Федерации являются уполномоченными органами (организациями) на выдачу в случаях и в порядке, которые установлены Правительством Российской Федерации, документов, подтверждающих страну происхождения товаров, выполнения работ, оказания услуг, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

Сертификаты о происхождении товаров формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для отдельных видов медицинских изделий) (далее – сертификат формы СТ-1) в Российской Федерации оформляются уполномоченными торгово-промышленными палатами в соответствии с Положением 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), утверждённым приказом ТПП России от 10 апреля 2015 г. № 29 (далее – Положение).

Порядок выдачи сертификатов о происхождении товара, выдаваемых уполномоченными органами (организациями) других государств-членов Евразийского экономического союза определяется непосредственно уполномоченными органами (организациями) других государств-членов Евразийского экономического союза в соответствии с законодательством соответствующих государств.

В соответствии с Законом Российской Федерации от 7 июля 1993 г. № 5340-1 «О торгово-промышленных палатах в Российской Федерации» ТПП России не наделена компетенцией по осуществлению контроля за реализацией Постановления № 102, по осуществлению контроля за непосредственным проведением закупок, оценке действий и решений аукционных комиссий, а также заказчиков и поставщиков, в том числе компетенцией по разъяснению применения и толкования положений нормативных правовых актов, регламентирующих требования к участникам закупок.

В связи с вышеизложенным ТПП России не имеет возможности предоставить информацию по вопросам, обозначенным в обращении Управления по регулированию контрактной системы в сфере закупок Белгородской области.

Принимая во внимание, что разработчиком Постановления № 102 является Министерство промышленности и торговли Российской Федерации (Минпромторг России), считаем целесообразным рекомендовать Управлению по

регулированию контрактной системы в сфере закупок Белгородской области адресовать обозначенные вопросы в Минпромторг России, а также в Белорусскую торгово-промышленную палату (220029, Республика Беларусь, г.Минск, ул.Коммунистическая, д.11), являющуюся соответствующим уполномоченным органом (организацией) на выдачу сертификатов о происхождении товара в указанной стране.

Директор Департамента  
экспертизы и сертификации



Е.А. Ильичев