

22.01.2020. 20-00211/17

Генеральному директору
 ЗАО «Перинт»
 Моносову М.Я.
 192102, Санкт-Петербург,
 ул. Фучика, д. 12, корпус 2

на исх. № 111 от 23.12.2019

Союз «Санкт-Петербургская торгово-промышленная палата», рассмотрев Ваш запрос о необходимости оформления акта экспертизы и на его основании сертификата о происхождении товара формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд в рамках Постановления Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102, на продукцию (медицинское изделие) «Держатель вакуумных пробирок» (код ОКПД2 32.50.50.000), изготовленную ЗАО «Перинт» по ТУ 32.50.13-013-54287340-2017, сообщает:

Согласно Приложениям к Приказам ТПП РФ № 30 от 10.04.2015 «О Порядке заполнения актов экспертизы по определению страны происхождения товаров и соответствия товаров требованиям постановления Правительства РФ «Об установлении ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» от 5 февраля 2015 года N 102» и **№ 29 от 10.04.2015** «О Положении 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)» **сертификаты о происхождении товаров формы СТ-1 выдаются 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 - Перечень), **утвержденном Постановлением Правительства РФ 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).

Положениями Постановления № 102 установлено: «При применении настоящего Перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия» указанного кода.

В Перечень, утвержденный Постановлением № 102 не входит продукция (медицинское изделие) «Держатель вакуумных пробирок»; под кодом ОКПД2 32.50.50.000 в Перечень включены иные медицинские изделия. Следовательно, продукция (медицинское изделие) «Держатель вакуумных пробирок» под заявленным кодом ОКПД2 32.50.50.000 не попадает под действие Постановления № 102.

На основании вышеизложенного следует, что акты экспертизы и сертификаты о происхождении товара по форме СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд на продукцию (медицинское изделие) «Держатель вакуумных пробирок», не включенную в Перечень, утвержденный Постановлением № 102, не оформляются и требования заинтересованных организаций о предоставлении таких сертификатов на указанное выше медицинское изделие не удовлетворяются.

Примечание: код ОКПД2 32.50.50.000 продукции указан в регистрационном удостоверении № РЗН 2018/6980 от 29.03.2018 на медицинское изделие «Держатель вакуумных пробирок» по ТУ 32.50.13-013-54287340-2017, выданном ЗАО «Перинт» Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР).

С уважением,
 Заместитель директора
 Департамента экспертизы и сертификации



В.Н. Короткина

Россия, 191123, Санкт-Петербург, ул. Чайковского, 46-48. Тел./факс: (812) 719-6644
 Russia, 191123, St. Petersburg, ul. Tchaikovsky, 46-48. Tel/fax: (812) 719-6644
 E-mail: spbcc@spbcci.ru, Web: www.spbtp.ru

А.В. Шель тел. (812) 272-31-38

