



DIRECTUM-19903-495579

Цех. 27/0034  
от 26.08.2016г.

**Руководителям  
торгово-промышленных палат**

Об особенностях оформления  
сертификатов о происхождении товаров  
формы СТ-1 на лекарственные препараты

Уважаемые коллеги!

Постановлением Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2015 г. № 1289 (далее – Постановление № 1289) введены ограничения на допуск к закупкам для обеспечения государственных и муниципальных нужд лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств.

Пунктом 2 Постановления № 1289 установлено, что подтверждением страны происхождения лекарственных препаратов, является сертификат о происхождении товара формы СТ-1 (далее – сертификат СТ-1), выдаваемый в соответствии с критериями, предусмотренными 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).

Вместе с тем пунктом 5 Постановления № 1289 предусмотрено, что установленные данным постановлением ограничения не применяются в случае осуществления закупок лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), в отношении которых на территориях государств - членов Евразийского экономического союза осуществляются исключительно первичная упаковка и вторичная (потребительская) упаковка или вторичная (потребительская) упаковка лекарственных препаратов с обеспечением выпускающего контроля их качества, - до 31 декабря 2016 г. включительно.

Таким образом, для данной продукции в пределах установленного срока действует определенная льгота, в соответствии с которой указанные

выше лекарственные препараты иностранного происхождения в рамках проведения закупок с применением ограничений, предусмотренных Постановлением № 1289, приравниваются к лекарственным препаратам, происходящим из Российской Федерации.

В этой связи информируем, что в целях единообразного подхода к документальному подтверждению страны происхождения российских лекарственных препаратов и лекарственных препаратов, в отношении которых не действуют предусмотренные Постановлением № 1289 ограничения, торгово-промышленным палатам следует выдавать сертификаты СТ-1 на лекарственные препараты иностранного происхождения, указанные в пункте 5 данного постановления, с нижеследующими, согласованными с ФАС России, особенностями заполнения таких сертификатов:

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.

Обращаем внимание, что по согласованию с ФАС России указанные выше особенности заполнения сертификатов необходимо применить и к ранее выданным сертификатам СТ-1 сроком действия до шести месяцев, оформленным на продукцию, указанную в абзаце втором пункта 5 Постановления № 1289, и срок действия которых, соответственно, еще не истек. В связи с этим предлагается отозвать такие сертификаты СТ-1 сроком действия до шести месяцев и выдать новые, заполненные с вышеуказанными особенностями. Срок действия таких сертификатов СТ-1 не должен превышать дату - 31 декабря 2016 года.

Кроме того, необходимо также внести соответствующие изменения в первичные (годовые) акты экспертизы, которые были ранее выданы на продукцию, указанную в абзаце втором пункта 5 Постановления № 1289. При этом в пункте 11 «Заключение» данных актов необходимо изменить запись и указать следующее: «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 / вторичная (потребительская) упаковка с обеспечением выпускающего контроля их качества (пункт 5 постановления Правительства РФ от 30 ноября 2015 года № 1289)».

За дополнительной информацией по оформлению вышеуказанных документов просим обращаться в Отдел методического обеспечения проведения сертификации и экспертной деятельности (тел. (495) 951-91-25, 620-03-00) и Юридический департамент (тел. (495) 620-01-52, 620-01-57).

Начальник Отдела методического  
обеспечения проведения сертификации  
и экспертной деятельности



С.Е. Родионов