**АКТ ЭКСПЕРТИЗЫ №** Номер акта экспертизы

для оформления сертификата о происхождении товара 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. Эксперт(ы):** Фамилия И.О. эксперта, оформившего акт экспертизы

**2. Дата составления акта:** Дата оформления (регистрации) акта экспертизы

**3. Срок действия акта:** Дата, до которой акт экспертизы считается действительным

**4. Основания для составления акта экспертизы:** Указываются номер и дата заявления, поданного в торгово-промышленную палату, а также наименование заявителя

**5. Заявитель (заказчик экспертизы):**

Наименование заявителя –Указывается наименование заявителя;

ИНН – Указывается ИНН заявителя;

КПП – Указывается КПП заявителя;

ОГРН (ОГРНИП) – Указывается ОГРН (ОГРНИП) заявителя;

Адрес – Указывается почтовый адрес, место нахождения, телефон/факс; для физических лиц – место жительства либо регистрации по месту пребывания, телефон/факс.

**6. Наименование товара:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование лекарственного препарата и его лекарственная форма | Международное непатентованное наименование лекарственного препарата | Реквизиты регистрационного удостоверения  |
|  |  |  |

**7. Производитель товара:**

Наименование производителя –Указывается наименование производителя;

***Примечание (необходимо удалить после прочтения):*** *В случае если заявитель (заказчик экспертизы) является производителем товара, графы: ИНН, КПП, ОГРН (ОГРНИП) и Адрес необходимо удалить.*

ИНН – Указывается ИНН производителя;

КПП – Указывается КПП производителя;

ОГРН (ОГРНИП) – Указывается ОГРН (ОГРНИП) производителя;

Адрес – Указывается почтовый адрес, место нахождения, телефон/факс; для физических лиц – место жительства либо регистрации по месту пребывания, телефон/факс.

**8. Представленные сведения и документы:**

Указываются сведения о документах, представленных производителем лекарственных препаратов для целей проведения экспертизы.

**9. Экспертизой установлено:**

Указывается наименование производителя лекарственных препаратов является выберите элемент, зарегистрированным и действующим на территории Российской Федерации, что подтверждается указывается наименование документа и его реквизиты. *Например: Свидетельством о государственной регистрации юридического лица от 16 сентября 2011 г., серия 50, №01281356*.

Указывается наименование производителя лекарственных препаратов является налоговым резидентом Российской Федерации, что подтверждается указывается наименование документа и его реквизиты. *Например: Свидетельством о постановке на учет в налоговом органе от 21 сентября 2011 г., серия 76, №003113459*.

Указывается наименование производителя лекарственных препаратов осуществляет свою деятельность на основании лицензии указываются реквизиты лицензии на производство лекарственных препаратов.

Производственные площади указывается наименование производителя лекарственных препаратов расположены по адресу указывается адрес места производства лекарственных препаратов. *Например: г. Нижний Новгород, ул. Мира, д. 1, корп. 14*. Общий размер производственных площадей составляет - м2.

Производственные площади выберите элемент указывается наименование производителя лекарственных препаратов / арендодателя, что подтверждается указывается наименование документа и его реквизиты. *Например: договором аренды между ООО «Вектор» и АО «Стимул» от 23 декабря 2012 г. №1*.

На производственных площадях размещено нижеследующее оборудование, выберите элемент указывается наименование производителя лекарственных препаратов / арендодателя, что подтверждается указывается наименование документа и его реквизиты. *Например: договором аренды между ООО «Вектор» и АО «Стимул» от 23 декабря 2012 г. №2*:

 Указывается наименование оборудования, задействованного при выполнении технологического процесса изготовления лекарственных препаратов

Численность работников указывается наименование производителя лекарственных препаратов, занятых в процессе изготовления лекарственных препаратов составляет - человек, что подтверждается указывается наименование документа и его реквизиты. *Например: копией штатного расписания, заверенного печатью организации и подписью генерального директора*.

Технологический процесс производства лекарственных препаратов состоит из следующих операций: указывается достаточно подробное описание технологического процесса производства лекарственных препаратов.

Лекарственные препараты, указанные в пункте 6 настоящего акта экспертизы, включены в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденный распоряжением Правительства РФ от дата распоряжения Правительства РФ № номер распоряжения Правительства РФ.

# В соответствии с пунктом 2 постановления Правительства РФ от 30 ноября 2015 г. №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» подтверждением страны происхождения лекарственного препарата является сертификат о происхождении товара, выдаваемый в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров, утвержденными Соглашением о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 года (далее – Правила).

Лекарственные препараты, изготавливаемые указывается наименование производителя лекарственных препаратов, классифицируются в соответствии с Товарной номенклатурой внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза (далее – ТН ВЭД ЕАЭС) в следующей товарной позиции: указывается код товарной позиции, в которой классифицируются медицинские изделия (как минимум на уровне первых четырех знаков).

Товарная позиция указывается код товарной позиции, в которой классифицируются лекарственные препараты (как минимум на уровне первых четырех знаков) выберите элемент в Перечень условий, производственных и технологический операций, при выполнении которых товар считается происходящим из той страны, в которой они имели место, являющийся приложением к Правилам (далее – Перечень).

В отношении фармацевтической продукции, классифицируемой в указанной товарной позиции, предусмотрено следующее условие – указывается описание условия, производственных и технологических операций, при выполнении которых товар считается происходящим из той страны, в которой они имели место.

При производстве лекарственных препаратов используется следующее сырье и материалы:

Указывается наименование сырья и материалов, используемых при производстве лекарственных препаратов, информация об их производителях и поставщиках, а также сведения о соответствующих договорах, счетах-фактурах и накладных

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Наименование сырья или материала** **(с указанием кода** **ТН ВЭД ЕАЭС)** | **Наименование производителя и страны происхождения сырья или материала**  | **Наименование поставщика, а также сведения о документах, на основании которых приобретается сырье или материал**  |
| ***Наименование лекарственного препарата*** |
|  |  |  |

***Примечание (необходимо удалить после прочтения):*** *в зависимости от использования иностранных материалов или классификации иностранных материалов, используемых при изготовлении готовой продукции, в соответствии с ТН ВЭД ЕАЭС, используется один из нижеследующих вариантов описания выполнения критерия достаточной обработки/переработки или их комбинация. Лишний текст необходимо удалить.*

***Вариант 1.*** Принимая во внимание, что при изготовлении лекарственных препаратов, указанных в пункте 6 настоящего акта экспертизы, используется исключительно российское сырье и материалы, данным лекарственным препаратам может быть присвоен статус товаров российского происхождения.

***Вариант 2.*** При изготовлении лекарственных препаратов: указывается наименование лекарственных препаратов используется исключительно российское сырье и материалы, в этой связи данным лекарственным препаратам может быть присвоен статус российского происхождения.

Принимая во внимание, что при изготовлении лекарственных препаратов: указывается наименование лекарственных препаратов используются иностранные материалы, классифицируемые в товарной позиции, отличной от товарной позиции готовой продукции, данным лекарственным препаратам может быть присвоен статус российского происхождения.

***Вариант 3.*** При изготовлении лекарственных препаратов: указывается наименование лекарственных препаратов используется исключительно российское сырье и материалы, в этой связи данным лекарственным препаратам может быть присвоен статус российского происхождения.

При изготовлении лекарственных препаратов: указывается наименование лекарственных препаратов использовались материалы, классифицируемые в той же товарной позиции, что и готовая продукция.

Таблица расчета цены одной единицы лекарственного препарата на условиях франко-завод:

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование статьи расходов** | **Величина расходов в стоимостном выражении** **на одну единицу лекарственного препарата (в денежных единицах, руб.)** |
| ***Наименование лекарственного препарата*** |
| Материальные расходы |  |
| Расходы на оплату труда |  |
| Суммы начисленной амортизации |  |
| Расходы на ремонт основных средств |  |
| Расходы на освоение природных ресурсов (при наличии) |  |
| Расходы на научные исследования и (или) опытно-конструкторские разработки |  |
| Расходы на обязательное и добровольное страхование имущества |  |
| Прочие расходы, связанные с производством и (или реализацией) лекарственных препаратов |  |
| **Себестоимость одной единицы лекарственного препарата:**  |

 Доля стоимости иностранных материалов, классифицируемых в той же товарной позиции, что и готовая продукция, рассчитывается по следующей формуле:

100 %

Стоимость ин.

Доля ин.комп. =

Стоимость кон.прод.

где: Доля ин.комп. – доля иностранных материалов, классифицируемых в той же товарной позиции, что и готовая продукция и используемых для производства одной единицы лекарственного препарата (в процентах);

Стоимость ин. – стоимость иностранного материала, классифицируемого в той же товарной позиции, что и готовая продукция и используемого для производства одной единицы лекарственного препарата (в денежных единицах);

Стоимость кон.прод. – цена франко-завод одной единицы лекарственного препарата (в денежных единицах).

По результатам расчета доля стоимости иностранных материалов, классифицируемых в той же товарной позиции, что и готовая продукция, составила:

Указываются результаты расчета доли иностранных материалов, классифицируемых в той же товарной позиции, что и готовая продукция и используемых в производстве лекарственных препаратов, заявленных к экспертизе.

Предполагаемый годовой объем производства лекарственных препаратов: указывается предполагаемый объем производства каждого наименования лекарственного препарата.

**10. Приложение:** на– листах является неотъемлемой частью настоящего акта экспертизы.

**11. Заключение:** на основании вышеизложенного установлено, что товар, указанный в пункте 6 настоящего акта, действительно российского происхождения. Происхождение установлено в соответствии с Правилами определения страны происхождения товаров, утвержденными Соглашением о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 года.

**Критерий происхождения:** указывается критерий происхождения для каждого лекарственного препарата.

**Эксперт(ы) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** / Фамилия И.О. эксперта, оформившего акт экспертизы (подпись)

М.П.