**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 отдельных видов медицинских изделий)

**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  медицинского изделия | Код ОКПД 2  ОК 034-2014  (КПЕС 2008) | 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 медицинских изделий для целей проведения экспертизы.

**9. Экспертизой установлено:**

По результатам рассмотрения представленных указывается наименование производителя медицинских изделий документов и сведений, а также выезда эксперта на место производства медицинских изделий, установлено нижеследующее.

Указывается наименование производителя медицинских изделий 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 медицинских изделий 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 медицинских изделий осуществляет свою деятельность на основании лицензии указываются реквизиты лицензии на производство медицинских изделий.

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

Производственные площади выберите элемент указывается наименование производителя медицинских изделий / 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 медицинских изделий / 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 медицинских изделий

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

Технологический процесс производства медицинских изделий состоит из следующих операций: указывается достаточно подробное описание технологического процесса производства медицинских изделий.

Медицинские изделия, указанные в пункте 6 настоящего акта экспертизы, включены в перечень медицинских изделий, являющийся приложением к постановлению Правительства РФ 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 Правительства РФ от 5 февраля 2015 г. №102).

# В соответствии с пунктом 3 постановления Правительства РФ от 5 февраля 2015 г. №102 подтверждением страны происхождения медицинских изделий 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).

Медицинские изделия, изготавливаемые указывается наименование производителя медицинских изделий, 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 медицинские изделия (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 медицинских изделий, классифицируемых 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 медицинских изделий используется следующее сырье и материалы:

Указывается наименование сырья и материалов, используемых при производстве медицинских изделий, 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 медицинского изделия*** | | |
|  |  |  |

***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 медицинских изделий, указанных в пункте 6 настоящего акта экспертизы, используется исключительно российское сырье и материалы, данным медицинских изделиям может быть присвоен статус товаров российского происхождения.

***Вариант 2.*** При изготовлении медицинского изделия: указывается наименование медицинского изделия используется исключительно российское сырье и материалы, в этой связи данному медицинскому изделию может быть присвоен статус российского происхождения.

Принимая во внимание, что при изготовлении медицинского изделия: указывается наименование медицинского изделия используются иностранные материалы, классифицируемые в товарной позиции, отличной от товарной позиции готовой продукции, данному медицинскому изделию может быть присвоен статус российского происхождения.

***Вариант 3.*** При изготовлении медицинских изделий: указывается наименование медицинских изделий использовались материалы, классифицируемые в той же товарной позиции, что и готовая продукция.

Таблица расчета цены одной единицы медицинского изделия на условиях франко-завод:

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование статьи расходов** | **Величина расходов в стоимостном выражении**  **на одну единицу медицинского изделия (в денежных единицах, руб.)** |
| 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) медицинских изделий |  |
| **Себестоимость одной единицы медицинского изделия:** | |

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 медицинского изделия (в процентах);

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

Стоимость кон.прод. – цена франко-завод одной единицы медицинского изделия (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 медицинских изделий, заявленных к экспертизе.

***Вариант 4.*** При изготовлении медицинских изделий: указывается наименование медицинских изделий использовались иностранные материалы, в том числе классифицируемые в той же товарной позиции, что и готовая продукция.

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование статьи расходов** | **Величина расходов в стоимостном выражении**  **на одну единицу медицинского изделия (в денежных единицах, руб.)** |
| 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) медицинских изделий |  |
| **Себестоимость одной единицы медицинского изделия:** | |

Доля стоимости иностранных материалов, рассчитывается по следующей формуле:

100 %

Стоимость ин.

Доля ин.комп. =

Стоимость кон.прод.

где: Доля ин.комп. – доля иностранных материалов, используемых для производства одной единицы медицинского изделия (в процентах);

Стоимость ин. – стоимость иностранного материала, используемого для производства одной единицы медицинского изделия (в денежных единицах);

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

По результатам расчета доля стоимости иностранных материалов, используемых для производства одной единицы медицинского изделия, составила:

Указываются результаты расчета доли иностранных материалов, используемых в производстве медицинских изделий, заявленных к экспертизе.

При этом доля стоимости иностранных материалов, классифицируемых в той же товарной позиции, что и готовая продукция, составляет:

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

Предполагаемый годовой объем производства медицинских изделий: указывается предполагаемый объем производства в отношении каждого наименования медицинского изделия.

**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 медицинского изделия.

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

М.П.