

ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРИКАЗ
от 10 апреля 2015 г. N 30

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

Список изменяющих документов
(в ред. Приказа ТПП РФ от 04.04.2017 N 33)

В соответствии с [пунктом 3.2 раздела 3](#) Положения о порядке выдачи сертификатов о происхождении товара [формы СТ-1](#) для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для отдельных видов медицинских изделий), утвержденного приказом ТПП РФ N 29 от 10 апреля 2015 года:

1. Утвердить [Порядок](#) 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 (прилагается).

2. Установить, что за проведение 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 применяются тарифы, утвержденные приказом ТПП РФ от 25 августа 2014 года N 65 (приложение 2 к приказу).

3. Департаменту развития торгово-промышленных палат (Кузьмин Д.А.) и Юридическому департаменту (Васильев С.В.) направить в установленном порядке утвержденный документ, а также информацию о применяемых тарифах в уполномоченные торгово-промышленные палаты для использования в работе.

4. Контроль за выполнением приказа возложить на Вице-президента ТПП РФ Рыбакова А.М.

Президент
Торгово-промышленной палаты
Российской Федерации
С.Н.КАТЫРИН

**ПОРЯДОК
ЗАПОЛНЕНИЯ АКТОВ ЭКСПЕРТИЗЫ ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ СТРАНЫ
ПРОИСХОЖДЕНИЯ ТОВАРОВ И СООТВЕТСТВИЯ ТОВАРОВ ТРЕБОВАНИЯМ
ПОСТАНОВЛЕНИЯ ПРАВИТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
"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**

Список изменяющих документов
(в ред. [Приказа](#) ТПП РФ от 04.04.2017 N 33)

Раздел 1. Общие положения

1.1. Порядок 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 (далее - Порядок) разработан на основании [пункта 3.2 раздела 3](#) Положения о порядке выдачи сертификатов о происхождении товара [формы СТ-1](#) для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (для отдельных видов медицинских изделий) (далее - Положение о порядке выдачи сертификатов формы СТ-1), утвержденного приказом ТПП России от 10 апреля 2015 года N 29, а также стандартов ТПП России, регулирующих вопросы проведения экспертизы.

1.2. Понятия и термины, используемые в настоящем Порядке, соответствуют понятиям и терминам, предусмотренным [разделом 1](#) Положения о порядке выдачи сертификатов [СТ-1](#).

1.3. Акты 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 (далее - Годовые акты экспертизы) составляются экспертами уполномоченных ТПП в соответствии с настоящим Порядком.

1.4. Годовые акты экспертизы составляются уполномоченными ТПП посредством программного комплекса по составлению и учету Годовых актов экспертизы, разработанного и внедряемого ТПП России.

1.5. Годовые акты экспертизы в электронном виде направляются уполномоченными ТПП в центральную базу данных ТПП России в течение двух рабочих дней с даты их составления.

1.6. ТПП России ведет единую электронную базу данных Годовых актов экспертизы.

1.7. ТПП России размещает на информационном ресурсе ТПП РФ сведения о производителях и товарах, на которые оформлены Годовые акты экспертизы.

На основании указанных сведений, получаемых из информационного ресурса ТПП РФ, уполномоченные ТПП оформляют и выдают документы, предусмотренные [Положением](#) о порядке выдачи сертификатов формы СТ-1.

1.8. Уполномоченные ТПП обеспечивают конфиденциальность сведений и документов, на основании которых составляются Годовые акты экспертизы.

1.9. Оформление Годовых актов экспертизы осуществляется на платной основе согласно единым тарифам, утверждаемым приказами ТПП России.

1.10. Копии Годовых актов экспертизы, другие документы, на основании которых были оформлены указанные акты, хранятся в уполномоченной ТПП в течение трех лет.

1.11. Уполномоченные ТПП в соответствии с российским законодательством несут ответственность за разглашение конфиденциальных сведений, полученных в ходе реализации настоящего Порядка.

Раздел 2. Особенности составления Годовых актов экспертизы

2.1. Годовые акты экспертизы для оформления сертификатов [формы СТ-1](#) составляются сроком на один год на постоянную номенклатуру товаров, указанных в [перечне](#) отдельных видов медицинских изделий, который приведен в приложении к постановлению Правительства Российской Федерации "Об установлении ограничения на допуск отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, при осуществлении закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд" от 5 февраля 2015 года N 102 (далее - Перечень).

2.2. Указанные товары должны быть изготовлены в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными [Правилами](#) определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 года (далее - Правила от 20 ноября 2009 года).

2.3. Таблица соответствия кодов классификации по [ОКПД 2 ОК 034-2014 \(КПЕС 2008\)](#) с кодами [ТН ВЭД ЕАЭС](#) для товаров, указанных в Перечне, приводится в [приложении 1](#) к настоящему Порядку.
(в ред. [Приказа](#) ТПП РФ от 04.04.2017 N 33)

Раздел 3. Перечень и порядок представления документов, необходимых для получения Годового акта экспертизы

3.1. Для получения Годового акта экспертизы заказчик экспертизы (заявитель) представляет в уполномоченную ТПП заявление с просьбой о выдаче Годового акта экспертизы (далее - заявление), которое подписывается руководителем заявителя или уполномоченным им лицом, действующим на основании доверенности или приказа (распоряжения) заявителя.

В заявлении указываются наименование товара (с указанием номера регистрационного удостоверения Росздравнадзора, а также кодов классификации по [ОКПД 2 ОК 034-2014 \(КПЕС 2008\)](#)), наименование и адрес производителя товара, другая информация, необходимая для оформления и выдачи Годового акта экспертизы, а также запись заявителя о том, что он несет ответственность за достоверность представленных сведений и документов.
(в ред. [Приказа](#) ТПП РФ от 04.04.2017 N 33)

Помимо этого заявитель выражает в заявлении согласие на то, что на основании составленного для него Годового акта экспертизы (без раскрытия содержащихся в нем конфиденциальных сведений) уполномоченные ТПП будут оформлять для заинтересованных участников закупок документ ([сертификат СТ-1](#)), предусмотренный [Положением](#) о порядке выдачи сертификатов СТ-1.

В заявлении может быть также указана дополнительная информация, о которой заявитель считает необходимым уведомить уполномоченную ТПП.

3.2. К заявлению прилагаются следующие сведения и документы <1>:

<1> Документы, необходимые для выдачи Годовых актов экспертизы и ранее представленные в уполномоченную ТПП, могут не представляться при условии, что в них не вносились изменения и дополнения. При этом сведения о таких документах вносятся в заявление.

3.2.1. Правоустанавливающие и регистрационные документы заявителя (копии учредительных документов, свидетельство или справка из ФНС о постановке на налоговый учет в налоговом органе с указанием ОГРН, информационное письмо из Росстата с указанием кода ОКПО).

3.2.2. Документы и сведения, подтверждающие наличие производства, а именно:

- наличие производственных площадей (свидетельство о праве собственности или договор аренды и акт приема-передачи производственных площадей);
- сведения о производственных мощностях (перечень оборудования и балансовая справка или договор аренды и акт приема-передачи оборудования);
- сведения о наличии персонала (справка о численности персонала, занятого в производстве, перечень должностей).

3.2.3. Сведения и документы, подтверждающие факт изготовления товара, а именно:

- комплект технологической документации, оформленный в соответствии с межгосударственным стандартом Единая Система Технологической Документации или иными предусмотренными законодательством требованиями;
- регистрационные удостоверения Росздравнадзора;
- лицензии и разрешения на виды работ или виды деятельности, выполняемые в рамках проведения производственных операций;
- сертификат соответствия на продукцию, подлежащую обязательной сертификации;
- справка о постоянной номенклатуре производимой продукции, перечень используемых при производстве материалов (сырья) и комплектующих;
- сведения о производственных операциях, осуществляемых по договорам оказания услуг, выполнения работ, подряда, в случае использования производственных мощностей других хозяйствующих субъектов на территориях Российской Федерации и/или других государств-членов Евразийского экономического союза.

(в ред. Приказа ТПП РФ от 04.04.2017 N 33)

3.2.4. Для товаров, изготовленных с использованием иностранных материалов (сырья) и комплектующих (за исключением происходящих из государств - членов Евразийского экономического союза), помимо вышеизложенных сведений и документов представляются:

(в ред. Приказа ТПП РФ от 04.04.2017 N 33)

- описание всех материалов (сырья) и комплектующих иностранного происхождения, из которых изготавливается товар, с указанием страны происхождения, стоимости и кодов ТН ВЭД ЕЭАС (на уровне не менее первых четырех знаков);

(в ред. Приказа ТПП РФ от 04.04.2017 N 33)

- калькуляция цены единицы товара на условиях франко-завод предприятия изготовителя;
- бухгалтерские и иные документы, подтверждающие фактические и плановые (утвержденные) расходы, связанные с производством конечной продукции, подлежащие включению в расчет цены конечной продукции на условиях франко-завод.

3.3. С целью установления достоверности представленных заявителем сведений и документов уполномоченная ТПП вправе осуществлять проверку изготовления

(производства) товаров и первичной документации, связанной с таким производством, непосредственно на предприятиях.

При первичном обращении заявителя в уполномоченную ТПП проведение такой проверки является обязательным.

(абзац введен [Приказом ТПП РФ от 04.04.2017 N 33](#))

3.4. Представленные сведения и документы должны быть подписаны руководителем заявителя или уполномоченным им лицом, действующим на основании доверенности или приказа (распоряжения) заявителя. При этом бухгалтерские документы должны быть также подписаны главным бухгалтером заявителя или лицом, уполномоченным на осуществление обязанностей главного бухгалтера.

В случае введения в действие ТПП России системы электронного документооборота при реализации процедуры выдачи Годовых актов экспертизы допускается представление документов, подписанных электронной цифровой подписью заявителя.

3.5. Если сведения и документы, указанные в [пунктах 3.1 и 3.2](#) настоящего Порядка, представлены заявителем не в полном объеме, уполномоченная ТПП в течение трех рабочих дней с даты представления заявления с просьбой о выдаче Годового акта экспертизы направляет заявителю запрос с предложением в течение пяти рабочих дней со дня получения им запроса представить недостающие сведения и документы. По ходатайству заявителя срок представления недостающих сведений и документов может быть продлен уполномоченной ТПП, но не более чем на десять рабочих дней. Если заявитель в установленный срок не представит запрашиваемые сведения и документы или не подаст ходатайство о продлении этого срока, уполномоченная ТПП направляет заявителю мотивированный отказ, предусмотренный [пунктом 3.7](#) настоящего Порядка.

3.6. По результатам рассмотрения комплекта документов уполномоченной ТПП составляется и выдается Годовой акт экспертизы в течение трех рабочих дней.

3.7. В случае, если на основании представленного заявителем комплекта документов, в том числе после направления запроса, предусмотренного [пунктом 3.5 раздела 3](#) настоящего Порядка, не представляется возможным определить соответствие товара требованиям, предусмотренным настоящим Порядком, уполномоченная ТПП в течение трех рабочих дней направляет заявителю мотивированный письменный отказ в выдаче Годового акта экспертизы.

3.8. Заявление, указанное в [пункте 3.1 раздела 3](#) настоящего Порядка, также представляется в уполномоченную ТПП на электронном носителе или направляется по электронной почте. Документы и сведения, указанные в [пункте 3.2 раздела 3](#) настоящего Порядка, могут по просьбе уполномоченной ТПП представляться на электронном носителе или направляться по электронной почте.

Раздел 4. Форма и порядок заполнения Годового акта экспертизы

4.1. Годовой акт экспертизы составляется по [форме](#), приведенной в приложении 2 к настоящему Порядку.

4.2. Уполномоченная ТПП присваивает Годовому [акту](#) экспертизы регистрационный номер.

4.3. [Акт](#) экспертизы заполняется следующим образом:

[пункт 1](#) "Эксперт(ы)". В данном пункте указывается эксперт(ы), который(ые) непосредственно составлял(ли) Годовой акт экспертизы;

[пункт 2](#) "Дата составления акта". Указывается дата составления Годового акта экспертизы;

[пункт 3](#) "Срок действия акта". Указывается дата, до которой действует Годовой акт экспертизы (с учетом, что акт составляется сроком на один год);

пункт 4 "Основания для составления Годового акта экспертизы". Указывается номер и дата заявления, которое должно соответствовать **пункту 3.1 раздела 3** настоящего Порядка;

пункт 5 "Заявитель (заказчик экспертизы)". В данном пункте указывается наименование и адрес заявителя, представившего в уполномоченную ТПП заявление с просьбой о выдаче Годового акта экспертизы;

пункт 6 "Наименование товара". Дается описание товара (с указанием номера регистрационного удостоверения Росздравнадзора, модели, модификации, иной маркировки, необходимой для идентификации товара);

пункт 7 "Производитель товара". Указывается наименование и адрес производителя товара;

пункт 8 "Представленные сведения и документы". Перечисляются сведения и документы, представленные заявителем для составления Годового акта экспертизы в соответствии с настоящим Порядком;

пункт 9 "Экспертизой установлено". В данной графе дается подробное описание производственных мощностей, приводятся данные о персонале, перечень оборудования и технологических операций, используемых при изготовлении товара, а также иная информация, подтверждающая достаточность переработки товара в зависимости от предъявляемых к нему требований.

Дается описание материалов (сырья) и комплектующих иностранного происхождения, которые используются при изготовлении товара, с указанием страны происхождения и кодов **ТН ВЭД ЕАЭС**. Осуществляется при необходимости расчет адвалорной доли.

(в ред. **Приказа** ТПП РФ от 04.04.2017 N 33)

Кроме того, в данной **графе** указываются требования, которым должны отвечать изготовленные товары в соответствии с **пунктами 2.1 и 2.2** настоящего Порядка. Помимо этого на основании рассмотренного пакета документов, представленных заказчиком экспертизы, дается подробное обоснование, что такие требования применительно к заявленным товарам выполняются.

В данной **графе** также указывается предполагаемый (с учетом производственных мощностей) годовой объем производства в отношении каждого наименования товара;

пункт 10 "Приложение". Указываются приложения, являющиеся неотъемлемой частью Годового акта экспертизы. В приложениях могут быть перечислены наименования товара (при большой номенклатуре), производственные мощности, оборудование, используемое при производстве товара и т.п.;

пункт 11 "Заключение". Делается заключение, что товар соответствует требованиям, предусмотренным настоящим Порядком, и делается запись: "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".

Ниже приводится критерий происхождения применительно к каждому наименованию товара, который впоследствии будет указан в графе 9 сертификата **формы СТ-1**.

При составлении Годового акта экспертизы для оформления сертификата **формы СТ-1** во всем, что не урегулировано настоящим Порядком, применяются положения **Правил** от 20 ноября 2009 года, а также стандарт ТПП России СТО ТПП 24-03-11 Определение страны происхождения товаров, вывозимых из Российской Федерации в государства - участники Соглашения о создании зоны свободной торговли для оформления сертификата о происхождении товара **формы СТ-1**.

4.4. Годовой акт экспертизы подписывается экспертом (экспертами), его составившим. В Годовом акте экспертизы проставляется печать уполномоченной ТПП. Без подписи эксперта (экспертов) и печати уполномоченной ТПП Годовой акт экспертизы считается недействительным.

4.5. Составленный Годовой акт экспертизы регистрируется уполномоченной ТПП в установленном ею порядке.

4.6. Годовой акт экспертизы в электронном виде, а также информация о нем по форме, приведенной в приложении 3 к настоящему Порядку, направляются в центральную базу данных ТПП России в течение двух рабочих дней.

Приложение 1
к Порядку заполнения актов экспертизы
по определению страны происхождения
товара и соответствия товаров требованиям
постановления Правительства
Российской Федерации
от 5 февраля 2015 года N 102

ТАБЛИЦА
СООТВЕТСТВИЯ КОДОВ КЛАССИФИКАЦИИ ПО ОКПД 2 ОК 034-2014
(КПЕС 2008) С КОДАМИ ТН ВЭД ЕАЭС ДЛЯ ТОВАРОВ,
УКАЗАННЫХ В ПЕРЕЧНЕ

Список изменяющих документов
(в ред. Приказа ТПП РФ от 04.04.2017 N 33)

Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014	Наименование вида медицинских изделий	ТН ВЭД ЕАЭС
22.19.71.190	Подушки противопролежневые ортопедические с эффектом запоминания формы	4014
14.12.11 14.12.21 14.12.30.131 14.12.30.132 14.12.30.160	Одежда медицинская	6203 6204 6211 6211 6211

14.12.30.170	Одежда специальная для поддержания физической формы	6211
17.22.12.130	Изделия санитарно-гигиенические - абсорбирующее белье (подгузники, пеленки)	4818
20.20.14.000	Медицинские изделия, содержащие антисептические и дезинфицирующие препараты	3808
21.10.60.196	Наборы реагентов для выявления инфекционных агентов методом полимеразной цепной реакции	3001
21.10.60.196	Наборы реагентов для количественного и качественного определения иммуноглобулинов или антигенов инфекционных агентов методом иммуноферментного анализа	3001
20.59.52.199 21.10.60.196	Наборы реагентов для неонатального скрининга в сухих пятнах крови	3001
21.10.60.196	Наборы реагентов для количественного определения гормонов методом иммуноферментного анализа	3001
21.10.60.196	Наборы биохимических реагентов для определения факторов свертывания крови	3001
21.20.10.139	Наборы (комплекты) реагентов для гематологических анализаторов	4004
21.20.23.111	Наборы реагентов для определения групп крови и резус-фактора	3006
21.20.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения ферментов; наборы биохимических реагентов для определения факторов свертывания крови	3006

21.20.23.111	Наборы реагентов для фенотипирования крови человека по групповым системам резус, Келл и Кидд	3006
13.20.44.120	Марля медицинская отбеленная хлопчатобумажная	5803
21.20.24.160	Салфетки антисептические спиртовые; салфетки марлевые медицинские стерильные и нестерильные	3005
21.20.24.150	Отрезы марлевые медицинские стерильные и нестерильные; пакеты перевязочные медицинские стерильные	3005
21.20.24.131	Бинты стерильные и нестерильные марлевые	3005
21.20.24.150	Тампоны, сетоны, турунды, шарики марлевые стерильные и нестерильные	3005
21.20.24.160	Повязки и покрытия раневые, пропитанные или покрытые лекарственными средствами	3005
14.19.32.120	Специальные хирургические одноразовые стерильные изделия из нетканых материалов для защиты пациента и медицинского персонала	6210
21.20.24.150	Маски марлевые медицинские стерильные и нестерильные	3005
20.59.52.140	Питательные среды селективные и неселективные	3821
21.20.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения субстратов	3006
20.59.52.199	Наборы биохимических реагентов для определения ферментов	3006

20.59.52.199	Наборы (комплекты) реагентов для гематологических анализаторов	4004
22.22.14.000	Контейнеры для биопроб полимерные	3923
28.25.13.111 28.25.13.115 28.25.13.119	Холодильники комбинированные лабораторные; холодильники фармацевтические; медицинские морозильники	8418
28.25.14.110	Комплекс оборудования для чистых помещений; оборудование и аппараты для фильтрации, обеззараживания и (или) очистки воздуха	8421
26.20.13.000 26.20.14.000	Радиологические информационные системы для получения, обработки, передачи и архивирования цифровых медицинских изображений	8471
27.40.39.110	Операционные и смотровые медицинские светильники	9405
26.60.11.111	Томографы компьютерные с количеством срезов от 1 до 64	9022
26.60.11.112 26.60.11.113	Рентгенодиагностические комплексы на 2 рабочих места; рентгенодиагностические комплексы на 3 рабочих места; рентгенодиагностические комплексы на базе телеуправляемого стола-штатива; флюорографы; маммографы; рентгеновские аппараты передвижные палатные	9022
26.60.11.113	Рентгеновские аппараты передвижные хирургические (С-дуга)	9022
26.60.11.120	Системы однофотонной эмиссионной компьютерной томографии (гамма-камеры)	9022

26.60.11.113 26.60.12.110 26.60.12.129 32.50.1 32.50.21.112	Эндоскопические комплексы	9022 9018 9018 9018 9019
26.60.12.111	Электрокардиографы	9018
26.60.12.123	Приборы для исследования звуковых колебаний в органах человека	9018
26.60.12.129	Кардиомониторы прикроватные; комплексы суточного электрокардиографического мониторинга; анализаторы глюкозы	9018
26.60.13	Облучатели фототерапевтические неонатальные	9018
32.50.11.000	Иглы корневые	9018
32.50.12.000	Стерилизаторы паровые	8419
32.50.13.190	Микромоторы пневматические для наконечников стоматологических; наконечники для микромоторов; наконечники стоматологические турбинные	9018
32.50.13.110	Инструменты колющие; иглы хирургические	9018
32.50.13.110	Шприцы-инъекторы медицинские многократного и однократного использования с инъекционными иглами и без них	9018
32.50.13.190	Инструменты режущие и ударные с острой (режущей) кромкой	9018
32.50.13.190	Ножницы микрохирургические	9018

32.50.13.190	Фрезы зуботехнические; головки стоматологические алмазные, в том числе фасонные; боры зубные твердосплавные	9018
32.50.13.190	Инструменты оттесняющие	9018
32.50.13.190	Пульпоэкстракторы	9018
32.50.13.190	Инструменты многоповерхностного воздействия	9018
32.50.13.190	Пинцеты микрохирургические	9018
32.50.13.190	Иглодержатели микрохирургические	9018
32.50.13.190	Инструменты зондирующие, бужирующие	9018
32.50.13.190	Каналонаполнители; инструменты вспомогательные	9018
32.50.1 32.50.13.190	Аппараты электрохирургические	9018
32.50.13.120	Лампы щелевые	9018
32.50.13.120	Набор пробных очковых линз офтальмологический; микрохирургические инструменты для офтальмологии	9018
32.50.21.112	Устройства для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов, в том числе с микрофильтром	9019
32.50.21.121	Аппараты для ингаляционного наркоза	9019
26.60.13.190 32.50.13.190	Дефибрилляторы	9018
26.60.13.190	Обогреватели детские неонатальные; столы	9018

32.50.13.190	неонатальные с автоматическим поддержанием температуры обогрева новорожденных	
32.50.13.190	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования крови; устройства с лейкоцитарным фильтром; устройства для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	9018
32.50.13.190	Зонды урогенитальные; кольпоскопы; зеркала гинекологические полимерные по Куско; наборы гинекологические смотровые одноразовые стерильные	9018
32.50.13.190	Аппараты назальной респираторной поддержки дыхания новорожденных; инкубаторы интенсивной терапии для новорожденных; модули медицинские климатизированные (чистое помещение)	9018
32.99.59.000	Консоли подвода медицинских газов и электропитания	9020
32.50.21.112	Оборудование терапевтическое (ванны и кабины душевые гидромассажные)	9019
32.50.22.120	Поручни для ванной и туалета (прямые, угловые, правые, левые)	9021
32.50.22.190	Экзопротезы грудных (молочных) желез на основе силиконового геля	9021
32.50.22.127	Имплантаты для остеосинтеза	9021
32.50.22.129	Ходунки на колесах; ходунки шагающие складные, регулируемые по высоте; опоры (опоры-ходунки шагающие, опоры-ходунки на колесиках); поручни (перила) для самоподнимания угловые, прямые (линейные) и откидные	9403

32.50.22.152	Обувь ортопедическая детская	9396
26.60.14.120	Слуховые аппараты неимплантируемые	9021
32.50.22.128	Костыли	9021
32.50.23.000	Стопы искусственные пенополиуретановые	9021
32.50.23.000	Чехол для культы нижних конечностей; оболочки косметические к активным протезам верхних конечностей	9021
32.50.22.129	Кресла-стулья с санитарным оснащением	9402
26.51.53.140	Устройства электрофореза белков сыворотки крови на пленках из ацетата целлюлозы	9027
26.51.53.190	Анализаторы свертывания крови	9018
26.51.53.190	Анализаторы билирубина; анализаторы белка в моче; анализаторы биохимические полуавтоматические; гемоглобинометры	9027
26.51.53.190	Глюкометры индивидуальные	9027
26.51.53.190	Амплификаторы детектирующие для обеспечения исследований методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени	9027
30.92.2	Кресла-коляски	8713
22.19.71.190	Матрацы противопролежневые ортопедические с эффектом запоминания формы; матрацы противопролежневые с гелевыми элементами	9019
32.99.21.120	Трости опорные	6602

Приложение 2
к Порядку заполнения актов экспертизы
по определению страны происхождения
товара и соответствия товаров требованиям
постановления Правительства
Российской Федерации
от 5 февраля 2015 года N 102

На бланке уполномоченной ТПП

АКТ ЭКСПЕРТИЗЫ N _____
для оформления _____
указывается документ, который будет оформляться
на основании настоящего акта

1. Эксперт (ы) : _____
 2. Дата составления акта: _____
 3. Срок действия акта: _____
 4. Основания для составления акта экспертизы: _____
 5. Заявитель (заказчик экспертизы): _____
 6. Наименование товара: _____
 7. Производитель товара: _____
 8. Представленные сведения и документы: _____
 9. Экспертизой установлено: _____
 10. Приложение: на _____ листах
 11. Заключение: _____
- Критерий происхождения: _____

Эксперт (ы) _____ (подпись и Ф.И.О.)

Акт экспертизы на _____ страницах зарегистрирован в _____
(наименование
уполномоченной ТПП)

Акт экспертизы без подписи эксперта и печати недействителен.

М.П.

Приложение 3
к Порядку заполнения актов экспертизы
по определению страны происхождения
товара и соответствия товаров требованиям
постановления Правительства
Российской Федерации
от 5 февраля 2015 года N 102

Информация о составленных Годовых актах экспертизы,
направляемая в центральную базу данных ТПП России
(для оформления сертификатов СТ-1)

1. Акт экспертизы N _____ дата _____
 2. Составлен: _____
указывается наименование уполномоченной ТПП
 3. Срок действия: _____
указывается дата, до которой действует акт
 4. Производитель товара: _____
указывается наименование и адрес производителя
 5. Наименование товара: _____
указывается наименование товара (марка, модель,
модификация и иная маркировка), а также
предполагаемый годовой объем производства
 6. Заключение: _____
указывается, каким требованиям соответствует товар
 7. Критерий происхождения: _____
-