

**Вопрос:** О подтверждении страны происхождения медицинских изделий и радиоэлектронной продукции, в отношении которых установлены ограничения допуска из иностранных государств, в целях закупок.

**Ответ:**

## МИНИСТЕРСТВО ФИНАНСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

### ПИСЬМО

от 5 июля 2023 г. N 24-06-06/62568

Департамент бюджетной политики в сфере контрактной системы Минфина России (далее - Департамент), рассмотрев обращения от 9 июня 2023 г. по вопросу о применении положений [постановления](#) Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. N 102 <1> и [постановления](#) Правительства Российской Федерации от 10 июля 2019 г. N 878 <2>, с учетом [пунктов 11.8](#) и [12.5](#) Регламента Министерства финансов Российской Федерации, утвержденного приказом Минфина России от 14 сентября 2018 г. N 194н, сообщает следующее.

-----

<1> [Постановление](#) Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. N 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 N 102).

<2> [Постановление](#) Правительства Российской Федерации от 10 июля 2019 г. N 878 "О мерах стимулирования производства радиоэлектронной продукции на территории Российской Федерации при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, о внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2016 г. N 925 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации" (далее - Постановление N 878).

[Пунктом 2](#) Постановления N 102 установлено, что для целей осуществления закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в [перечень N 1](#) или [перечень N 2](#), заказчик отклоняет все заявки, содержащие предложения о поставке отдельных видов указанных медицинских изделий, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза (далее - ЕАЭС)), при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 заявок, соответствующих требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки, документации о закупке (в случае, если Федеральным [законом](#) от 5 апреля 2013 г. N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Закон N 44-ФЗ) предусмотрена документация о закупке), которые одновременно соответствуют условиям, указанным в этом [пункте](#).

Подтверждением страны происхождения медицинских изделий, включенных в [перечень N 1](#) и [перечень N 2](#), является сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государств - членов ЕАЭС, по [форме](#), установленной Правилами <3>, и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными [Правилами](#) ([пункт 3](#) Постановления N 102).

-----

<3> Сертификат по [форме СТ-1](#), установленный Правилами определения страны происхождения товаров, предусмотренными Соглашением о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств, заключенным в г. Ялте 20 ноября 2009 г. (далее - Правила, сертификат СТ-1).

В целях реализации [Постановления](#) N 102 приказом Торгово-промышленной палаты Российской Федерации от 10 апреля 2015 г. N 29 <4> утверждено [Положение](#) 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) (далее - Положение).

-----

<4> [Приказ](#) ТПП России от 10 апреля 2015 г. N 29 "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)".

Согласно [пункту 3.8](#) Положения на товары, указанные в [Перечне 1](#), допускается выдача сертификатов [формы СТ-1](#) сроком действия до одного года в порядке, предусмотренном [разделом 6](#) Положения.

Таким образом, подтверждением страны происхождения медицинских изделий, в отношении которых [Постановлением](#) N 102 установлены ограничения допуска, является сертификат СТ-1 по [форме](#), установленной Правилами, выданный в порядке, предусмотренном [Положением](#).

Учитывая, что сертификат по [форме СТ-1](#) имеет ограниченный срок действия, поставщику (подрядчику, исполнителю) необходимо представить сертификат по [форме СТ-1](#), действующий на момент осуществления заказчиком приемки товара (результатов работы).

В случае непредставления сертификата по [форме СТ-1](#), действующего на момент приемки, заказчик обязан расторгнуть контракт в одностороннем порядке по основаниям, предусмотренным [пунктом 1 части 15 статьи 95](#) Закона N 44-ФЗ.

Следует отметить, что при осуществлении закупок радиоэлектронной продукции, включенной в [перечень <5>](#), за исключением установленного [пунктом 3\(1\)](#) Постановления N 878 случая, заказчик отклоняет все заявки, содержащие предложения о поставке радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств (за исключением государств - членов ЕАЭС), при условии, что на участие в закупке подана 1 (или более) удовлетворяющая требованиям извещения об осуществлении закупки, документации о закупке (в случае, если [Законом](#) N 44-ФЗ предусмотрена документация о закупке) заявка, содержащая предложение о поставке радиоэлектронной продукции, страной происхождения которой являются только государства - члены ЕАЭС ([пункт 3](#) Постановления N 878).

-----

<5> **Перечень** радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств, в отношении которой устанавливаются ограничения для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный Постановлением N 878.

Подтверждением страны происхождения радиоэлектронной продукции является наличие сведений о такой продукции в реестре или евразийском реестре промышленных товаров государств - членов ЕАЭС, правила формирования и ведения которого устанавливаются правом ЕАЭС (далее - евразийский реестр промышленных товаров) (**пункт 3(2)** Постановления N 878).

Таким образом, для подтверждения соответствия радиоэлектронной продукции требованиям, предусмотренным **пунктом 3(2)** Постановления N 878, участник закупки должен указать (декларировать) в составе заявки на участие в закупке только номер реестровой записи из реестра или евразийского реестра промышленных товаров.

Заместитель директора Департамента  
Д.А.ГОТОВЦЕВ

05.07.2023

---