

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**

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

Приложение
к приказу ТПП РФ
от 10 апреля 2015 года N 30

**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**

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 ОК 034-2007 (КПЕС 2002) с кодами ТН ВЭД ТС для товаров, указанных в Перечне, приводится в [приложении 1](#) к настоящему Порядку.

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 ОК - 034-2007 (КПЕС 2002)), 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.

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, Республики Армения, Республики Беларусь и Республики Казахстан.

3.2.4. Для товаров, изготовленных с использованием иностранных материалов (сырья) и комплектующих (за исключением происходящих из Республики Армения, Республики Беларусь и Республики Казахстан), помимо вышеизложенных сведений и документов представляются:

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

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 ТС. Осуществляется при необходимости расчет адвалорной доли.

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 ОК 034-2007
(КПЕС 2002) С КОДАМИ ТН ВЭД ТС ДЛЯ ТОВАРОВ,
УКАЗАННЫХ В ПЕРЕЧНЕ

Код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД) ОК 034-2007	Наименование вида медицинских изделий	ТН ВЭД ТС
18.21.11.111 18.21.21.111 18.21.30.411 18.21.30.412	Одежда медицинская	6211
24.41.60.330	Наборы реагентов для выявления инфекционных агентов методом полимеразной цепной реакции	3002
24.41.60.363 24.41.60.364	Наборы реагентов для количественного и качественного определения иммуноглобулинов/антигенов инфекционных агентов методом иммуноферментного анализа	3002
24.41.60.384 24.41.60.391	Наборы реагентов для количественного определения гормонов методом иммуноферментного анализа	3002

24.41.60.395	Наборы биохимических реагентов для определения факторов свертывания крови	3002
24.41.60.399	Наборы реагентов для выявления инфекционных агентов методом полимеразной цепной реакции	3002
24.42.12.120 24.42.12.131	Салфетки антисептические спиртовые	3005
24.42.13.391	Наборы (комплекты) реагентов для гематологических анализаторов	3002
24.42.23.110	Наборы реагентов для определения групп крови и резус-фактора	3006
24.42.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения ферментов	3002
24.42.23.111	Наборы биохимических реагентов для определения факторов свертывания крови	3002
24.42.23.119	Наборы реагентов для фенотипирования крови человека по групповым системам резус, Келл и Кидд	3002
24.42.24.140 24.42.24.141 24.42.24.142 24.42.24.143	Специальные хирургические одноразовые стерильные изделия из нетканых материалов для защиты пациента и медицинского персонала	5603 6210
24.66.42.140	Питательные среды селективные и неселективные	3002
24.66.42.310	Наборы биохимических реагентов для определения субстратов	3002
24.66.42.341	Наборы биохимических реагентов для определения ферментов	3002
24.66.42.389	Наборы (комплекты) реагентов для гематологических анализаторов	3002
25.22.14.210	Контейнеры для биопроб полимерные	9018
29.23.13.331 29.23.13.335 29.23.13.990	Холодильники комбинированные лабораторные; холодильники фармацевтические; медицинские морозильники	9018 8418
33.10.11.111	Томографы компьютерные с количеством срезов от 1 до 64	9022

33.10.11.140	Системы однофотонной эмиссионной компьютерной томографии (гамма-камеры)	9022
33.10.11.112 33.10.11.113	Рентгениягностические комплексы на 2 рабочих места; рентгениягностические комплексы на 3 рабочих места; рентгениягностические комплексы на базе телеуправляемого стола-штатива; флюорографы; маммографы; рентгеновские аппараты передвижные палатные	9022
33.10.12.111	Электрокардиографы	9018
33.10.12.126	Кардиомониторы прикроватные; комплексы суточного мониторинга ЭКГ	9018
33.10.12.126	Анализаторы глюкозы	9027
33.10.13.119	Иглы корневые	9018
33.10.15.110	Микромоторы пневматические для наконечников стоматологических; наконечники для микромоторов; наконечники стоматологические турбинные	9032
33.10.15.120	Иглы хирургические	9018
33.10.15.121	Шприцы-инъекторы медицинские многократного и однократного использования с инъекционными иглами и без них	9018
33.10.15.134	Ножницы микрохирургические	9018
33.10.15.136	Боры зубные твердосплавные	9018
33.10.15.152	Пинцеты микрохирургические	9018
33.10.15.154	Иглодержатели микрохирургические	9018
33.10.15.213	Микрохирургические инструменты для офтальмологии	9018
33.10.15.430	Устройства для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов, в том числе и с микрофильтром	9018
33.10.15.610	Контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования крови; Устройства с лейкоцитарным фильтром; Устройства для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	9018

33.10.15.614	Зеркала гинекологические полимерные по Куско; наборы гинекологические смотровые одноразовые стерильные	9018
33.10.16.150	Одежда медицинская	6211
33.10.17.415	Имплантаты для остеосинтеза	9021
33.10.18.110	Слуховые аппараты неимплантируемые	9021
33.20.53.145	Устройства электрофореза белков сыворотки крови на пленках из ацетата целлюлозы	9027
33.20.53.310	Анализаторы свертывания крови	9027
33.20.53.311	Анализаторы билирубина; анализаторы белка в моче; анализаторы биохимические полуавтоматические	9018 9027
33.20.53.311	Гемоглобинометры	9027
33.20.53.320	Глюкометры индивидуальные	9027
33.20.53.332	Амплификаторы детектирующие для обеспечения исследований методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени	9027

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: _____
