



**МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минпромторг России)**

ПРИКАЗ

21 августа 20*23* г.

№ *3035*

Москва

**Об организации в Министерстве промышленности и торговли
Российской Федерации работы по подтверждению целевого назначения
ввозимых суперабсорбентов для производства подгузников**

В соответствии с подпунктом 5.8.23 пункта 5 Положения о Министерстве промышленности и торговли Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 5 июня 2008 г. № 438 «О Министерстве промышленности и торговли Российской Федерации», и в целях реализации Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 14 сентября 2021 г. № 80 «Об утверждении единой Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза и Единого таможенного тарифа Евразийского экономического союза, а также об изменении и признании утратившими силу некоторых решений Совета Евразийской экономической комиссии» (вступило в силу 1 января 2022 г.) с изменениями, внесенными Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 11 апреля 2023 г. № 47 (вступило в силу 9 августа 2023 г.), которое является обязательным для Российской Федерации в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе, ратифицированным Федеральным законом от 3 октября 2014 г. № 279-ФЗ «О ратификации Договора о Евразийском

экономическом союзе» (вступил в силу для Российской Федерации 1 января 2015 г.), п р и к а з ы в а ю:

1. Департаменту развития фармацевтической и медицинской промышленности (Д.С. Галкин) в части суперабсорбентов для производства подгузников, зарегистрированных в качестве медицинских изделий в соответствии с правом Евразийского экономического союза¹ и (или) в соответствии с законодательством Российской Федерации², Департаменту легкой промышленности и лесопромышленного комплекса (В.Г Хмырова) в части суперабсорбентов для производства детских подгузников, не касающейся вопросов Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности:

а) направлять в Комиссию по подтверждению целевого назначения ввозимых суперабсорбентов для производства подгузников, зарегистрированных в качестве медицинских изделий в соответствии с правом Евразийского экономического союза и (или) в соответствии с законодательством Российской Федерации, или Комиссию по подтверждению целевого назначения ввозимых суперабсорбентов для производства детских подгузников, образуемые Министерством промышленности и торговли Российской Федерации (далее – Комиссия), в течение 30 рабочих дней со дня поступления в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации от субъектов деятельности в сфере промышленности (далее - заявитель) следующих документов:

заявление (в свободной форме) на выдачу заключения о подтверждении целевого назначения ввозимых суперабсорбентов для производства подгузников, декларируемых кодом 3906 90 900 3 ТН ВЭД ЕАЭС в соответствии с единой Товарной номенклатурой внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 14 сентября 2021 г. № 80 «Об утверждении единой Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического

1 Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 46 «О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий» (вступило в силу 7 мая 2017 г.) с изменениями, внесенными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 30 марта 2023 г. № 50 (вступило в силу 24 мая 2023 г.), которое является обязательным для Российской Федерации в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе, ратифицированным Федеральным законом от 3 октября 2014 г. № 279-ФЗ «О ратификации Договора о Евразийском экономическом союзе» (вступил в силу для Российской Федерации 1 января 2015 г.).

2 Постановления Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012 г. № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» и от 3 апреля 2020 г. № 430 «Об особенностях обращения медицинских изделий, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия».

союза и Единого таможенного тарифа Евразийского экономического союза, а также об изменении и признании утратившими силу некоторых решений Совета Евразийской экономической комиссии» (далее – декларлируемый товар, заявление), составленное на русском языке, оформленное на бланке заявителя, подписанное руководителем или уполномоченным им лицом (для юридического лица) или индивидуальным предпринимателем, заверенное печатью заявителя (при наличии), содержащее дату и регистрационный (исходящий) номер заявления, а также сведения о юридическом лице или индивидуальном предпринимателе, осуществляющем производство продукции с использованием ввозимых декларлируемых товаров (далее – производитель), либо юридическом лице или индивидуальном предпринимателе, осуществляющем поставку декларлируемого товара в интересах производителя (далее – посредник), включая наименование юридического лица, фамилию, имя, отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя, адрес юридического лица в пределах места нахождения юридического лица (адрес места жительства для индивидуального предпринимателя) и электронный адрес (при наличии), идентификационный номер налогоплательщика, основной государственный регистрационный номер (основной государственный регистрационный номер для индивидуального предпринимателя), номер контактного телефона;

копии контрактов (договоров) поставки и дополнительных соглашений (при наличии) к контрактам (договорам), предусматривающих ввоз декларлируемого товара на территорию Российской Федерации, заверенные подписью и печатью (при наличии) заявителя;

копии контрактов (договоров) посредника и дополнительных соглашений (при наличии) к контрактам (договорам) с производителем о продаже (либо финансовой аренде) декларлируемого товара в случае поставки декларлируемого товара посредником;

сведения о технических характеристиках декларлируемого товара;

техническую документацию производителя на производимый товар (технические условия, технические регламенты и (или) иные документы, позволяющие идентифицировать декларлируемый товар как используемый в производстве продукции) (по выбору заявителя);

справку об объеме произведенной продукции с использованием декларлируемого товара за год, предшествующий году подачи заявления;

справку о текущих производственных мощностях по производству продукции с использованием декларируемого товара;

отчет об использовании в производстве продукции декларируемого товара, на который ранее получено подтверждение целевого назначения (со дня получения и при наличии указанного подтверждения);

отчет о фактически использованных объемах декларируемого товара, ввезенного за предшествующий год;

копию регистрационного удостоверения на медицинское изделие (в случае если декларируемые товары – суперабсорбенты для производства подгузников, зарегистрированных в качестве медицинских изделий в соответствии с правом Евразийского экономического союза и (или) в соответствии с законодательством Российской Федерации);

б) с учетом решения Комиссии в течение 5 рабочих дней со дня принятия решения Комиссией обеспечивать подготовку проекта письма о подтверждении (невозможности подтверждения) целевого назначения декларируемого товара и представление его на подпись уполномоченному заместителю Министра промышленности и торговли Российской Федерации (или лицу, его замещающему);

в) в течение 5 рабочих дней после дня подписания письма, указанного в подпункте «б» настоящего пункта, уполномоченным заместителем Министра промышленности и торговли Российской Федерации (лицом, его замещающим) обеспечить его направление заявителю.

1(1). Документы, составленные на иностранном языке, представляются с переводом на русский язык. Верность перевода или подлинность подписи переводчика должны быть нотариально засвидетельствованы в соответствии со статьей 81 Основ законодательства Российской Федерации о нотариате от 11 февраля 1993 г. № 4462-1.

2. Предоставить право подписи:

а) писем о подтверждении целевого назначения суперабсорбентов для производства подгузников, зарегистрированных в качестве медицинских изделий в соответствии с правом Евразийского экономического союза и (или) в соответствии с законодательством Российской Федерации, – заместителю Министра промышленности и торговли Российской Федерации, осуществляющему

координацию деятельности Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности (или лицу, его замещающему);

б) писем о подтверждении целевого назначения суперабсорбентов для производства детских подгузников – заместителю Министра промышленности и торговли Российской Федерации, осуществляющему координацию деятельности Департамента легкой промышленности и лесопромышленного комплекса (или лицу, его замещающему);

в) писем о невозможности подтверждения целевого назначения суперабсорбентов для производства подгузников, зарегистрированных в качестве медицинских изделий в соответствии с правом Евразийского экономического союза и(или) в соответствии с законодательством Российской Федерации, – директору Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности (или лицу, его замещающему);

г) писем о невозможности подтверждения целевого назначения суперабсорбентов для производства детских подгузников – директору Департамента легкой промышленности и лесопромышленного комплекса (или лицу, его замещающему).

3. Признать утратившим силу приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 24 марта 2022 г. № 953 «Об организации в Министерстве промышленности и торговли Российской Федерации работы по подтверждению целевого назначения ввозимых суперабсорбентов для производства подгузников» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 22 апреля 2022 г., регистрационный № 68306).

4. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Заместитель Председателя Правительства
Российской Федерации –
Министр промышленности и торговли
Российской Федерации



Д.В. Мантуров