



ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

ПРОТОКОЛ

заседания Рабочей группы по вопросам определения страны происхождения товаров на территориях государств-членов Евразийского экономического союза при Консультативном комитете по государственным (муниципальным) закупкам (далее – Рабочая группа, ЕАЭС)
(в режиме видеоконференции)

№ 23-4-28/C

19 августа 2025 г.

г. Москва

Председательствовал:

заместитель директора Департамента конкурентной политики и политики в области государственных закупок Евразийской экономической комиссии (далее соответственно – Департамент, госзакупки, Комиссия) Казачёнок Алина Анатольевна.

Присутствовали: представители заинтересованных государственных органов и организаций Республики Беларусь, Республики Казахстан, Российской Федерации, а также представители Комиссии (список участников прилагается).

Представители Республики Армения и Кыргызской Республики отсутствовали.

**I. О предложениях Российской Федерации по условиям производства к товарам отрасли «Медицинские изделия» из приложения № 1.1 к Правилам определения страны происхождения отдельных видов товаров для целей государственных (муниципальных) закупок, утвержденным решением Совета Комиссии от 23.11.2020 № 105
(далее – Правила)**

1. Принять к сведению информацию:

1.1. заместителя директора Департамента Казачёнок А.А. о том, что в Комиссию в рабочем порядке поступили следующие предложения Армянской стороны:

об исключении избыточного требования о наличии документа, подтверждающего соответствие собственного производства требованиями стандарта ГОСТ ISO 13485-2017, поскольку регистрация медицинского изделия может быть произведена без необходимости соответствия такому стандарту;

дополнение требования о наличии регистрационного удостоверения местом его действия (государство-член).

Комиссией также предложено рассмотреть скорректированный вариант требования о наличии регистрационного удостоверения в следующей редакции:

«наличие у производителя полученного в соответствии с законодательством государства-члена и (или) Евразийского экономического союза действующего регистрационного удостоверения на соответствующие медицинские изделия с указанием адреса места производства на территории государств-членов;»;

1.2. представителя Министерства здравоохранения Республики Беларусь Цаприловой С.В. об отсутствии замечаний на данном этапе обсуждения;

1.3. представителя Министерства здравоохранения Республики Казахстан Смагуловой Ф. о том, что у производителей Республики Казахстан имеются замечания в части наличия сырья из государств-членов (например, салфетки сорбционные), детальные замечания будут направлены в рабочем порядке;

1.4. представителя Министерства промышленности и торговли Российской Федерации Деминой А.Ю. в отношении требования о «наличии у производителя полученного в соответствии с законодательством государства-члена и (или) ЕАЭС действующего регистрационного удостоверения на соответствующие медицинские изделия» возражения отсутствуют, при этом отмечено, что потенциальных поставщик может участвовать в госзакупках медицинских изделий только при наличии регистрационного удостоверения страны-заказчика или ЕАЭС. В отношении исключения требования о соответствии стандарту ГОСТ ISO не поддерживается, поскольку данное требование при регистрации медицинского изделия является обязательным.

II. О предложениях Российской Федерации по условиям производства к лекарственным препаратам отрасли «Фармацевтическая продукция»

2. Принять к сведению информацию:

2.1. заместителя директора Департамента Казачёнок А.А. о том, что в Комиссию поступили предложения Белорусской стороны по условиям производства к товарным наименованиям отрасли «Фармацевтическая продукция», в которых содержится в том числе;

редакция требования «осуществление производства готового лекарственного препарата (50 баллов) на территориях стран - членов ЕАЭС из сырья, имеющего импортное происхождение, но подвергнутого обработке/переработке, достаточность которой должна соответствовать следующему критерию*: изменение товарной позиции по ТН ВЭД на уровне хотя бы одного из первых четырех знаков, происшедшее в результате обработки/переработки»;

предложение уполномочить на выдачу подтверждающих документов о выполнении всех стадий производства лекарственных препаратов (в т.ч. со стадии синтеза) органы (организации) государств - членов ЕАЭС;

2.2.представителя Министерства промышленности и строительства Республики Казахстан Закира Т.Ж. о том, что не поддерживается требование о выполнении полного цикла производства лекарственного препарата на территории государства-члена, поскольку в рамках постановления Правительства Российской Федерации от 23.12.2024 № 1875 «О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Постановление № 1875) выполнение такого требования должно подтверждаться документом, выданным Минпромторгом России;

2.3.представителя Министерства промышленности и торговли Российской Федерации Деминой А.Ю. о том, что срок вступления в силу требования Постановления № 1875 о подтверждении осуществления всех стадий производства лекарственного препарата на территориях государств - членов ЕАЭС переносится на 01.01.2026. Барьер доступа к госзакупкам Российской Федерации в части указанного требования, по мнению Минпромторга России, не усматривается, поскольку производитель любого государства-члена может обратиться в Минпромторг России за получением такого документа. В части предложения о наделении полномочиями органов (организаций) государств - членов ЕАЭС для подтверждения выполнения всех стадий производства лекарственных препаратов не возражаем. Позиция по предложению Республики Беларусь о редакции требования по осуществлению производства готового лекарственного препарата резервируется;

2.4.представителя республиканского унитарного предприятия «Управляющая компания холдинга «Белфармпром» Митрофанова И.А. о том, что предлагается рассмотреть возможность о включении обсуждаемых товарных позиций отрасли «Фармацевтическая продукция» в приложение № 1.1 к Правилам на время переговорного процесса по условиям производства;

2.5.представителя Министерства промышленности и строительства Республики Казахстан Закира Т.Ж. об отсутствии возражений в отношении дополнения приложения № 1.1 к Правилам товарами отрасли «Фармацевтическая продукция»;

2.6.представителя Министерства промышленности и торговли Российской Федерации Деминой А.Ю. о том, что данное предложение может быть поддержано только до конца 2025 года.

Приложение: на 2 л. в 1 экз.

Председательствующий



А.А. Казачёнок

Список участников
Рабочей группы по вопросам определения страны происхождения товаров
на территориях государств-членов Евразийского экономического союза
при Консультативном комитете по государственным
(муниципальным) закупкам

19 августа 2025 года

№ п/п	ФИО	Должность
Республика Беларусь		
1.	Тачилова Татьяна Леонидовна	представитель управления сертификации и экспертной деятельности Белорусской торгово-промышленной палаты
2.	Касперович Сергей Владимирович	заместитель начальника управления государственных закупок – начальник отдела регулирования закупок управления государственных закупок Министерства антимонопольного регулирования и торговли Республики Беларусь
3.	Барташевич Дарья Михайловна	заместитель начальника отдела регулирования закупок, обращения медицинских изделий и модернизации объектов здравоохранения Министерства здравоохранения Республики Беларусь
4.	Цаприлова Светлана Валерьевна	консультант управления организации лекарственного обеспечения Министерства здравоохранения Республики Беларусь
5.	Митрофанов Игорь Александрович	генеральный директор республиканского унитарного предприятия «Управляющая компания холдинга «Белфармпром»
6.	Петрушина Мария Петровна	главный специалист управления маркетинговой стратегии, организации продаж на внутреннем рынке и экспорта республиканского унитарного предприятия «Управляющая компания холдинга «Белфармпром»
Республика Казахстан		
7.	Закир Темирлан Жаксыбаевич	руководитель управления интеграционных процессов в отраслях промышленности Департамента промышленной политики Министерства промышленности и строительства Республики Казахстан
8.	Смагулова Фатима	представитель Министерства здравоохранения Республики Казахстан
Российская Федерация		
9.	Чуватова Карина Сергеевна	главный специалист-эксперт отдела методологического обеспечения реализации промышленной политики Департамента стратегического развития и корпоративной политики

		Министерства промышленности и торговли Российской Федерации
10.	Демина Анна Юрьевна	заместитель начальника отдела международного сотрудничества и сырьевого обеспечения Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства промышленности и торговли Российской Федерации
Евразийская экономическая комиссия		
11.	Казачёнок Алина Анатольевна	заместитель директора Департамента конкурентной политики и политики в области государственных закупок
12.	Кудинкина Дарья Владимировна	заместитель начальника отдела реализации политики в области государственных закупок Департамента конкурентной политики и политики в области государственных закупок
