**Приказ Министерства промышленности и торговли РФ от 9 сентября 2017 г. № 3107 “О реализации постановления Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. № 967 «Об особенностях осуществления закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков для обеспечения государственных и муниципальных нужд» в части определения организаций, реализующих в 2017 - 2024 годах комплексные проекты по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков” (не вступил в силу)**

27 сентября 2017

В соответствии с пунктами 5 и 6 Правил отбора организаций, реализующих в 2017 - 2024 годах комплексные проекты по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, в целях осуществления конкретной закупки такой продукции для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. № 967 «Об особенностях осуществления закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, № 34, ст. 5290), приказываю:

1. Утвердить прилагаемые:

порядок принятия и рассмотрения заявлений о реализации комплексного проекта по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, поданных российскими организациями, реализующими в 2017 - 2024 годах комплексные проекты по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд», которые являются налоговыми резидентами Российской Федерации;

форму соглашения о реализации в 2017 - 2024 годах комплексного проекта по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков.

2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра Цыба С.А.

|  |  |
| --- | --- |
| Министр | Д.В. Мантуров |

Зарегистрировано в Минюсте РФ 21 сентября 2017 г.  
Регистрационный № 48268

УТВЕРЖДЕН   
приказом Минпромторга России  
от 9 сентября 2017 г. № 3107

**Порядок принятия и рассмотрения заявлений о реализации комплексного проекта по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, поданных российскими организациями, реализующими в 2017 - 2024 годах комплексные проекты по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г.№ 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд", которые являются налоговыми резидентами Российской Федерации**

1. Настоящий Порядок определяет процедуру принятия и рассмотрения заявлений о реализации комплексного проекта по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков (далее - комплексный проект), поданных российскими организациями, реализующими в 2017 - 2024 годах комплексные проекты по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2015, № 6, ст. 979; № 23, ст. 3329; 2016, № 18, ст. 2630; № 50, ст. 7091; 2017, № 23, ст. 3359; № 34, ст. 5291) (далее - перечень), которые являются налоговыми резидентами Российской Федерации (далее - заявители, организации, заявления).

2. Заявитель в соответствии с пунктом 5 Правил отбора организаций, реализующих в 2017 - 2024 годах комплексные проекты по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, в целях осуществления конкретной закупки такой продукции для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. № 967 «Об особенностях осуществления конкретной закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, № 34, ст. 5290) (далее - Правила) подает в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации (далее - Министерство) заявление в письменной форме и документы, подтверждающие соответствие организации критериям, указанным в пункте 4 Правил (далее - документы).

3. Заявление должно быть представлено на русском языке, оформлено на бланке заявителя в произвольной форме, подписано руководителем и заверено печатью заявителя (при наличии). В заявлении указываются:

а) полное и сокращенное (при наличии) наименование организации (в соответствии с учредительными документами);

в) основной государственный регистрационный номер (ОГРН) организации;

г) адрес места нахождения и почтовый адрес организации;

д) контактное лицо организации с указанием телефона и адреса электронной почты;

е) информация о намерении организации участвовать в отборе организаций, реализующих в 2017 - 2024 годах комплексные проекты.

4. К заявлению прилагаются следующие документы:

а) заверенная подписью руководителя (иного уполномоченного им лица) и печатью заявителя (при наличии) копия документа, подтверждающего соответствие собственного производства, расположенного на территории Российской Федерации, требованиям ГОСТ ISO 13485-2011 «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования» (введен в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 13 декабря 2011 г. № 1361-ст);

б) заверенные подписью руководителя (иного уполномоченного им лица) и печатью заявителя (при наличии печати) копии действующих регистрационных удостоверений на медицинские изделия, указанные в перечне (не менее 7);

в) заверенную подписью руководителя (иного уполномоченного им лица) и печатью заявителя (при наличии печати) копию действующего сертификата о происхождении товара по форме СТ-1, выданного в соответствии с Соглашением о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 года (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 34, ст. 4950; 2013, № 17, ст. 2039; 2015, № 30, ст. 4565; 2016, № 3, ст. 463), с указанием Российской Федерации как страны происхождения продукции;

г) заверенные подписью руководителя (иного уполномоченного им лица) и печатью заявителя (при наличии печати) копии патентов, выданных на полезную модель и (или) изобретение, в качестве которых охраняется техническое решение в составе медицинского изделия или сырья, используемого при производстве медицинских изделий, включенных в перечень, на дату подачи заявления (не менее 7);

д) копии товарных накладных, заверенные подписью руководителя или главного бухгалтера заявителя (при наличии) и скрепленные печатью заявителя (при наличии печати), подтверждающие доход (выручку) от реализации произведенных медицинских изделий за последние три года (на дату подачи заявления) не менее 700000 тыс. рублей;

е) заверенные подписью руководителя копии отчетов о финансовых результатах организации по форме согласно приложению № 1 к приказу Минфина России от 02 июля 2010 г. № 66н «О формах бухгалтерской отчетности организаций» (зарегистрирован в Минюсте России 02 августа 2010 г., регистрационный № 18023), с изменениями, внесенными приказами Минфина России от 05 октября 2011 г. № 124н (зарегистрирован в Минюсте России 13 декабря 2011 г., регистрационный № 22599), от 17 августа 2012 г. № 113н (зарегистрирован в Минюсте России 4 октября 2012 г., регистрационный № 25592), от 04 декабря 2012 г. № 154н (зарегистрирован в Минюсте России 29 декабря 2012 г., регистрационный № 26501), от 06 апреля 2015 г. № 57н (зарегистрирован в Минюсте России 30 апреля 2015 г., регистрационный № 37103), подтверждающие доход (выручку) от реализации произведенных медицинских изделий за последние три года (на дату подачи заявления) не менее 700000 тыс. рублей;

ж) заверенные подписью руководителя (иного уполномоченного им лица) и печатью заявителя (при наличии) копии технологической документации на производство медицинских изделий, указанных в перечне, подтверждающие использование технологий и материалов, разработанных за счет бюджетных ассигнований;

з) заверенные подписью руководителя (иного уполномоченного им лица) и печатью заявителя (при наличии) копии государственных контрактов на получение бюджетных ассигнований и (или) иных договоров (в том числе лицензионных), подтверждающих права на использование технологий и материалов, разработанных за счет бюджетных ассигнований, при производстве медицинских изделий, включенных в перечень;

и) заверенные подписью руководителя (иного уполномоченного им лица) и печатью заявителя (при наличии) копии технических условий на производство медицинских изделий, и сырья по которым осуществляется производство не менее 20 процентов номенклатуры (ассортимента) всех наименований медицинских изделий, включенных в перечень, используемого при их производстве, на дату подачи заявления.

5. Поступившие в Министерство в соответствии с пунктом 2 настоящего Порядка заявление и прилагаемые к нему документы направляются в Департамент развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства (далее - Департамент).

Департамент в течение 2 рабочих дней со дня поступления в Министерство регистрирует их в специальном журнале, который должен быть прошнурован, пронумерован и скреплен печатью Министерства.

6. Департамент в течение 10 рабочих дней со дня поступления в Министерство заявления и прилагаемых к нему документов осуществляет проверку комплектности прилагаемых к заявлению документов в соответствии с пунктом 4 настоящего Порядка.

7. По результатам проверки, указанной в пункте 6 настоящего Порядка, Департамент направляет представленное заявление с прилагаемыми документами в Комиссию по рассмотрению заявлений, образованную Министерством (далее - Комиссия).

8. Комиссия не позднее 10 рабочих дней со дня поступления заявления с прилагаемыми документами принимает решение о положительном или об отрицательном рассмотрении заявления.

9. Комиссия принимает решение о положительном рассмотрении заявления в случае соответствия заявителя критериям, указанным в пункте 4 Правил. Комиссия принимает решение об отрицательном рассмотрении заявления при несоответствии заявителя критериям, указанным в пункте 4 Правил, или недостоверности сведений, содержащихся в заявлении и прилагаемых к нему документах.

10. На основании принятого Комиссией решения Департамент в течение 3 рабочих дней со дня его принятия направляет заявителю заказным письмом с уведомлением по адресу, указанному в заявлении, извещение о положительном или об отрицательном рассмотрении заявления, с указанием причины такого решения.

11. Извещение о положительном рассмотрении заявления направляется Департаментом заявителю совместно с 2 экземплярами проекта соглашения о реализации в 2017-2024 годах комплексного проекта по форме, утвержденной настоящим приказом (далее - соглашение).

12. В соответствии с абзацем вторым пункта 6 Правил заявитель не позднее 5 рабочих дней со дня получения извещения о положительном рассмотрении заявления представляет в Министерство подписанный заявителем экземпляр соглашения.

13. В случае непредставления заявителем в Министерство в течение срока, указанного в абзаце втором пункта 6 Правил, подписанного экземпляра соглашения Министерство направляет заявителю заказным письмом с уведомлением по адресу, указанному в заявлении, извещение об отказе во внесении сведений о заявителе в реестр поставщиков медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень (далее - реестр поставщиков).

14. В течение 3 рабочих дней со дня получения подписанного заявителем экземпляра соглашения Министерство вносит сведения о заявителе в реестр поставщиков, который размещается на официальном сайте Министерства в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», а также в единой информационной системе в сфере закупок.

УТВЕРЖДЕНА  
приказом Минпромторга России  
от 9 сентября 2017 г. № 3107

Форма

**Соглашение   
о реализации в 2017-2024 годах комплексного проекта по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **(место заключения)** |  | **«\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_ г.      (дата заключения)** |
|  |  | № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

      Министерство промышленности и торговли Российской Федерации, в лице

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,        действующего на

 основании   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,   от   имени

 Российской Федерации, именуемое в дальнейшем "Министерство", и

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

                 (полное наименование юридического лица)

 в  лице  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,  действующего   на   основании

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,    именуемое(ый)     в     дальнейшем

 "Организация", совместно именуемые "Стороны", в соответствии с Правилами

 отбора организаций, реализующих в 2017-2024 годах комплексные проекты по

 расширению  и  (или)  локализации   производства   медицинских   изделий

 одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков,

 в целях осуществления конкретной закупки такой продукции для обеспечения

 государственных  и  муниципальных  нужд,  утвержденными   постановлением

 Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. N 967 (Собрание

 законодательства Российской Федерации, 2017, N 34,  ст. 5290)   (далее -

 Правила), заключили настоящее соглашение о нижеследующем.

**I. Предмет соглашения**

1.1. Организация обязуется осуществить комплексный проект по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков в соответствии с графиком реализации комплексного проекта, предусмотренным пунктом 3 Правил и являющимся неотъемлемой частью настоящего соглашения (далее - График), в целях организации высокотехнологичного производства, создания высокопроизводительных рабочих мест и увеличения налоговых поступлений.

1.2. При заключении настоящего соглашения Организация выражает свое согласие на осуществление Министерством проверки выполнения Организацией мероприятий, предусмотренных Графиком.

**II. Взаимодействие Сторон**

2.1. Министерство обязуется:

2.1.1. Включить Организацию в реестр поставщиков медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2015, № 6, ст. 979; № 23, ст. 3329; 2016, № 18, ст. 2630; № 50, ст. 7091; 2017, № 23, ст. 3359; № 34, ст. 5291) (далее - Реестр);

2.1.2. Рассматривать отчеты и документы, представленные Организацией в соответствии с пунктами 2.2.2 и 2.2.3 настоящего соглашения;

2.1.3. Осуществлять контроль за выполнением Организацией мероприятий, предусмотренных Графиком, включая проверку и анализ соответствия целевым показателям отчетного периода документов, путем проведения проверок;

2.1.4. По результатам рассмотрения документов, представленных организацией в соответствии с пунктами 2.2.2. и 2.2.3 настоящего соглашения, оформлять акт о выполнении мероприятий, предусмотренных Графиком;

2.1.5. В случае невыполнения (более чем на 10 процентов) Организацией мероприятий, предусмотренных Графиком, направить требование об уплате в доход федерального бюджета штрафа в размере 30 процентов от общей суммы контрактов, исполненных Организацией при реализации комплексного проекта за текущий год, и исключить Организацию из Реестра;

2.1.6. При наличии информации о включении Организации в реестр недобросовестных поставщиков исключить Организацию из Реестра до исключения из реестра недобросовестных поставщиков;

2.1.7. Рассмотреть в течение 30 календарных дней с даты поступления документы, представленные Организацией в соответствии с пунктом 2.2.5 настоящего соглашения;

2.1.8. Оформить акт о выполнении мероприятий, предусмотренных Графиком, в случае подтверждения Организацией соответствия условиям и целевым показателям Графика согласно пункту 2.2.5 настоящего соглашения, и в течение 3 рабочих дней включить Организацию в Реестр.

2.2. Организация обязуется:

2.2.1. Выполнять мероприятия по реализации комплексного проекта в соответствии с Графиком;

2.2.2. Представлять в Министерство ежегодно, до 1 ноября текущего года отчет о выполнении мероприятий, предусмотренных Графиком (далее - отчет);

2.2.3. Представлять по требованию Министерства первичные документы (копии), подтверждающие данные, содержащиеся в отчете;

2.2.4. В случае невыполнения (более чем на 10 процентов) мероприятий, предусмотренных Графиком, перечислить в доход федерального бюджета штраф в размере 30 процентов от общей суммы контрактов, исполненных Организацией при реализации комплексного проекта за текущий год, в течение 10 календарных дней со дня получения требования от Министерства;

2.2.5. В случае исключения из Реестра в соответствии с пунктом 2.1.5. настоящего соглашения направлять в Министерство документы, подтверждающие соответствие условиям и целевым показателям Графика;

2.2.6. Ежегодно, до 1 ноября текущего года проводить независимый технологический аудит комплексного проекта с последующим представлением результатов аудита в Министерство.

**III. Контроль за исполнением условий соглашения**

3.1. Минпромторг России проводит проверки выполнения Организацией мероприятий, предусмотренных Графиком, в соответствии с пунктом 10 Правил.

3.2. В рамках проводимых проверок выполнения Организацией мероприятий, предусмотренных Графиком, Организация представляет Министерству по его требованию необходимые документы, относящиеся к предмету настоящего соглашения.

**IV. Ответственность Сторон**

4.1. В случае неисполнения или ненадлежащего исполнения условий настоящего Соглашения Стороны несут ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

4.2. В случае невыполнения (более чем на 10 процентов) мероприятий, предусмотренных Графиком, Организация уплачивает в доход федерального бюджета штраф в размере 30 процентов от общей суммы контрактов, исполненных Организацией при реализации комплексного проекта за текущий год.

**V. Урегулирование споров**

5.1. Стороны принимают все меры для того, чтобы любые спорные вопросы, разногласия либо претензии, касающиеся исполнения настоящего соглашения, были урегулированы путем переговоров.

5.2. В случае недостижения согласия Сторонами споры и разногласия подлежат разрешению в судебном порядке в соответствии с законодательством Российской Федерации.

**VI. Срок действия настоящего соглашения**

6.1. Настоящее соглашение вступает в силу и становится обязательным для Сторон с момента его подписания и действует до полного исполнения Сторонами обязательств по настоящему соглашению.

**VII. Порядок расторжения соглашения**

7.1. Настоящее соглашение может быть расторгнуто по соглашению Сторон, либо в порядке, предусмотренном гражданским законодательством Российской Федерации.

**VIII. Заключительные положения**

8.1. Любые изменения, вносимые в настоящее соглашение, оформляются дополнительным соглашением, которое подписывается уполномоченными представителями Сторон и является неотъемлемой частью настоящего соглашения.

8.2.Стороны не могут передавать свои права и обязанности по настоящему соглашению третьим лицам, за исключением случаев, предусмотренных законодательством Российской Федерации.

8.3. В случае изменения у какой-либо из Сторон места нахождения, наименования, банковских или других реквизитов, или в случае реорганизации одной из Сторон такая Сторона обязана в течение 3 дней с даты внесения таких изменений письменно известить об этом другую Сторону.

8.4. Настоящее соглашение составлено в 3 экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, один из которых передан Организации, и два находятся у Министерства.

**IX. Перечень приложений**

9.1. Неотъемлемой частью настоящего соглашения является график реализации комплексного проекта, предусмотренный пунктом 3 Правил, на \_\_\_ л.

**X. Реквизиты и подписи Сторон**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Министерство: Министерство промышленности и торговли Российской Федерации** |  | **Организация: полное наименование Организации** |
| Адрес: |  | Адрес: |
| ИНН \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_     КПП \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_     Министерство: |  | ИНН \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_     КПП \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_     Организация: |
| (должность) |  | (должность) |
| (подпись, фамилия, имя и отчество)         \_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.     М.П. |  | (подпись, фамилия, имя и отчество (при наличии)     \_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.     М.П. (при наличии печати) |