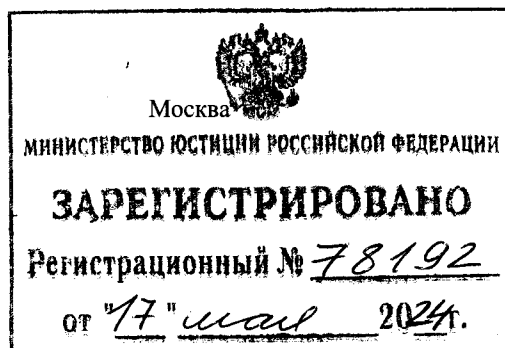




**МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минпромторг России)**

ПРИКАЗ

18 января 2024 г.



№ *169*

**О внесении изменений в приказ
Министерства промышленности и торговли Российской Федерации
от 11 ноября 2016 г. № 4008**

В соответствии с абзацами третьим и четвертым подпункта 2 статьи 150 Налогового кодекса Российской Федерации и подпунктом 5.2.18(50) пункта 5 Положения о Министерстве промышленности и торговли Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 5 июня 2008 г. № 438, п р и к а з ы в а ю:

утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 11 ноября 2016 г. № 4008 «Об утверждении Порядка выдачи документа, подтверждающего целевое назначение сырья и комплектующих изделий, которые предназначены для производства товаров, указанных в подпункте 1 пункта 2 статьи 149 Налогового кодекса Российской Федерации, и отсутствие их аналогов, которые производятся в Российской Федерации» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 22 декабря 2016 г., регистрационный № 44866) с изменениями, внесенными приказами Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 20 апреля 2018 г. № 1562 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 мая 2018 г.,

регистрационный № 51116), от 15 мая 2020 г. № 1589 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 1 июня 2020 г., регистрационный № 58521), от 4 августа 2020 г. № 2523 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 14 августа 2020 г., регистрационный № 59274) и от 23 сентября 2022 г. № 4037 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 28 октября 2022 г., регистрационный № 70750).

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



Д.В. Мантуров

УТВЕРЖДЕНЫ

приказом Минпромторга России
от 18 января 2024 г. № 169

Изменения, которые вносятся в приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 11 ноября 2016 г. № 4008

1. Пункт 2 изложить в следующей редакции:

«2. Возложить функции по выдаче документа на следующие структурные подразделения Министерства промышленности и торговли Российской Федерации:

а) Департамент развития фармацевтической и медицинской промышленности – в части раздела 1 (за исключением товаров, поименованных в подпункте «б» настоящего пункта), раздела 2, раздела 3 (в части медицинских товаров, зарегистрированных в соответствии с правом Евразийского экономического союза¹, и (или) в соответствии с законодательством Российской Федерации², и (или) технических средств реабилитации), а также раздела 4 перечня медицинских товаров, реализация которых на территории Российской Федерации и ввоз которых на территорию Российской Федерации и иные территории, находящиеся под ее юрисдикцией, не подлежат обложению (освобождаются от обложения) налогом на добавленную стоимость, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 сентября 2015 г. № 1042 (далее – Перечень);

б) Департамент радиоэлектронной промышленности – в части пунктов 9 – 16, 17 (за исключением средств перемещения и перевозок медицинских (носилки, тележки и другие), 18 раздела 1 Перечня, раздела 3 Перечня (в части медицинских товаров, имеющих электронные устройства, а также расходных компонентов, материалов, реагентов, средств и программного обеспечения для их эксплуатации, ремонта, обслуживания и модернизации);

в) Департамент легкой промышленности и лесопромышленного комплекса – в части пунктов 35, 39 раздела 3 Перечня (за исключением медицинских товаров, зарегистрированных в соответствии с правом Евразийского экономического союза¹,

и (или) в соответствии с законодательством Российской Федерации², и медицинских товаров, имеющих электронные устройства, а также расходных компонентов, материалов, реагентов, средств и программного обеспечения для их эксплуатации, ремонта, обслуживания и модернизации).».

2. Дополнить сносками 1 и 2 следующего содержания:

«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 6 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».».

3. Пункт 3 признать утратившим силу.

4. В пункте 4 слова «и 3» исключить.

5. В Порядке выдачи документа, подтверждающего целевое назначение сырья и комплектующих изделий, которые предназначены для производства товаров, указанных в подпункте 1 пункта 2 статьи 149 Налогового кодекса Российской Федерации, и отсутствие их аналогов, которые производятся в Российской Федерации:

а) в подпункте «в» пункта 5 слова «или пунктам 47 и 52 раздела 5» исключить;

б) абзац первый пункта 6 изложить в следующей редакции:

«6. Поступившие в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации заявления о выдаче документа и прилагаемые к нему

документы и сведения, указанные в пункте 5 настоящего Порядка, направляются в Департамент развития фармацевтической и медицинской промышленности, или Департамент радиоэлектронной промышленности, или Департамент легкой промышленности и лесопромышленного комплекса в соответствии с пунктом 2 настоящего приказа (далее – соответствующий Департамент).»;

в) в подпункте «б» пункта 7 слова «разделам 1 или 5 Перечня» заменить словами «разделу 1 Перечня».