

**О внесении изменений и дополнений в приказ Министра торговли и интеграции Республики Казахстан от 13 июля 2021 года № 454-НҚ "Об утверждении Правил по определению страны происхождения товара, статуса товара Евразийского экономического союза или иностранного товара, выдаче сертификата о происхождении товара и отмене его действия, установлении форм сертификата по определению страны происхождения товара"**

Приказ Министра торговли и интеграции Республики Казахстан от 25 декабря 2024 года № 420-НҚ. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 26 декабря 2024 года № 35538

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Внести в приказ Министра торговли и интеграции Республики Казахстан от 13 июля 2021 года № 454-НҚ "Об утверждении Правил по определению страны происхождения товара, статуса товара Евразийского экономического союза или иностранного товара, выдаче сертификата о происхождении товара и отмене его действия, установлении форм сертификата по определению страны происхождения товара" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 23514) следующие изменения и дополнения:

в Правилах по определению страны происхождения товара, статуса товара Евразийского экономического союза или иностранного товара, выдаче сертификата о происхождении товара и отмене его действия, утвержденных указанным приказом:

в приложении 2:

строку:

"

Группа 90	Инструменты и аппараты оптические, фотографические, кинематографические, измерительные, контрольные, прецизионные, медицинские или хирургические; их части и принадлежности, кроме товаров следующих позиций, для которых применяемые правила излагаются далее: 9019 20 000 0, из 9020 00 000 0, 9022	Изготовление, при котором стоимость всех используемых материалов не превышает 50 % цены конечной продукции
-----------	---	--

"

изложить в следующей редакции:

"

Инструменты и аппараты оптические, фотографические,	
---	--

Группа 90	<p>кинематографические, измерительные, контрольные, прецизионные, медицинские или хирургические; их части и принадлежности, кроме товарных позиций, 9018 12 000 0, 9019 20 000 0, из 9020 00 000 0, 9022, для которых применяемые правила излагаются далее</p>	<p>Изготовление, при котором стоимость всех используемых материалов не превышает 50 % цены конечной продукции</p>
-----------	--	---

" ;

дополнить строкой следующего содержания:

"

9018 12 000 0	<p>Аппаратура ультразвукового сканирования</p>	<p>Изготовление, при котором стоимость всех используемых материалов не превышает 50 % цены конечной продукции или выполнение следующих условий:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) наличие у производителя технической и конструкторской документации, срок действия которых не менее 5 лет;</li> <li>2) наличие собственного или контрактного производства на территории Республики Казахстан ;</li> <li>3) наличие системы управления качеством в соответствии с требованиями ГОСТ ISO 13485-2017 "Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования" (ISO 13485);</li> <li>4) наличие на территории Республики Казахстан сервисного центра, уполномоченного осуществлять ремонт, послепродажное и гарантийное обслуживание продукции;</li> <li>5) выполнение следующих технологических операций: <ul style="list-style-type: none"> <li>– установка программного обеспечения, если оно является неотъемлемой частью оборудования;</li> <li>– настройка и функциональное тестирование оборудования;</li> <li>– нанесение маркировки на пластиковые панели;</li> <li>– проверка качества визуализации, включая точность измерения скоростей кровотока с помощью средства измерения;</li> </ul> </li> </ol>
---------------	--	--

	<ul style="list-style-type: none"> <li>– сборка и настройка механизма регулировки высоты панели управления;</li> <li>– сборка и установка панели управления;</li> <li>– установка и настройка видеопринтера, жидкокристаллического монитора, электронных модулей, корпусных панелей основной части корпуса консоли;</li> </ul> <p>6) проверка средствами измерения электробезопасности.</p>
--	---

".

",

строку:

"

9022	<p>Аппаратура, основанная на использовании рентгеновского, альфа-, бета- или гамма-излучения, предназначена для медицинского, хирургического, стоматологического или ветеринарного использования, включая аппаратуру рентгенографическую или радиотерапевтическую, рентгеновские трубки и прочие генераторы рентгеновского излучения, генераторы высокого напряжения, щиты и пульты управления, экраны, столы, кресла и аналогичные изделия для обследования или лечения</p>	<p>Изготовление, при котором стоимость всех используемых материалов не превышает 70 % цены конечной продукции</p>
------	--	---

"

изложить в следующей редакции:

"

9022	<p>Аппаратура, основанная на использовании рентгеновского, альфа-, бета- или гамма-излучения, предназначена для медицинского, хирургического, стоматологического или ветеринарного использования, включая аппаратуру рентгенографическую или радиотерапевтическую, рентгеновские трубки и прочие генераторы рентгеновского излучения, генераторы высокого</p>	<p>Изготовление, при котором стоимость всех используемых</p>
------	---	--

<p>напряжения, щиты и пульты управления, экраны, столы, кресла и аналогичные изделия для обследования или лечения, кроме товарной позиции, 9022 12 000 0, для которых применяемые правила излагаются далее</p>	<p>материалов не превышает 70 % цены конечной продукции</p>
--	---

" ;

дополнить строкой следующего содержания:

"

<p>9022 12 000 0</p>	<p>Томографы компьютерные</p>	<p>Изготовление, при котором стоимость всех используемых материалов не превышает 70 % цены конечной продукции или выполнение следующих условий:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) наличие у производителя технической и конструкторской документации, срок действия которых не менее 5 лет;</li> <li>2) наличие собственного или контрактного производства на территории Республики Казахстан ;</li> <li>3) наличие системы управления качеством в соответствии с требованиями ГОСТ ISO 13485-2017 "Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования" (ISO 13485);</li> <li>4) наличие на территории Республики Казахстан сервисного центра, уполномоченного осуществлять ремонт, послепродажное и гарантийное обслуживание продукции;</li> <li>5) выполнение следующих технологических операций: <ul style="list-style-type: none"> <li>– сборка и монтаж электронного оборудования;</li> <li>– установка программного обеспечения, если оно является неотъемлемой частью оборудования;</li> <li>– настройка и функциональное тестирование оборудования;</li> <li>– сборка и монтаж готовой продукции;</li> <li>– проведение технического контроля в соответствии с техническими условиями готового изделия, включая проверку</li> </ul> </li> </ol>
----------------------	-------------------------------	--

	<p>безопасности, проверку системы детектора, проверку параметров изображения;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– консервация и упаковывание;</li> <li>– сборка гентри, стола, консоли оператора;</li> <li>– установка системного программного обеспечения компьютерного томографа;</li> <li>– настройка блока детекторов;</li> <li>– юстировка плоскости вращения и центра сканирования гентри;</li> <li>– калибровка системы получения изображений;</li> <li>– проверка электробезопасности;</li> <li>– настройка механических характеристик гентри;</li> <li>– настройка пространственного разрешения;</li> <li>– настройка однородности изображения.</li> </ul>
--	--

"

2. Комитету технического регулирования и метрологии Министерства торговли и интеграции Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:

- 1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;
- 2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства торговли и интеграции Республики Казахстан.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра торговли и интеграции Республики Казахстан.

4. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

*Министр торговли и интеграции  
Республики Казахстан*

*A. Шаккалиев*

**"СОГЛАСОВАН"**  
Министерство здравоохранения  
Республики Казахстан

**"СОГЛАСОВАН"**  
Министерство финансов  
Республики Казахстан  
**"СОГЛАСОВАН"**  
Министерство национальной экономики  
Республики Казахстан

© 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан»  
Министерства юстиции Республики Казахстан