

Погарская А. С.

## ПРОБЛЕМНЫЕ АСПЕКТЫ ТАМОЖЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ИМПОРТИРУЕМЫХ КОМПЛЕКТУЮЩИХ ПРИНАДЛЕЖНОСТЕЙ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

ФГБОУ ВО «Государственный морской университет имени адмирала Ф. Ф. Ушакова», 353918, Новороссийск, Россия

*В современных условиях санкционной политики вопрос импорта различных категорий товаров подвергается особому контролю и вниманию со стороны государства. Данный аспект может быть обусловлен, с одной стороны, введением ответных мер, связанных с накладываемыми запретами и ограничениями на ввоз отдельных товаров, а с другой стороны — с выработкой особого подхода к таможенному оформлению продукции, проявляемого в упрощении требований по предоставлению сопроводительных документов. Безусловно, такая категория товаров, как медицинские изделия, являясь важнейшей с точки зрения своего целевого назначения, требует пристального внимания со стороны государства, в особенности в связи с тем, что значительный объем медицинских изделий и соответствующих им принадлежностей ввозится из третьих стран. В статье подробно рассмотрены основные требования к документам, которыми должны сопровождаться импортируемые медицинские изделия, изучены ключевые аспекты таможенного оформления данной категории товаров, а также освещены проблемные вопросы, связанные с ввозом комплектующих принадлежностей медицинских изделий, на основании чего были сформулированы предложения по их урегулированию.*

**Ключевые слова:** медицинские изделия; части и принадлежности; таможенное оформление; регистрационное удостоверение; перечни товаров; налог на добавленную стоимость

**Для цитирования:** Погарская А. С. Проблемные аспекты таможенного регулирования импортируемых комплектующих принадлежностей медицинских изделий. Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины. 2023;31(специальный выпуск 1):813—819. DOI: <http://dx.doi.org/10.32687/0869-866X-2023-31-s1-813-819>

**Для корреспонденции:** Погарская Анастасия Сергеевна; e-mail: [pogarsckaya.anastasia@yandex.ru](mailto:pogarsckaya.anastasia@yandex.ru)

Pogarskaya A. S.

## PROBLEMATIC ASPECTS OF CUSTOMS REGULATION OF IMPORTED COMPONENTS OF MEDICAL DEVICES

Admiral Ushakov State Maritime University, 353924, Novorossiysk, Russia

*In modern conditions of sanctions policy, the issue of import of various categories of goods is subject to special control and attention from the state. This aspect may be due, on the one hand, to the introduction of retaliatory measures related to the prohibitions and restrictions imposed on the import of certain goods, and, on the other hand, to the development of a special approach to customs clearance of products, manifested in the simplification of requirements for the provision of accompanying documents. Of course, such a category of goods as medical devices, being the most important from the point of view of its intended purpose, requires close attention from the state, especially due to the fact that a significant amount of medical devices and their corresponding accessories are imported from third countries. The article discusses in detail the basic requirements for documents that must be accompanied by imported medical devices, examines the key aspects of customs clearance of this category of goods, and highlights problematic issues related to the import of medical device accessories, on the basis of which proposals were formulated for their settlement.*

**Keywords:** medical devices; parts and accessories; customs clearance; registration certificate; lists of goods; value added tax

**For citation:** Pogarskaya A. S. Problematic aspects of customs regulation of imported components of medical devices. *Problemy socialnoi gigieni, zdravookhraneniya i istorii meditsini*. 2023;31(Special Issue 1):813–819 (In Russ.). DOI: <http://dx.doi.org/10.32687/0869-866X-2023-31-s1-813-819>

**For correspondence:** Anastasia S. Pogarskaya; e-mail: [pogarsckaya.anastasia@yandex.ru](mailto:pogarsckaya.anastasia@yandex.ru)

**Source of funding.** This study was not supported by any external sources of funding.

**Conflict of interest.** The author declares no apparent or potential conflicts of interest related to the publication of this article.

Received 27.02.2023  
Accepted 28.04.2023

### Введение

Россия заинтересована в импорте медицинского оборудования, т. к. данная сфера не покрывается необходимым техническим оснащением силами отечественного производства. В связи с этим на государственном уровне производится стимулирование данной области путем уменьшения таможенных платежей, а также предусматриваются особые условия таможенного оформления.

Медицинские изделия (МИ) импортируются из различных стран: Израиля, Германии, Швеции, Китая и др. Безусловно, в свете всех политических со-

бытий, география стран-поставщиков периодически изменяется, что, в свою очередь, затрудняет налаживание стабильности поставок. Наряду с этим стоит подчеркнуть, что большинство медицинских приборов требует периодического обновления запасных частей и принадлежностей, которые, аналогично самим изделиям, необходимо ввозить из других стран. Возникают некоторые сложности с идентификацией медицинского применения подобных запасных частей и принадлежностей с точки зрения декларирования товаров. В данной ситуации срывается подход, аналогичный порядку классификации товаров по товарной номенклатуре внешнеэко-

номической деятельности (ТН ВЭД), а именно, принадлежность классифицируется как отдельное самостоятельное изделие, что приводит к обычному порядку исчисления таможенных платежей. Безусловно, такой подход не устраивает импортеров продукции рассматриваемой категории, т. к. это приводит к увеличению расходов, связанных с таможенным оформлением.

На основании всего вышесказанного следует отметить, что данный вопрос требует детального рассмотрения и урегулирования на государственном уровне, т. к. сфера медицинского обеспечения является важной с точки зрения здоровья населения страны.

**Цель** данной работы заключается в исследовании основных особенностей таможенного оформления комплектующих частей и принадлежностей, заключающихся в невозможности применения налоговых льгот в случае отдельного ввоза рассматриваемой категории товара, а также разработка практических рекомендаций, позволяющих осуществить полное или частичное освобождение от уплаты налога на добавленную стоимость (НДС) в зависимости от целевого назначения и принадлежности к определенной категории МИ.

### Материалы и методы

Для достижения поставленной в статье цели изучены следующие основные документы:

- Федеральный закон от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;
- Письмо Росздравнадзора России от 23.04.2008 № 01И-171/08 «О регистрационных удостоверениях на изделия медицинского назначения»;
- Постановление Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий»;
- Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30.06.2020 № 661н «Об утверждении Порядка ввоза на территорию Российской Федерации медицинских изделий в целях государственной регистрации»;
- Постановление Правительства Российской Федерации от 18.03.2020 № 299 «О внесении изменений в Правила государственной регистрации медицинских изделий»;
- Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 21.04.2015 № 30 «О мерах нетарифного регулирования»;
- Постановление Правительства Российской Федерации от 30.09.2015 № 1042 «Об утверждении 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»;

- Постановление Правительства РФ от 15.09.2008 № 688 «Об утверждении перечней кодов медицинских товаров, облагаемых налогом на добавленную стоимость по налоговой ставке 10 процентов».

В ходе проведения исследования в рассматриваемой области автором был выполнен всесторонний анализ научных публикаций по рассматриваемой тематике, а также нормативно-правовых документов, затрагивающих данную сферу. Применялись методы изучения и обобщения, систематизации и сравнения.

### Результаты

За последний год вопрос ввоза иностранных МИ во многом осложнился постоянно накладываемыми на Россию санкциями и эскалацией конфликтной политической ситуации, что, безусловно, не могло не сказаться на регулярности поставок и нарушении привычных торговых отношений с поставщиками МИ и принадлежностей к ним.

Помимо перебоев в поставках, в сложившихся условиях выявился еще один проблемный аспект, связанный с особенностью таможенного оформления принадлежностей и запасных частей МИ. МИ являются льготной категорией товаров, в связи с чем таможенное оформление грузов подобного назначения — одно из самых сложных. В данной связи, как правило, первоочередным является определение двух главных вопросов: в первую очередь необходимо установить отнесение декларируемого товара к категории медицинских, а во-вторых, нужно определить целевое назначение ввоза таких товаров на территорию России.

Термин «медицинское изделие» развернуто определяется в ч. 1 ст. 38 закона № 323-ФЗ от 21.11.2011 «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

На основании действующего законодательства под медицинскими понимаются изделия, которые отвечают нижеследующим условиям:

1. По составу, который обуславливает перечень основных компонентов, применяемых совместно с данным МИ:

- любые инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и прочие изделия;
- применяются в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с другими принадлежностями, необходимыми для применения указанных изделий по назначению;
- включают специальное программное обеспечение.

2. По назначению, которое связано с функциональными особенностями рассматриваемого прибора:

- для профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека;
- для проведения медицинских исследований, восстановления, замещения, изменения анато-

ВРАЧ    ПАЦИЕНТ    ЗАЯВИТЕЛЬ

**Для работы с сервисом:**  
Откройте «Расширенный поиск» поисковой строки сервиса, в котором задайте необходимые критерии поиска и нажмите на кнопку «Вывести результаты».

[Смотреть весь текст](#)

ИНФОРМАЦИЯ О ВЫДАННЫХ РАЗРЕШЕНИЯХ РОСЗДРАВНАДЗОРА О ВВОЗЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ НА ТЕРРИТОРИЮ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Номер разрешения

Дата разрешения: с [ ] по [ ]

Наименование медицинского изделия:

Организация-заявитель:

**ВЫВЕСТИ РЕЗУЛЬТАТЫ**

006209/23	31.01.2023	Цить рассасывающаяся стерильная из полидиоксанона с иглой-носителем, в вариантах исполнения	Xiullmedi Co., Ltd., Korea Корея Ксиюлимеди Ко., Лтд., KR
006210/23	31.01.2023	Стенты HANAROSTENT непокрытые билиарные	M. I. TechCo., Ltd., KR
006211/23	31.01.2023	Стенты HANAROSTENT непокрытые билиарные	M. I. TechCo., Ltd., KR
006212/23	31.01.2023	Гибкий холедохоскоп ANQING Medical, Модель C550H-20EU	Shanghai AnQing Medical Instrument CO., Ltd./ООО «Медицинские инструменты Шанхай Аньцин», CN

Рис. 1. Поисковая система регистрационных удостоверений на МИ.

мической структуры или физиологических функций организма;

- предотвращения или прерывания беременности.

Следует иметь в виду, что МИ могут быть признаны взаимозаменяемыми. Такое определение оборудования применимо, если оно сравнимо по функциональному назначению, качественным и техническим характеристикам, а самое главное — такое оборудование должно заменять друг друга по своим ключевым параметрам.

Безусловно, особенности таможенного оформления МИ в первую очередь связаны со спецификой предоставляемой разрешительной документации, которая выступает обязательным условием как ввоза, так и обращения подобной категории товаров.

Если МИ ввозятся с целью реализации на территории России, то необходимо определиться с перечнем разрешительной документации, которая может включать следующие документы:

- регистрационное удостоверение;
- декларация о соответствии;
- лицензия Минпромторга России или сведения о включении товаров в Единый реестр ЕЭК РЭС, если МИ является высокочастот-

ным устройством или радиоэлектронным средством.

С целью более глубокой детализации данного вопроса рассмотрим каждый из вышеперечисленных документов более подробно. В первую очередь, стоит остановиться на регистрационном удостоверении, на которые ведется отдельный реестр Росздравнадзором.

В том случае, если отсутствует информация о наличии выданного ранее регистрационного удостоверения на ввозимый товар, то данный вопрос можно уточнить путем проверки наличия данного документа в реестре на сайте Росздравнадзора<sup>2</sup> (рис. 1). Сервис оснащен функцией расширенного поиска, которая включает дополнительные сведения: дату разрешения, наименование МИ, организация-заявитель. При этом поисковая система срабатывает даже в том случае, если задается один из вышеперечисленных параметров.

Возможность ввоза МИ законодательно установлена, если в реестре было найдено разрешение<sup>3</sup>. После регистрации МИ Росздравнадзором любое лицо, даже не являющееся компанией — держателем регистрационного удостоверения, имеет право импортировать, продавать и использовать такие МИ на территории России. Такая возможность реализуется за счет того, что выданные разрешения находятся в

<sup>1</sup> Единый реестр радиоэлектронных средств и высокочастотных устройств гражданского назначения, в том числе встроенных либо входящих в состав других товаров, при ввозе которых на таможенную территорию Евразийского экономического союза не требуется представление лицензии или заключения (разрешительного документа).

<sup>2</sup> URL: <https://www.roszdravnadzor.ru/services/importmed>

<sup>3</sup> Письмо Росздравнадзора России от 23.04.2008 № 01И-171/08 «О регистрационных удостоверениях на изделия медицинского назначения».

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

x

РЕЕСТРОВАЯ ЗАПИСЬ	
Параметр изделия	Значение параметра изделия
Статус	Разрешение
Организационно-правовая форма	ООО
Полное наименование юридического лица	Общество с ограниченной ответственностью "ОлиВА"
Сокращенное наименование	ООО "ОлиВА"
Фирменное наименование	
ИНН	5018207485
ОГРН	1215000038813
Адрес места нахождения	141092, Россия, Московская область, г. Королев, г.о. Королев, ул. Пушкинская, д. 23, помещ. 115
Наименование медицинского изделия	Нить рассасывающаяся стерильная из полидиоксанаона с иглой-носителем, в вариантах исполнения
Наименование производителя (изготовителя) медицинского изделия	XiuliMedi Co., Ltd., Korea Корея Ксиулимеди Ко., Лтд.
Адрес места нахождения производителя (изготовителя) медицинского изделия	Korea, 582, Chungjeong-ro, Jeongeup-si, Jeollabuk-do, Korea, KR
Количество ввозимых образцов	80 упако.
Заводской номер	-
Номера серии или номера партии ввозимых образцов	-
Дата производства (изготовления) медицинского изделия	05.12.2022
Срок годности (эксплуатации) медицинского изделия	05.12.2023
Дата и номер выданного разрешения на ввоз	006209/23 от 31.01.2023
Срок действия разрешения на ввоз медицинских изделий	31.01.2024

Рис. 2. Пример реестровой записи о разрешении ввоза МИ.

открытом доступе, и их можно открыть, нажав на название подходящего МИ (рис. 2). Проверка может показать, что регистрационное удостоверение на заданный товар ранее не было получено, в таком случае его необходимо будет оформить в соответствии с установленным порядком.

Безусловно, в силу специфики данной процедуры, порядок и этапы регистрации МИ регламентируются отдельным постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий». На первоначальном этапе необходимо осуществить ввоз образцов МИ, которые изначально будут проходить регистрацию, в связи с чем в реестре появляется запись, содержащая разрешение на ввоз МИ. На законодательном уровне отдельно регламентируется порядок ввоза на территорию России МИ в целях государственной регистрации, который подробно расписан в Приказе Министерства здравоохранения РФ от 30.06.2020 № 661н «Об утверждении Порядка ввоза на территорию Российской Федерации медицинских изделий в целях государственной регистрации».

Рассматривая данный вопрос, нужно учитывать, что в 2020 г. были значительно сокращены сроки регистрации на некоторые группы товаров, в частности, на те изделия, которые применяются для борьбы с коронавирусной инфекцией. Данное решение было также оформлено в виде Постановления Правительства РФ от 18.03.2020 № 299 «О внесении изменений в Правила государственной регистрации медицинских изделий» отдельного документа, которое закрепило перечень МИ с низкой степенью потенциального риска, в связи с чем их государ-

ственная регистрация проводится в более короткие сроки.

После подачи заявления на получение разрешения на ввоз МИ необходимо отслеживать статус поданных документов, который отражается на сайте Росздравнадзора.

Можно выделить еще один обязательный документ, который является необходимым для некоторых МИ, — Декларацию о соответствии, оформляемую на основании выданного регистрационного удостоверения. Практически для всех МИ декларирование соответствия требованиям ГОСТ Р отменено. Однако, если изделие дополнительно попадает под действие технических регламентов Таможенного союза/ЕАЭС, то декларирование соответствия требованиям данных регламентов остается обязательным.

Следовательно, в настоящее время предприниматели могут получить отказное письмо либо оформить добровольный сертификат, что, в первом случае, гарантирует отсутствие требований на законодательном уровне по обязательной оценке соответствия, а во втором — свидетельствует о подтверждении надлежащего качества изделия.

Для продукции, выпускаемой большими сериями без внесения изменений в применяемые технологии производства и потребительские качества, более оптимальным будет оформление декларации на серийное производство с учетом максимального срока действия, который составляет 3 года. Помимо этого, стоит учитывать, что наличие доверенности от держателя декларации соответствия дает возможность использования выданного документа на имя другого заявителя. Наименование товара, его модель или артикул должны совпадать с данны-

ми, содержащимися в регистрационном удостоверении.

Отдельно следует упомянуть еще один документ, который выдается на изделия, являющиеся высокочастотными устройствами. В данном случае речь идет об обязательном оформлении лицензии Минпромторга России или о включении в Единый реестр ЕЭК высокочастотных устройств, к которым, в частности, могут относиться магнитно-резонансные томографы, электрокардиостимуляторы и другие аналогичные изделия. Данное требование по предоставлению вышеупомянутого документа связано с разработкой перечня 2.16 Решения Коллегии ЕЭК от 21.04.2015 № 30 «О мерах нетарифного регулирования», которое устанавливает ограничение к ввозу на территорию ЕАЭС высокочастотных приборов, на основании чего при таможенном оформлении необходимо предоставление Лицензии Минпромторга или сведений о включении в единый реестр. В целях выдачи лицензий организована работа радиочастотного центра, при котором функционируют специальные испытательные лаборатории, проводящие необходимые исследования таких МИ.

При этом важно учитывать, что на первоначальном этапе необходимо произвести ввоз образцов, при таможенном оформлении которых производится помещение товаров под таможенную процедуру временного ввоза и предъявление разрешительного документа Роскомнадзора, выдаваемого на 6 мес. Безусловно, если товар указан в Едином реестре ЕЭК, то ввоз будет осуществляться без получения лицензии Минпромторга России, т. к. необходимости оформлять оба документа в таких условиях не возникает.

Исходя из всего вышеописанного можно заключить, что МИ, в силу своего специфического назначения, требуют соблюдения жестких требований по документальному сопровождению, что, безусловно, связано с важностью данной категории товаров для жизни и здоровья людей.

Ввоз МИ отличается от ввоза других товаров возможностью получения налоговых льгот. Необходимо понимать, что соблюдение всех вышеперечисленных условий регистрации изделия дает возможность произвести таможенное оформление с полным или частичным освобождением от НДС: 0% или 10% соответственно. В обоих случаях для получения полного или частичного освобождения от уплаты налога на добавленную стоимость необходимо наличие регистрационного удостоверения, которое выдается Росздравнадзором.

Одновременно с этим важным условием выступает присутствие ввозимого МИ в одном из перечней:

1. «Перечень 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», утвержден-

ный Постановлением Правительства РФ от 30.09.2015 № 1042 «Об утверждении 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 (освобождению) налогом на добавленную стоимость».

2. «Перечень кодов медицинских товаров в соответствии с единой Товарной номенклатурой внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза, облагаемых налогом на добавленную стоимость по налоговой ставке 10 процентов при их ввозе в Российскую Федерацию», утвержденный Постановлением Правительства РФ от 15.09.2008 № 688 «Об утверждении перечней кодов медицинских товаров, облагаемых налогом на добавленную стоимость по налоговой ставке 10 процентов».

Первый перечень содержит 4 раздела, которые описывают различные условия их применения. Относительно товаров указываются непосредственно наименования, а также соответствующие им коды Общероссийского классификатора продукции (ОКП), Общероссийского классификатора продукции и услуг по видам экономической деятельности (ОКПД2) и ТН ВЭД (рис. 3). Второй документ включает два отдельных перечня, в каждом из которых указывается наименование товара, а соответствующие им коды различаются по классификаторам: первый перечень содержит коды ОКПД 2, а второй — ТН ВЭД ЕАЭС. Следовательно, при принятии решения о применении налоговой льготы необходимо руководствоваться классификационными кодовыми значениями в соответствии с вышеперечисленными документами. Безусловно, подобные налоговые льготы способствуют большей доступности МИ, что является важным аспектом с точки зрения медицинского обеспечения [1].

В первом столбце указан порядковый номер товара в перечне, далее приводится подробное описание наименования товара с кодом ОКП, следующий столбец включает соответствующий код ОКПД 2, а последний столбец — код ТН ВЭД ЕАЭС.

Сфера медицинского обеспечения является достаточно значимой в силу своего применения, т. к. связана с поддержанием здорового состояния людей, своевременной профилактики и вопросами оперативного лечения [2—4]. В связи с этим нельзя недооценивать важность эффективного регулирования со стороны государства в области медицинского обеспечения и необходимость реализации рационального подхода при выработке мер государственной поддержки и упрощения регистрации и таможенного оформления товаров медицинского назначения [5].

Выработка мер государственного регулирования напрямую зависит от процессов и трансформаций внешней среды, которые обуславливаются полити-

6.	Инструменты зондирующие, бужирующие 94 3600 (зонды; бужи; катетеры; трубки, канюли)	32.50.11.110 32.50.11.190 32.50.13.121 32.50.13.130 32.50.13.132 32.50.13.139 32.50.13.190 32.50.13.110	9018
7.	Наборы медицинские 94 3700 (наборы для сердечно-сосудистой и абдоминальной хирургии; наборы травматологические; наборы оториноларингологические; наборы офтальмологические; наборы стоматологические; наборы акушерские, гинекологические, урологические; наборы нейрохирургические; наборы общего назначения)	32.50.11.110 32.50.11.190 32.50.13.130 32.50.13.131 32.50.13.139 32.50.13.190 32.50.13.120 32.50.13.129 32.50.13.150 32.50.11	9018

Рис. 3. Фрагмент перечня МИ, в отношении которых применяется 0% ставка НДС.

ческими аспектами. Следовательно, меры таможенного регулирования должны разрабатываться и периодически пересматриваться с учетом изменений внешнеторговой политики на уровне государства в целом.

Если результировать практику таможенного оформления, то можно выделить случаи, при которых производится полная уплата НДС в размере 20% в отношении ввозимых МИ:

- при отсутствии товаров в специальных перечнях по полному или частичному освобождению;
- при ввозе товаров не в полном составе или с превышением числа комплектующих;
- при ввозе частей и принадлежностей без ввоза самого МИ.

Существует осязательная проблема с получением налоговых льгот при ввозе медицинского оборудования, которое поставляется в виде многокомпонентного изделия не в полной комплектации либо с превышением количества отдельных частей и принадлежностей. Как правило, наименования таких МИ сопровождаются использованием терминов: «комплект», «состав», «набор» и др.

Одновременно с этим полная уплата НДС касается отдельно импортируемых принадлежностей, которые ввозятся без МИ. В качестве примера можно рассмотреть ввоз персонального блока пациента, который является частью терапевтической системы, состоящей еще из генератора импульсов. Следовательно, при поломке данной принадлежности будет производиться уплата НДС в размере 20%, т. к. персональный блок пациента ввозится согласно инвойсу без генератора импульсов.

По мнению автора, такой подход является не до конца оправданным с точки зрения ценности и целевого применения изделий данной категории. В связи с этим необходимо дифференцировать ставку НДС в зависимости от целевого назначения МИ, совместно с которым и применяется декларируемая принадлежность.

## Заключение

Порядок таможенного оформления принадлежностей и частей для МИ требует пересмотра в сторону уменьшения суммы таможенных платежей, что неоспоримо будет сказываться на конечной стоимости товаров. Важно учитывать тот факт, что многие запасные части и принадлежности ввозятся в страну именно с территории других стран, следовательно, было бы целесообразно расширить возможность полного или частичного освобождения от уплаты НДС на ввозимые комплектующие к МИ при условии дополнительной идентификации их конечного применения.

Таким образом, основываясь на результатах проведенного исследования, предлагаем практические рекомендации для решения вышеобозначенной проблемы:

1. В целях полной идентификации целевого назначения перемещаемых товаров при таможенном оформлении принадлежностей для МИ декларанту необходимо предоставить дополнительные документы, подтверждающие дальнейшее применение ввозимых товаров как частей медицинского оборудования.
2. Для осуществления контроля достоверности заявляемых сведений следует разработать методический документ, включающий перечень МИ, которые являются многокомпонентными товарами, с обязательным описанием возможного списка принадлежностей, которые могут входить в их состав и классифицироваться определенными кодами ТН ВЭД.
3. Для выработки дифференцированного подхода к определению ставки НДС следует руководствоваться существующими перечнями, в соответствии с которыми определяется полное или частичное освобождение от уплаты НДС. При этом величина налогового упрощения напрямую зависит от МИ, принадлежностью которого является ввозимый товар.

Сформулированные предложения позволят осуществить реализацию дифференцированного подхода к определению ставки НДС, подлежащей к уплате при ввозе принадлежностей МИ, обеспечив при этом надлежащий уровень государственного контроля и, как результат, снижение конечной стоимости.

Авторы заявляют об отсутствии внешних источников финансирования при проведении исследования.

Авторы декларируют отсутствие явных и потенциальных конфликтов интересов, связанных с публикацией настоящей статьи.

#### ЛИТЕРАТУРА

1. Ланцева В. Ю., Мигда Н. С. Правовое регулирование и организация охраны здоровья и медицинского обслуживания моряков на судах торгового флота // Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины. 2022. Т. 30, № 1. С. 65—71.
2. Тимченко Т. Н., Тонконог В. В., Погарская А. С. и др. Проблемы нормативно-правового обеспечения лекарственными препаратами с содержанием наркотических и психотропных веществ судов заграничного плавания // Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины. 2021. Т. 29, № S1. С. 808—812.
3. Ботнарюк М. В., Тимченко Т. Н., Тонконог В. В. Проблемные аспекты оказания медицинской помощи на борту морского судна членам экипажа // Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины. 2021. Т. 29, № 5. С. 1125—1131.

4. Тонконог В. В., Погарская А. С., Головань Т. В. и др. Особенности пополнения судовой аптеки на судах заграничного плавания // Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины. 2022. Т. 30, № 1. С. 72—79.
5. Тимченко Т. Н., Тонконог В. В., Погарская А. С. и др.оборот лекарственных средств в Российской Федерации: таможенный аспект // Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины. 2020. Т. 28, Спецвыпуск. С. 803—809.

Поступила 27.02.2023  
Принята в печать 28.04.2023

#### REFERENCES

1. Lantseva V. Yu., Migda N. S. Legal regulation and organization of health protection and medical care of seafarers on merchant ships. *Problems of social hygiene, healthcare and history of medicine*. 2022;30(1):65—71. (In Russ.)
2. Timchenko T. N., Tonkonog V. V., Pogarskaya A. S. et al. Problems of regulatory and legal provision of drugs containing narcotic and psychotropic substances for ships abroad. *Problems of social hygiene, health care and the history of medicine*. 2021;29(S1):808—812.
3. Botnariuk M. V., Timchenko T. N., Tonkonog V. V. Problematic aspects of providing medical care on board a ship to crew members. *Problems of social hygiene, health care and the history of medicine*. 2021;29(5):1125—1131. (In Russ.)
4. Tonkonog V. V., Pogarskaya A. S., Golovan T. V. et al. Features of replenishment of the ship's pharmacy on ships abroad. *Problems of social hygiene, health care and the history of medicine*. 2022;30(1):72—79. (In Russ.)
5. Timchenko T. N., Tonkonog V. V., Pogarskaya A. S. et al. Circulation of medicines in the Russian Federation: the customs aspect. *Problems of social hygiene, health care and the history of medicine*. 2020; 8(spevcipusk):803—809. (In Russ.)