**Организация для собственного производства ввозит в картонной упаковке товар, попадающий под действие Указа № 16 и который в дальнейшем будет использоваться в качестве комплектующих (сырья) при производстве медицинской техники. Сами комплектующие не являются товарами медицинского назначения. Будет ли возникать обязанность в отношении ввезенных комплектующих и их упаковки?**

В отношении комплектующих для товаров медицинского назначения предусмотренная Указом № 16 обязанность не будет возникать (в соответствии с подпунктом 1.4 пункта 1 приложения 1 к Указу №16).

*Справочно: Документами, подтверждающими основания для применения льготы, будут являться:*

*первичные учетные документы, подтверждающие фактическое количество товаров, использованных в качестве комплектующих для товаров медицинского назначения;*

*сертификаты продукции собственного производства, выданные производителю на медицинскую продукцию (при наличии);*

*свидетельства о государственной регистрации медицинской продукции (если государственная регистрация была обязательной);*

При этом обязанность будет возникать в части картонной упаковки, в которой были ввезены данные комплектующие, так как они сами не являются товарами медицинского назначения.