ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от «___» _____ 202_ г. № ____

МОСКВА

О проведении на территории Российской Федерации эксперимента по маркировке средствами идентификации отдельных видов медицинских изделий

Правительство Российской Федерации постановляет:

- 1. Провести с 1 сентября 2024 г. по 31 августа 2025 г. на территории Российской Федерации эксперимент по маркировке средствами идентификации отдельных видов медицинских изделий (далее эксперимент).
 - 2. Утвердить прилагаемые:

Положение о проведении на территории Российской Федерации эксперимента по маркировке средствами идентификации отдельных видов медицинских изделий;

перечень отдельных видов медицинских изделий, подлежащих маркировке средствами идентификации в рамках эксперимента по маркировке средствами идентификации отдельных видов медицинских изделий.

3. Установить, что федеральными органами исполнительной власти, уполномоченными на обеспечение проведения эксперимента, являются Министерство промышленности и торговли Российской Федерации,

Министерство здравоохранения Российской Федерации, Министерство труда и социальной защиты Российской Федерации, Министерство цифрового развития, связи и массовых коммуникаций Российской Федерации, Федеральная служба безопасности Российской Федерации, Федеральная налоговая служба, Федеральная таможенная служба, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения, Федеральная служба по аккредитации, Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и Фонд пенсионного и социального страхования Российской Федерации (далее – уполномоченные органы).

- 4. Согласиться с предложением общества с ограниченной ответственностью «Оператор-ЦРПТ» об осуществлении указанным обществом на безвозмездной основе функций оператора информационной системы, используемой в целях проведения эксперимента (далее информационная система).
- 5. Рекомендовать оператору информационной системы разработать до 1 ноября 2024 г.:
 - а) требования к информационной системе;
- б) требования к обеспечению защиты информации, содержащейся в информационной системе, и к обеспечению информационной безопасности при использовании информационно-коммуникационных технологий в рамках эксперимента.
- 6. Министерству промышленности и торговли Российской Федерации обеспечить:
- а) координацию создания и функционирования информационной системы;
- б) утверждение до 1 декабря 2024 г. требований, предъявляемых к информационной системе, а также требований к обеспечению защиты информации, содержащейся в информационной системе, и информационной безопасности при использовании информационно-коммуникационных технологий в рамках эксперимента.
- в) разработку и утверждение до 15 декабря 2024 г. по согласованию с уполномоченными органами методических рекомендаций по проведению эксперимента и плана-графика проведения эксперимента;
- г) совместно с уполномоченными органами проведение оценки результатов эксперимента и представление соответствующих докладов в Правительство Российской Федерации до 1 марта 2025 г. и до 1 июня 2025 г.

- 7. Министерству промышленности и торговли Российской Федерации обеспечить координацию и мониторинг работы участников оборота отдельных видов медицинских изделий, участвующих в эксперименте.
- 8. Федеральной налоговой службе, Федеральной таможенной службе, Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Федеральной службе по аккредитации и Фонду пенсионного и социального страхования Российской Федерации при осуществлении полномочий в установленных сферах ведения обеспечить информационное взаимодействие своих информационных систем с информационной системой с использованием ранее размещенной в них информации, а также учет сведений, переданных участниками эксперимента в информационную систему в рамках эксперимента, в том числе в части учета сведений, содержащихся в подсистеме национального каталога маркированных товаров информационной системы.
- 9. Реализация уполномоченными органами мероприятий, предусмотренных настоящим постановлением, осуществляется в пределах установленной штатной численности работников и бюджетных ассигнований, предусмотренных на руководство и управление в сфере установленных функций.
- 10. B обеспечения информационного целях взаимодействия уполномоченных органов информационная система подключается безвозмездной основе К единой системе межведомственного В электронного взаимодействия соответствии постановлением Правительства Российской Федерации от 8 сентября 2010 г. № 697 «О единой системе межведомственного электронного взаимодействия».

Председатель Правительства Российской Федерации

М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНО постановлением Правительства Российской Федерации от 202 г. №

положение

о проведении на территории Российской Федерации эксперимента по маркировке средствами идентификации отдельных видов медицинских изделий

- 1. Настоящее Положение устанавливает порядок проведения на территории Российской Федерации эксперимента по маркировке средствами идентификации отдельных видов медицинских изделий (далее соответственно медицинские изделия, эксперимент).
 - 2. Целями эксперимента являются:
- определение c федеральными И согласование органами исполнительной власти, уполномоченными на обеспечение проведения эксперимента, а также с производителями и импортерами медицинских изделий, организациями оптовой и розничной торговли и организациями, осуществляющими деятельность в области здравоохранения и оказания социально-медицинских услуг (далее – участники оборота медицинских состава сведений o товаре, позволяющих изделий) однозначно идентифицировать товарную единицу медицинских изделий;
- б) тестирование возможностей использования технологии нанесения средств идентификации на медицинские изделия и состава содержащейся в них информации, а также определение оптимальных способов маркировки средствами идентификации медицинских изделий, исходя из возможности применения соответствующих технологических решений;
- в) апробация полноты и достаточности механизмов маркировки средствами идентификации медицинских изделий для обеспечения противодействия незаконному ввозу, производству и обороту медицинских изделий, в том числе контрафактных, а также для повышения собираемости налогов и таможенных платежей;

- г) организация эффективного взаимодействия органов государственной власти, в том числе контрольных органов, с участниками оборота медицинских изделий;
- д) оценка эффективности и результативности информационной системы, используемой в целях проведения эксперимента (далее информационная система);
- е) осуществление участниками оборота медицинских изделий первичного наполнения подсистемы национального каталога маркированных товаров информационной системы сведениями о товаре, позволяющими однозначно идентифицировать товарную единицу медицинских изделий;
- ж) разработка предложений по внесению изменений в законодательство Российской Федерации, регламентирующее оборот медицинских изделий;
- предложений подготовка ПО определению кодов медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией изделий, кодов единой Товарной номенклатуры медишинских внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза Общероссийского кодов классификатора продукции экономической деятельности медишинских изделий. подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.
 - 3. Участниками эксперимента являются:
- а) федеральные органы исполнительной власти и Фонд пенсионного и социального страхования Российской Федерации, уполномоченные на обеспечение проведения эксперимента;
 - б) участники оборота медицинских изделий;
 - в) оператор информационной системы;
 - г) операторы электронного документооборота;
 - д) операторы фискальных данных.
- 4. Участники оборота товаров, операторы электронного документооборота и операторы фискальных данных участвуют в эксперименте на добровольной основе. Для участия в эксперименте они подают заявки в соответствии с методическими рекомендациями, указанными в пункте 5 настоящего Положения.
- 5. Для проведения эксперимента Министерством промышленности и торговли Российской Федерации по согласованию с федеральными органами исполнительной власти и Фондом пенсионного и социального страхования Российской Федерации, уполномоченными на обеспечение

проведения эксперимента, утверждаются методические рекомендации, в том числе по следующим вопросам:

- а) маркировка средствами идентификации медицинских изделий, в том числе виды используемых в эксперименте средств идентификации, структура информации, указываемой в средствах идентификации, способы их формирования и нанесения;
- б) взаимодействие информационной системы с иными информационными системами участников эксперимента;
- в) подача заявки на участие в эксперименте и прилагаемых к ней документов;
- г) регистрация участников оборота медицинских изделий в информационной системе;
- д) внесение информации в информационную систему, включая состав представляемых участниками эксперимента сведений;
- е) наполнение подсистемы национального каталога маркированных товаров информационной системы сведениями о товаре, позволяющими идентифицировать товарную единицу медицинских изделий;
 - ж) функции участников эксперимента и порядок их взаимодействия.
- 6. Оператор информационной системы в период проведения эксперимента предоставляет участникам оборота медицинских изделий коды маркировки, необходимые для формирования средств идентификации, на безвозмездной основе.

УТВЕРЖДЕН постановлением Правительства Российской Федерации от 202 г. №

ПЕРЕЧЕНЬ отдельных видов медицинских изделий, подлежащих маркировке средствами идентификации в рамках эксперимента по маркировке средствами идентификации отдельных видов медицинских изделий ¹

Наименование товарной позиции	Код ТН ВЭД ЕАЭС	ОКПД 2	Код вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурно й классификацией медицинских изделий
Презервативы	4014 10 000 0	22.19.71.110	126750
Презервативы	4014 90 000 0	22.19.71.190	136370
	101.70.000	26.60.12.132	136390
		32.50.50.190	218540
			218570
			319280
			321640
			345580
Шприцы	9018 31	32.50.11.190	109790
		32.50.12.110	118470
		32.50.13.110	118770
		32.50.13.190	118780
		32.50.50.190	124460
			136290
			136310
			136320
			144680
			163930
			165000
			165020
			169560
			169560

			100000
			180890
			212430
			212470
			214610
			260600
			261060
			262000
			262630
			262650
			262890
			321610
			338390
			349150
			349160
YY 1	0010 00 500	22 50 12 160	349750
Инфузионные	9018 90 500	32.50.13.160	136330
системы		32.50.13.190	144050
		32.50.50.190	145550
			145570
			151300
			273610
			351940
			375950
Салфетки, в том числе	3005 10 000 0	13.20.44.120	128790
неодноразовые	3005 90 310 0	13.95.10.190	136940
подпориован	3005 90 500 0	17.22.11.130	137100
	3005 90 900 0	21.20.10.158	144250
	4803 00 900 0	21.20.24.140	147390
	4818 20 000 0	21.20.24.150	147410
	4818 30 000 0	21.20.24.160	150140
	4818 90 100 0	21.20.24.169	151650
	5603	32.50.50.190	187230
			223570
			223580
			259910
			272240
			302910
			330720
			333050
			333060
			342510
Пробирки	3926 90 970 9	22.29.29.130	108740
-1p-011pm	7010 10 000 0	22.29.29.190	167430
	7010 10 000 0	23.19.23.110	167480
	/01/	23.19.23.110	167490
		32.50.13.190	264460
		32.50.50.190	293370
			293400
			293420
			293480

			293500
			293510
			293540
			293560
			293570
			293600
			293630
			293640
			293660
			293700
			293710
			293710
			293760
			293780
			340600
			356010
			356440
			366240
Аппаратура для	9019 10	32.50.21	113890
озоновой,	9019 20		114040
кислородной и			121180
аэрозольной терапии,			121270
искусственного			125540
дыхания или прочая			169180
терапевтическая			216260
дыхательная			216540
аппаратура			232870
			232880
			232890
			274590
			275750
			276070
			287620
			311390
			314540
			314860
			318670
			318710
			326140
Инкубаторы для	9018 19	26.60.13.190	104760
новорожденных	9018 20 000 0	32.50.21	157920
	9018 90 840 9	32.50.50.190	233190
	9019 20 000 0	22.20.20.170	274550
	7017 20 000 0		27.1330
Имплантаты для	3006 10 900 0		108390
пластической	3006 70 000 0	21.10.60.191	122070
хирургии и	9021 90 900 9	21.20.24.190	122090
косметологии в виде	7021 70 700 J	32.50.22.190	122140
филлеров и		32.50.22.199	122140
косметических нитей		32.50.50.190	147940
ROCMCINIACORNA HITCH		34.30.30.130	1+/ <i>3</i> +0

			258750
			326400
Медицинские маски	3926 20 000 0	13.92.29.190	182450
	4818 90 100 0	13.95.10.190	367580
	6307 90 980 0	14.19.32.120	
		17.22.12.140	
	9020 00 000 0	21.20.24.150	
		22.29.10.110	
		32.50.13.190	
		32.50.50.190	
		32.99.11.160	

Для целей применения настоящего перечня необходимо руководствоваться наименованием товарной позиции, кодом единой Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического утвержденной Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 14 сентября 2021 г. № 80, кодом Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности, утвержденного приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 31 января 2014 г. № 14-ст, наличием действующего регистрационного удостоверения и кодом вида медицинского изделия номенклатурной классификацией c медицинских утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации.