

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от « ___ » _____ 2021 г. № ___

МОСКВА

О проведении на территории российской федерации эксперимента по маркировке средствами идентификации биологически активных добавок к пище

Правительство Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т**:

1. Провести с 1 апреля 2021 г. по 1 марта 2022 г. на территории Российской Федерации эксперимент по маркировке средствами идентификации биологически активных добавок к пище (далее – эксперимент, биологически активные добавки).

2. Утвердить прилагаемые:

Положение о проведении на территории Российской Федерации эксперимента по маркировке средствами идентификации биологически активных добавок к пище;

перечень биологически активных добавок к пище, подлежащих маркировке средствами идентификации в рамках эксперимента по маркировке средствами идентификации биологически активных добавок к пище.

3. Установить, что федеральными органами исполнительной власти, уполномоченными на обеспечение проведения эксперимента, являются Министерство промышленности и торговли Российской Федерации, Министерство сельского хозяйства Российской Федерации, Министерство цифрового развития, связи и массовых коммуникаций Российской Федерации, Министерство здравоохранения Российской Федерации,

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения, Федеральная налоговая служба, Федеральная таможенная служба, Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору, Федеральная служба по аккредитации и Федеральная служба безопасности 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 мая 2021 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 координацию создания и функционирования информационной системы.

7. Министерству промышленности и торговли Российской Федерации и Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека обеспечить:

а) до 15 июля 2021 г. разработку и утверждение по согласованию с уполномоченными органами методических рекомендаций по проведению эксперимента и плана-графика проведения эксперимента;

б) до 15 июля 2021 г. утверждение требований к информационной системе, а также требований к обеспечению защиты информации, содержащейся в информационной системе, и к обеспечению информационной безопасности при использовании информационно-коммуникационных технологий в рамках эксперимента;

в) проведение оценки результатов эксперимента и представление соответствующих докладов в Правительство Российской Федерации до 30 ноября 2021 г. и до 1 февраля 2022 г.

8. Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека обеспечить координацию и мониторинг работы

участников оборота биологически активных добавок, участвующих в эксперименте.

9. Федеральной налоговой службе, Федеральной таможенной службе, Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Федеральной службе по ветеринарному и фитосанитарному надзору, Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения и Федеральной службе по аккредитации 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.

10. 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.

11. В целях обеспечения информационного взаимодействия уполномоченных органов информационная система подключается на безвозмездной основе к единой системе межведомственного электронного взаимодействия в соответствии с 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 2021 г. №

ПОЛОЖЕНИЕ
о проведении на территории российской федерации эксперимента
по маркировке средствами идентификации биологически активных
добавок к пище

1. Настоящее Положение устанавливает порядок проведения на территории Российской Федерации эксперимента по маркировке средствами идентификации биологически активных добавок к пище (далее – эксперимент, биологически активные добавки).

2. Целями эксперимента являются:

а) определение и согласование с федеральными органами исполнительной власти, уполномоченными на обеспечение проведения эксперимента, а также производителями, импортерами биологически активных добавок, организациями оптовой и розничной торговли (далее – участники оборота) состава сведений о товаре, позволяющих однозначно идентифицировать товарную единицу биологически активных добавок;

б) тестирование возможностей использования технологии нанесения средств идентификации на биологически активные добавки и состава содержащейся в них информации;

в) апробация полноты и достаточности механизмов маркировки биологически активных добавок средствами идентификации для обеспечения противодействия незаконному ввозу, производству и обороту биологически активных добавок, в том числе контрафактных, а также для повышения собираемости налогов и таможенных платежей;

г) оценка эффективности и результативности информационной системы, используемой в целях проведения эксперимента (далее – информационная система);

д) организация эффективного взаимодействия органов государственной власти, в том числе контрольных органов, с участниками оборота;

е) осуществление участниками оборота первичного наполнения подсистемы национального каталога маркированных товаров информационной системы сведениями о товаре, позволяющими однозначно идентифицировать товарную единицу биологически активных добавок;

ж) разработка предложений по внесению изменений в законодательство Российской Федерации, регламентирующее оборот биологически активных добавок;

з) определение технических возможностей информационной системы, в том числе ее интеграции с государственными информационными системами федеральных органов исполнительной власти, уполномоченных на обеспечение проведения эксперимента;

и) анализ целесообразности введения обязательной маркировки биологически активных добавок средствами идентификации исходя из возможности применения соответствующих технологических решений.

3. Участниками эксперимента являются:

а) федеральные органы исполнительной власти, уполномоченные на обеспечение проведения эксперимента;

б) участники оборота;

в) оператор информационной системы.

4. Участники оборота 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 и Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека по согласованию с федеральными органами исполнительной власти, уполномоченными на обеспечение проведения эксперимента, утверждаются методические рекомендации, в том числе по следующим вопросам:

а) маркировка биологически активных добавок средствами идентификации, 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 эксперимента 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 биологически активных добавок;
- ж) функции участников эксперимента и порядок их взаимодействия.

УТВЕРЖДЕН
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 2021 г. №

ПЕРЕЧЕНЬ

**биологически активных добавок к пище, подлежащих
маркировке средствами идентификации в рамках эксперимента
по маркировке средствами идентификации биологически активных
добавок к пище**

Наименование товара	Код единой Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза (ТН ВЭД ЕАЭС)
Биологически активные добавки к пище	2106 90 980 9 2106 90 920 0 2106 90 980 3 3002 90 500 0 1504 20 900 0 2936 21 000 0 1704 90 550 0 1212 21 000 0 1702 90 950 0 1516 10 900 0 2101 12 920 1 1517 90 990 0 1806 90 700 0 2202 99 190 0 3204 19 000 0 1210 20 9000 1504 10 1000 1806 31 0000 1806 32 100 0 1806 32 900 0 1806 90 900 0

	2106 10 800 0 2106 90 590 0 2106 90 9801 2202 90 100 9 3503 00 100 9 3507 90 900 0
--	---