

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от «___» _____ г. № _____

МОСКВА

Об утверждении Правил осуществления проверки оператором посреднической цифровой платформы информации, размещаемой партнерами в карточке товара, в том числе перечень используемых при такой проверке государственных информационных систем (реестров), и порядок взаимодействия с операторами таких систем (реестров)

В соответствии с частями 4 и 5 статьи 7 Федерального закона «Об отдельных вопросах регулирования платформенной экономики в Российской Федерации» Правительство Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т:**

1. Утвердить прилагаемые:

Правила осуществления проверки оператором посреднической цифровой платформы информации, размещаемой партнерами в карточке товара;

Порядок взаимодействия с операторами государственных информационных систем (реестров), используемых оператором посреднической цифровой платформы при проверке размещаемой партнерами информации;

Перечень информационных систем (реестров), используемых оператором посреднической цифровой платформы при проверке размещаемой партнерами информации.

2. Проверка информации, размещенной партнерами в карточках товара, опубликованных до 1 октября 2026 года, осуществляется в течение 90 дней с даты вступления в силу настоящего постановления.

3. Миниздраву России, Минсельхозу России, Росаккредитации, Росздравнадзору, Роспотребнадзору, Федеральной пробирной палате (АО «Гознак»), ООО «Оператор-ЦРПТ» обеспечить размещение в открытом доступе порядка информационного взаимодействия посреднической цифровой платформы с государственной информационной системой (реестром), оператором которых является соответствующий орган государственной власти, организация, до 1 октября 2026 года.

4. Настоящее постановление вступает в силу с 1 октября 2026 г. и действует до 1 октября 2032 года.

Председатель Правительства
Российской Федерации

М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ
постановлением Правительства
Российской Федерации
от _____ 20__ г. № _____

П Р А В И Л А
осуществления проверки оператором посреднической цифровой
платформы информации, размещаемой партнерами в карточке товара

I. Общие положения

1. Настоящие правила устанавливают порядок осуществления оператором посреднической цифровой платформы (далее – оператор) проверки информации о партнере посреднической цифровой платформы (далее – партнер), товаре, работе, услуге, размещаемой в предложении партнера о продаже товара, выполнении работы, об оказании услуги, адресованном пользователям посреднической цифровой платформы (далее – карточка товара), и последующего допуска проверенной карточки товара к размещению на платформе в соответствии с частью 2 статьи 7 Федерального закона «Об отдельных вопросах регулирования платформенной экономики в Российской Федерации» (далее соответственно – проверка карточки товара, Федеральный закон), а также иные требования к карточке товара, в том числе требования размещению карточки товара, а также требования, без соблюдения которых оператор не вправе допускать размещение такой карточки товара на посреднической цифровой платформе.

2. При размещении партнером карточки товара на посреднической цифровой платформе, внесении изменений в размещенную карточку товара, оператор в течение 1 рабочего дня с момента указания партнером в карточке товара сведений, предусмотренных пунктом 3 настоящих Правил, изменения информации,

содержащейся в карточке товара, определяет необходимость осуществления проверки такой карточки товара.

3. Необходимость осуществления проверки карточки товара определяется оператором на основании сведений о товаре, предоставляемых партнером, в том числе о коде единой Товарной номенклатурой внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза отдельных видов товаров (далее - ТН ВЭД), коде Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (далее - ОКПД 2), наименовании товара, группе (категории) товара, описании товара, стране происхождения товара, сведениях об изготовителе товара, наименовании технического регламента или ином установленным законодательством Российской Федерации о техническом регулировании и свидетельствующем об обязательном подтверждении соответствия товара обозначении, которые оператор вправе запрашивать у партнера при заполнении им карточки товара.

4. В случае отсутствия требований, применимых к соответствующей карточке товара, предусмотренным частью 2 статьи 7 Федерального закона оператор вправе допустить такую карточку товара к размещению на посреднической цифровой платформе без ее проверки в соответствии с настоящими Правилами.

5. В случае подтверждения необходимости осуществления проверки карточки товара оператор осуществляет указанную проверку с момента размещения партнером информации, предусмотренной разделами II-VIII настоящих Правил, изменения информации, содержащейся в карточке товара, в порядке, предусмотренном настоящими Правилами, а также в соответствии с Порядком взаимодействия с операторами государственных информационных систем (реестров), используемых оператором посреднической цифровой платформы при проверке размещаемой партнерами информации. Особенности проверки карточки товара в случае отсутствия у оператора возможности

автоматизированной проверки карточки товара, в части установления срока и способа осуществления такой проверки, могут быть установлены в соответствии с порядком взаимодействия с операторами государственных информационных систем (реестров), используемых оператором посреднической цифровой платформы при проверке размещаемой партнерами информации.

6. Результат проверки карточки товара считается положительным, и оператор вправе допустить карточку товара к размещению на посреднической цифровой платформе, если в результате ее проверки в соответствии с разделами II-VIII настоящих Правил, такая карточка товара соответствует одновременно всем требованиям, применимым к соответствующей карточке товара, предусмотренным частью 2 статьи 7 Федерального закона.

7. В случае непрохождения проверки карточки товара, оператор принимает решение о невозможности размещения такой карточки товара или прекращении ее размещения на посреднической цифровой платформе, о чем уведомляет партнера в течение 1 дня, следующего за днем завершения проверки с указанием причин такого решения. Партнер вправе актуализировать содержащуюся в карточке товара информацию и повторно направить ее для определения необходимости осуществления проверки карточки товара и ее последующей проверки. Оператор не вправе ограничить право партнера на прохождение повторной проверки карточки товара.

8. В целях проверки информации, содержащейся в размещаемой на посреднической цифровой платформе карточке товара, оператор осуществляет мониторинг ее актуальности на предмет исполнения требований, применимых к соответствующей карточке товара, размещенной на посреднической цифровой платформе, путем осуществления проверки карточки товара не реже 1 раза в 7 дней с

момента ее допуска к размещению на посреднической цифровой платформе.

II. Порядок проверки карточки товара, содержащей информацию о продаже пестицидов и агрохимикатов, подлежащих государственной регистрации в Реестре пестицидов и агрохимикатов

9. Порядок, предусмотренный настоящим разделом, применяется в отношении карточек товаров, содержащих информацию о продаже пестицидов и агрохимикатов, прошедших государственную регистрацию в Реестре пестицидов и агрохимикатов и подлежащих такой регистрации в соответствии с законодательством Российской Федерации (далее соответственно – пестицид, агрохимикат).

10. В соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 7 Федерального закона оператор обеспечивает партнеру техническую возможность размещения в карточке товара о продаже пестицидов и агрохимикатов следующей информации:

- а) наименование пестицида, агрохимиката;
- б) номер государственной регистрации пестицида, агрохимиката;
- в) дата государственной регистрации пестицида, агрохимиката;
- г) дата окончания срока действия государственной регистрации пестицида, агрохимиката.

11. Оператор проверяет информацию в карточке товара о продаже пестицида, агрохимиката в Реестре пестицидов и агрохимикатов и принимает решение о положительном результате ее проверки при одновременном соблюдении следующих условий:

- а) наименование товара, указанное в соответствии с пунктом 3 настоящих Правил, соответствует наименованию пестицида, агрохимиката;

б) информация, размещенная партнером в соответствии пунктом 10 настоящих Правил, соответствует сведениям, содержащимся в Реестре пестицидов и агрохимикатов;

в) статус регистрации пестицида, агрохимиката в Реестре пестицидов и агрохимикатов допускает оборот соответствующего пестицида, агрохимиката.

12. В случае выявления сведений об исключении пестицида, агрохимиката из Реестра пестицидов и агрохимикатов по итогам мониторинга оператор прекращает размещение соответствующей карточки товара. В случае получения уведомления информационной системы указанного реестра о приостановлении, прекращении (отмене) или возобновлении статуса регистрации пестицида, агрохимиката оператор соответственно прекращает или возобновляет размещение такой карточки товара в течение 24 часов с момента получения указанного уведомления.

III. Порядок проверки карточки товара, содержащей информацию о продаже лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих регистрации

13. Порядок, предусмотренный настоящим разделом, применяется в отношении карточек товаров, содержащих информацию о продаже лекарственных препаратов, подлежащих регистрации в соответствии с актами, составляющими право Евразийского экономического союза, и законодательством Российской Федерации (далее – лекарственный препарат).

14. В соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 7 Федерального закона оператор обеспечивает партнеру техническую возможность размещения в карточке товара о продаже лекарственного препарата следующей информации:

а) торговое наименование лекарственного препарата;

б) номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата;

в) дата регистрации (государственной регистрации) лекарственного препарата;

г) срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата.

15. Оператор проверяет информацию в карточке товара о продаже лекарственного препарата в государственном реестре лекарственных средств и принимает решение о положительном результате ее проверки при одновременном соблюдении следующих условий:

а) наименование товара, указанное в соответствии с пунктом 3 настоящих Правил, соответствует торговому наименованию лекарственного препарата;

б) информация, предусмотренная пунктом 14 настоящих Правил, соответствует сведениям, содержащимся в государственном реестре лекарственных средств;

в) статус действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата допускает его оборот.

16. В случае выявления сведений об отмене государственной регистрации лекарственного препарата и его исключения из государственного реестра лекарственных средств по итогам мониторинга оператор прекращает размещение соответствующей карточки товара. В случае получения уведомления информационной системы указанного реестра о приостановлении, прекращении (отмене) или возобновлении статуса регистрации лекарственного препарата оператор соответственно прекращает или возобновляет размещение такой карточки товара в течение 24 часов с момента получения указанного уведомления.

IV. Порядок проверки карточки товара, содержащей информацию о продаже медицинских изделий, подлежащих регистрации

17. Порядок, предусмотренный настоящим разделом, применяется в отношении карточек товаров, содержащих информацию о продаже медицинских изделий, подлежащих регистрации в соответствии с актами, составляющими право Евразийского экономического союза, и законодательством Российской Федерации (далее – медицинское изделие).

18. В соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 7 Федерального закона оператор обеспечивает партнеру техническую возможность размещения в карточке товара о продаже медицинских изделий следующей информации:

а) наименование медицинского изделия, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия, срок его действия, дата регистрации (государственной регистрации) медицинского изделия, числовое обозначение вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий – для медицинского изделия, зарегистрированного в соответствии с законодательством Российской Федерации до 1 марта 2025 года, в рамках Евразийского экономического союза;

б) наименование медицинского изделия, регистрационный номер медицинского изделия, дата его регистрации – для медицинского изделия, зарегистрированного в соответствии с законодательством Российской Федерации после 1 марта 2025 года.

19. Оператор проверяет информацию в карточке товара о продаже медицинского изделия, указанного в подпункте «а» пункта 18 настоящих Правил, в государственном реестре медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий (далее –

государственный реестр медицинских изделий), Едином реестре медицинских изделий, зарегистрированных в рамках Евразийского экономического союза (далее – Единый реестр медицинских изделий ЕАЭС), и принимает решение о положительном результате ее проверки при одновременном соблюдении следующих условий:

а) наименование товара, указанное в соответствии с пунктом 3 настоящих Правил, соответствует наименованию медицинского изделия;

б) информация, предусмотренная подпунктом «а» пункта 18 настоящих Правил, соответствует сведениям, содержащимся в государственном реестре медицинских изделий, Едином реестре медицинских изделий ЕАЭС;

в) статус действия регистрации медицинского изделия допускает его оборот.

20. Оператор проверяет информацию в карточке товара о продаже медицинского изделия, указанного в подпункте «б» пункта 18 настоящих Правил, в государственном реестре медицинских изделий и принимает решение о положительном результате ее проверки при одновременном соблюдении следующих условий:

а) наименование товара, указанное в соответствии с пунктом 3 настоящих Правил, соответствует наименованию медицинского изделия;

б) информация, предусмотренная подпунктом «б» пункта 18 настоящих Правил, соответствует сведениям, содержащимся в государственном реестре медицинских изделий;

в) статус действия регистрации медицинского изделия допускает его оборот.

21. В случае выявления сведений об отмене государственной регистрации медицинского изделия в государственном реестре медицинских изделий, Едином реестре медицинских изделий ЕАЭС по итогам мониторинга оператор прекращает размещение соответствующей карточки товара. В случае получения уведомления

информационной системы указанного реестра о приостановлении, прекращении (отмене) или возобновлении статуса регистрации медицинского изделия оператор соответственно прекращает или возобновляет размещение такой карточки товара в течение 24 часов с момента получения указанного уведомления.

V. Порядок проверки карточки товара, содержащей информацию о продаже товаров, подлежащих регистрации предлагаемых товаров в соответствии с актами, составляющими право Евразийского экономического союза, и Федеральным законом «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения»

22. Порядок, предусмотренный настоящим разделом, применяется в отношении карточек товаров, содержащих информацию о продаже товара, подлежащего государственной регистрации предлагаемых товаров в соответствии с актами, составляющими право Евразийского экономического союза, и Федеральным законом «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения».

23. В соответствии с подпунктом «г» пункта 1 части 1 статьи 7 Федерального закона оператор обеспечивает партнеру техническую возможность размещения в карточке товара о продаже товаров, подлежащих государственной регистрации в соответствии с актами, составляющими право Евразийского экономического союза, и Федеральным законом «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения», следующей информации:

- а) наименование продукции;
- б) регистрационный номер свидетельства о государственной регистрации продукции (далее – свидетельство);
- в) дата выдачи свидетельства;
- г) ссылка на страницу сайта в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», содержащую запись

о свидетельстве в едином реестре свидетельств о государственной регистрации продукции.

24. Оператор проверяет информацию в карточке товара, указанного в пункте 23 настоящих Правил, в едином реестре свидетельств о государственной регистрации продукции и принимает решение о положительном результате ее проверки при одновременном соблюдении следующих условий:

а) наименование товара, указанное в соответствии с пунктом 3 настоящих Правил, соответствует наименованию продукции;

б) информация, предусмотренная подпунктами «а» - «в» пункта 23 настоящих Правил, соответствуют сведениям, содержащимся в едином реестре свидетельств о государственной регистрации продукции;

в) информация, предусмотренная подпунктом «г» пункта 23 настоящих Правил, содержит активную ссылку на свидетельство товара, информация о котором содержится в карточке товара, в едином реестре свидетельств о государственной регистрации продукции;

г) статус свидетельства товара, информация о котором содержится в карточке товара, допускает его оборот.

25. В случае выявления сведений об отмене государственной регистрации товара, указанного в пункте 23 настоящих Правил, в едином реестре свидетельств о государственной регистрации продукции по итогам мониторинга оператор прекращает размещение соответствующей карточки товара. В случае получения уведомления информационной системы указанного реестра о приостановлении, прекращении (отмене) или возобновлении статуса регистрации соответствующего товара оператор соответственно прекращает или возобновляет размещение карточки товара, содержащей информацию о таком товаре, в течение 24 часов с момента получения указанного уведомления.

VI. Порядок проверки карточки товара, содержащей информацию о продаже биологически активных добавок, подлежащих государственной регистрации специализированной пищевой продукции

26. Порядок, предусмотренный настоящим разделом, применяется в отношении карточек товаров, содержащих информацию о продаже биологически активных добавок, подлежащих государственной регистрации специализированной пищевой продукции в соответствии с актами, составляющими право Евразийского экономического союза, и законодательством Российской Федерации (далее – биологически активная добавка).

27. В соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 7 Федерального закона оператор обеспечивает партнеру техническую возможность размещения в карточке товара о продаже биологически активной добавки следующей информации:

- а) наименование продукции;
- б) регистрационный номер свидетельства;
- в) дата выдачи свидетельства;

28. Оператор проверяет информацию в карточке товара о продаже биологической активной добавки в едином реестре свидетельств о государственной регистрации продукции и принимает решение о положительном результате ее проверки при одновременном соблюдении следующих условий:

а) наименование товара, указанное в соответствии с пунктом 3 настоящих Правил, соответствует наименованию продукции;

б) информация, предусмотренная пунктом 27 настоящих Правил, соответствуют сведениям, содержащимся в едином реестре свидетельств о государственной регистрации продукции;

в) статус свидетельства биологически активной добавки является действительным.

28. В случае выявления сведений об отмене государственной регистрации биологической активной добавки в едином реестре свидетельств о государственной регистрации продукции по итогам мониторинга оператор прекращает размещение соответствующей карточки товара. В случае получения уведомления информационной системы указанного реестра о приостановлении, прекращении (отмене) или возобновлении статуса регистрации биологически активной добавки оператор соответственно прекращает или возобновляет размещение такой карточки товара в течение 24 часов с момента получения указанного уведомления.

VII. Порядок проверки карточки товара, подлежащего обязательному подтверждению соответствия

29. Порядок, предусмотренный настоящим разделом, применяется в отношении карточек товаров, содержащих информацию о продаже товаров, подлежащих обязательному подтверждению соответствия требованиям, установленным актами, составляющими право Евразийского экономического союза, в соответствии с Федеральным законом «О техническом регулировании» (далее – товар, подлежащий обязательному подтверждению соответствия).

30. В соответствии с подпунктом «б» пункта 1 части 1 статьи 7 Федерального закона оператор обеспечивает партнеру техническую возможность размещения в карточке товара, подлежащего обязательному подтверждению соответствия, следующей информации:

- а) торговое наименование продукции;
- б) регистрационный номер сертификата соответствия продукции требованиям технических регламентов Российской Федерации или продукции, включенной в единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации (далее – сертификат соответствия), декларации о соответствии продукции требованиям технических

регламентов Российской Федерации или продукции, включенной в единый перечень продукции, подлежащей декларированию соответствия (далее – декларация о соответствии);

в) дата начала срока действия сертификата соответствия, декларации о соответствии;

г) дата окончания срока действия сертификата соответствия, декларации о соответствии (при наличии);

д) ссылка на страницу сайта в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», содержащую запись о сертификате соответствия и (или) декларации о соответствии в реестре выданных сертификатов соответствия и зарегистрированных деклараций о соответствии, порядок формирования и ведения которого установлен Правительством Российской Федерации (далее – реестр сертификатов соответствия и деклараций о соответствии), и (или) Едином реестре выданных сертификатов соответствия и зарегистрированных деклараций о соответствии Евразийского экономического союза, порядок формирования и ведения которого утвержден Коллегией Евразийской экономической комиссии (далее – Единый реестр).

31. Оператор проверяет информацию в карточке товара, подлежащего обязательному подтверждению соответствия, в реестре сертификатов соответствия и деклараций о соответствии, и (или) Едином реестре и принимает решение о положительном результате ее проверки при одновременном соблюдении следующих условий:

а) наименование товара, указанное в соответствии с пунктом 3 настоящих Правил, соответствует торговому наименованию продукции;

б) код ОКПД 2, ТН ВЭД, а также информация, предусмотренная подпунктами «а» - «г» пункта 30 настоящих Правил, соответствуют сведениям, содержащимся в реестре сертификатов соответствия и деклараций о соответствии, Едином реестре;

в) информация, предусмотренная подпунктом «д» пункта 30 настоящих Правил, содержит активную ссылку на сертификат соответствия, декларацию о соответствии товара, информация о котором размещена в карточке товара, в реестре сертификатов соответствия и деклараций о соответствии, Едином реестре;

г) статус сертификата соответствия, декларации о соответствии товара, информация о котором размещена в карточке товара, допускает его оборот.

32. В случае выявления сведений о недействительности сертификата соответствия, декларации о соответствии в реестре сертификатов соответствия и деклараций о соответствии, Едином реестре по итогам мониторинга оператор прекращает размещение соответствующей карточки товара. В случае получения уведомления информационной системы указанного реестра о приостановлении, прекращении действия или возобновлении сертификата соответствия, декларации о соответствии оператор соответственно прекращает или возобновляет размещение соответствующей карточки товара в течение 24 часов с момента получения указанного уведомления.

VIII. Порядок проверки карточки товара, подлежащего маркировке

33. Порядок, предусмотренный настоящим разделом, применяется в отношении карточек товаров, содержащих информацию о продаже товаров, подлежащих маркировке в соответствии с Федеральным законом «Об основах государственного регулирования торговой деятельности в Российской Федерации», законодательством Российской Федерации об обращении лекарственных средств или законодательством Российской Федерации о драгоценных металлах и драгоценных камнях.

34. В соответствии с подпунктом «в» пункта 1 части 1 статьи 7 Федерального закона оператор обеспечивает партнеру техническую

возможность размещения в карточке товара, подлежащего маркировке средствами идентификации в соответствии с Федеральным законом «Об основах государственного регулирования торговой деятельности в Российской Федерации» (далее – маркировка средствами идентификации), следующей информации:

а) информация об исполнении требований к маркировке товара, информация о котором содержится в карточке товара, средствами идентификации и (или) сведения о его вводе в гражданский оборот;

б) глобальный идентификационный номер торговой единицы (GTIN) товара, информация о котором содержится в карточке товара;

в) числовое обозначение вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий (для медицинских изделий);

г) номер вида технического средства реабилитации (изделия), его наименование в соответствии с классификаций технических средств реабилитации (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, технических средств реабилитации и услуг, предоставляемых инвалиду, утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 30 декабря 2005 г. № 2347-р, (для технических средств реабилитации (изделий)).

35. Оператор проверяет информацию в карточке товара, подлежащего маркировке средствами идентификации, в государственной информационной системе мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации (далее – система ГИС МТ), в том числе с использованием подсистемы ГИС МТ «Национальный каталог товаров», и принимает решение о положительном результате

ее проверки при одновременном соблюдении следующих условий:

а) партнер с идентификационным номером налогоплательщика, указанным при проверке сведений о лице, имеющим стать намерение

партнером, в соответствии с пунктом 1 части 3 статьи 5 Федерального закона, зарегистрирован как участник оборота товаров в системе ГИС МТ;

б) информация, предусмотренная подпунктами «б» - «г» пункта 34 настоящих Правил, подтверждает исполнение требований к маркировке предлагаемого товара средствами идентификации.

36. В соответствии с подпунктом «в» пункта 1 части 1 статьи 7 Федерального закона оператор обеспечивает партнеру техническую возможность размещения в карточке товара о продаже лекарственного препарата, подлежащего обязательной маркировке в соответствии с законодательством об обращении лекарственных средств, следующей информации:

а) информация об исполнении требований к маркировке упаковки предлагаемого лекарственного препарата средствами идентификации и передаче сведений о нанесении средств идентификации на указанную упаковку;

б) глобальный идентификационный номер торговой единицы (GTIN);

в) номер лицензии субъекта обращения лекарственных средств (далее – лицензия);

г) дата начала действия лицензии;

д) перечень работ и услуг, предусмотренных лицензией.

37. Оператор проверяет информацию в карточке о продаже лекарственного препарата, подлежащего маркировке средствами идентификации, в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения (далее – система МДЛП), едином реестра лицензий Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и принимает решение о положительном результате ее проверки при одновременном соблюдении следующих условий:

а) партнер с идентификационным номером налогоплательщика, указанным при проверке сведений о лице, имеющим стать намерение

партнером, в соответствии с пунктом 1 части 3 статьи 5 Федерального закона, зарегистрирован как субъект обращения лекарственных средств в системе МДЛП;

б) информация, предусмотренная подпунктами «в» - «г» пункта 36 настоящих Правил, подтверждает наличие у партнера действующей лицензии, предусматривающей право на осуществление розничной торговли лекарственными препаратами, а также разрешение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, предусмотренное частью 1¹. статьи 55 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств»;

в) информация, предусмотренная подпунктами «а», «б» пункта 36 настоящих Правил, подтверждает исполнение требований к маркировке предлагаемого лекарственного препарата средствами идентификации.

38. В соответствии с подпунктом «в» пункта 1 части 1 статьи 7 Федерального закона оператор обеспечивает партнеру техническую возможность размещения в карточке товара о продаже драгоценных металлов, драгоценных камней и изделий из них, подлежащих обязательной маркировке в соответствии с законодательством о драгоценных металлах и драгоценных камнях, информации о прохождении предлагаемого к продаже ювелирного изделия соответствующей маркировки.

39. Оператор проверяет информацию в карточке о продаже драгоценных металлов, драгоценных камней и изделий из них в государственной интегрированной информационной системе в сфере контроля за оборотом драгоценных металлов, драгоценных камней и изделий из них на всех этапах этого оборота (далее - ГИИС ДМДК) и принимает решение о положительном результате ее проверки при одновременном соблюдении следующих условий:

а) партнер с идентификационным номером налогоплательщика, указанным при проверке сведений о лице, имеющим стать намерение партнером, в соответствии с пунктом 1 части 3 статьи 5 Федерального

закона, зарегистрирован как участник оборота драгоценных металлов, драгоценных камней и изделий из них в реестре юридических лиц, индивидуальных предпринимателей и художников-ювелиров, осуществляющих операции с драгоценными металлами и драгоценными камнями, в ГИС ДМДК;

б) информация, предусмотренная пунктом 38 настоящих Правил, подтверждает исполнение требований к маркировке продукции, ювелирных изделий средствами идентификации.

40. В случае выявления сведений о выводе драгоценных металлов, драгоценных камней и изделий из них из оборота в ГИС ДМДК по итогам мониторинга оператор прекращает размещение соответствующей карточки товара. В случае получения уведомления указанной информационной системы о выводе драгоценных металлов, драгоценных камней и изделий из них из оборота или о вводе указанных товаров в оборот оператор соответственно прекращает или возобновляет размещение соответствующей карточки товара в течение 24 часов с момента получения указанного уведомления.

УТВЕРЖДЕН
постановлением Правительства
Российской Федерации
от _____ 20__ г. № _____

**Порядок взаимодействия с операторами государственных
информационных систем (реестров), используемых оператором
посреднической цифровой платформы при проверке размещаемой
партнерами информации**

1. При наличии технической возможности автоматизированной проверки размещенной в карточке товара информации операторы государственных информационных систем (реестров), предусмотренных настоящим постановлением (далее соответственно – операторы государственных систем, государственные системы соответственно), размещают в открытом доступе порядок информационного взаимодействия посреднической цифровой платформы с соответствующей государственной информационной системой (реестром), обеспечивают техническую возможность подключения оператора посреднической цифровой платформы к таким системам (реестрам) для направления и получения содержащейся в них информации.

2. Оператор посреднической цифровой платформы обеспечивает:

а) сбор информации, необходимой для проведения проверки размещаемой партнерами в карточке товара информации;

б) взаимодействие посреднической цифровой платформы с государственными системами;

в) защиту предоставленной операторами государственных систем информации;

г) учет операций, осуществляемых при взаимодействии посреднической цифровой платформы с государственными системами, с фиксацией размещения и изменения информации, точного времени

совершения таких операций, содержания изменений и сведений о поставщиках информации, осуществивших указанные действия;

3. Информационное взаимодействие посреднической цифровой платформы с государственными системами осуществляется посредством отправки сведений и документов с использованием прикладных программных интерфейсов, обеспечивающих такое взаимодействие.

4. Подтверждение получения сообщений о результатах информационного взаимодействия посреднической цифровой платформы с государственными системами размещается в личном кабинете оператора государственной системы.

5. Оператор посреднической цифровой платформы направляет запрос на доступ к информационному взаимодействию оператору государственной системы в порядке, установленном оператором соответствующей государственной системы.

6. Оператор государственной системы предоставляет доступ к информационному взаимодействию и уведомляет об этом оператора посреднической цифровой платформы способом, позволяющим подтвердить факт получения такого уведомления не позднее рабочего дня, следующего за днем направления запроса, предусмотренного пунктом 5 настоящего Порядка.

7. Прекращение доступа к информационному взаимодействию с посреднической цифровой платформой и направление уведомления об этом осуществляется оператором посреднической цифровой платформы, оператором государственной системы на основании соответствующего запроса в течение 1 рабочего дня со дня поступления такого запроса.

8. При отсутствии технической возможности автоматизированной проверки размещенной в карточке товара информации посредством государственной информационной системой (реестра), порядок проверки с использованием которой предусмотрен

настоящим постановлением, операторы таких систем (реестров), обеспечивают размещение информации, содержащейся в соответствующих государственных информационных системах (реестрах) в формате открытых данных и их еженедельную актуализацию.

УТВЕРЖДЕН
постановлением Правительства
Российской Федерации
от _____ 20__ г. № _____

**Перечень информационных систем (реестров), используемых оператором
посреднической цифровой платформы при проверке размещаемой
партнерами информации**

1. Федеральная государственная информационная система Федеральной службы по аккредитации.
2. Государственная информационная система мониторинга оборота товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.
3. Федеральная государственная информационная система мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя с использованием маркировки.
4. Государственная интегрированная информационная система в сфере контроля за оборотом драгоценных металлов, драгоценных камней и изделий из них на всех этапах этого оборота.
5. Единый реестр свидетельств о государственной регистрации продукции Евразийского экономического союза.
6. Государственный реестр лекарственных средств Российской Федерации.
7. Государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий.
8. Государственный реестр лекарственных средств Российской Федерации.
9. Реестр пестицидов и агрохимикатов.