



ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РАСПОРЯЖЕНИЕ

от 1 сентября 2023 г. № 2360-р

МОСКВА

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в перечень показателей оценки эффективности работы федеральных органов исполнительной власти с использованием данных и инструментов государственной информационной системы мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации, в соответствии с методиками расчета и предельными значениями таких показателей, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 15 февраля 2023 г. № 345-р (Собрание законодательства Российской Федерации, 2023, № 8, ст. 1392; № 33, ст. 6522).

Председатель Правительства
Российской Федерации



М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ
распоряжением Правительства
Российской Федерации
от 1 сентября 2023 г. № 2360-р

ИЗМЕНЕНИЯ,

которые вносятся в перечень показателей оценки эффективности работы федеральных органов исполнительной власти с использованием данных и инструментов государственной информационной системы мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации, в соответствии с методиками расчета и предельными значениями таких показателей

1. Дополнить разделом XII следующего содержания:

"XII. Отдельные виды медицинских изделий⁴

25.	Темп легализации рынка отдельных видов медицинских изделий (снижение размера нелегального оборота)	определяется как темп роста легального предложения товарной группы отчетного года по отношению к предыдущему году за вычетом темпа роста конечных продаж товарной группы отчетного года по отношению к предыдущему году. Легальное предложение определяется как сумма объема	процентных пунктов	-	7	12	Росздравнадзор
-----	--	--	--------------------	---	---	----	----------------

реализации произведенной продукции производителями и объема импорта по данным информационной системы мониторинга товаров.

Конечные продажи определяются Минпромторгом России на основе официально опубликованных данных Росстата в соответствии с методическими рекомендациями, разработанными Минпромторгом России и согласованными Росстатом. При этом легальное предложение и конечные продажи определяются в отношении одной и той же группы товаров

- | | | | | | | | |
|-----|--|--|-----------|---|----|----|----------------|
| 26. | Снижение объема продаж отдельных видов медицинских изделий с истекшим сроком действия регистрационного удостоверения на медицинское изделие, а также с истекшим сроком службы (сроком годности) ⁵ | определяется темп снижения количества нарушений в отчетном году, который рассчитывается как произведение 100 и разности между единицей и отношением количества нарушений в отчетном году к количеству нарушений в году, предшествующем отчетному году. | процентов | - | 15 | 30 | Росздравнадзор |
| | | Источником данных по количеству нарушений в медицинских изделиях является информационная система мониторинга товаров. | | | | | |

Количество нарушений
равно количеству единиц продукции
с выявленными нарушениями
в потребительской упаковке
или промышленной упаковке
для многокомпонентного изделия

27. Снижение объема оборота отозванных Росздравнадзором серий или партий отдельных видов медицинских изделий
- определяется темп снижения количества нарушений в отчетном году, который рассчитывается как произведение 100 и разности между единицей и отношением количества нарушений в отчетном году к количеству нарушений в году, предшествующем отчетному году.
- Источником данных по количеству нарушений в медицинских изделиях является информационная система мониторинга товаров.
- Количество нарушений равно количеству единиц продукции с выявленными нарушениями в потребительской упаковке или промышленной упаковке для многокомпонентного изделия
- процентов - 15 30 Росздравнадзор".

2. Дополнить сносками 4 и 5 следующего содержания:

⁴Значения показателей могут быть скорректированы по итогам деятельности федерального органа исполнительной власти, ответственного за достижение показателей, за отчетный период с учетом законодательства Российской Федерации.

⁵Показатель рассчитывается ежегодно с учетом срока обращения, реализации медицинского изделия при внесении изменений в регистрационное досье и смене реквизитов регистрационного удостоверения."
