

Погарская А. С.

АКТУАЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ МАРКИРОВКИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

ФГБОУ ВО «Государственный морской университет имени адмирала Ф. Ф. Ушакова», 353924, г. Новороссийск

Уход традиционных иностранных поставщиков и последующая легализация параллельного импорта, призванная насытить рынок необходимой продукцией, объективно создали благоприятные условия для проникновения в медицинский сектор фальсифицированных товаров, представляющих прямую угрозу здоровью и жизни населения. В ответ на эти вызовы государством был инициирован запуск системы обязательной маркировки медицинских изделий, чем обусловлена актуальность рассматриваемой темы. В статье проведен комплексный анализ поэтапного внедрения инструмента обязательной маркировки как ключевого механизма обеспечения прослеживаемости оборота медицинских изделий. В статье подробно рассмотрена хронология введения обязательных требований — от первоначальной регистрации участников в системе «Честный знак» и нанесения кодов Data Matrix до поэтапного расширения перечня товаров. Особое внимание уделено анализу технических аспектов маркировки, включая структуру кода идентификации и практические инструменты для импортеров, таких как поисковая система таможенных и логистических складов.

Ключевые слова: обязательная маркировка; виды медицинских изделий; регулирование маркировки; этапы введения маркировки; система «Честный знак»; расширение списка маркируемых медизделий.

Для цитирования: Погарская А. С. Актуальные вопросы обязательной маркировки медицинских изделий. Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины. 2026;34(3):685—691. DOI: <http://dx.doi.org/10.32687/0869-866X-2026-34-3-685-691>

Для корреспонденции: Погарская Анастасия Сергеевна, канд. экон. наук, доцент, доцент кафедры таможенного права ФГБОУ ВО «Государственный морской университет имени адмирала Ф. Ф. Ушакова», pogarsckaya.anastasia@yandex.ru

Pogarskaya A. S.

THE ACTUAL ISSUES OF MANDATORY LABELING OF MEDICAL ARTICLES

The Federal State Budgetary Educational Institution of Higher Education “The Admiral F. F. Ushakov State Maritime University”, 353924, Novorossiysk, Russia

The withdrawal of traditional foreign suppliers and subsequent legalization of parallel importation, called upon to saturate market with necessary production, objectively created favorable conditions for penetration of counterfeit goods into medical sector, posing direct threat to health and life of population. In response to these challenges, the state authorities initiated launch of system of mandatory labeling for medical articles that conditioned actuality of considered topic. The article presents comprehensive analysis of phased implementation of mandatory labeling as key mechanism ensuring traceability of medical articles turnover. The article considers in detail chronology of introduction of mandatory requirements from initial registration of participants in the system “Honest Sign” and application of Data Matrix codes to step-by-step expansion of list of articles. The special attention is paid to analysis of technical aspects of labeling, including structure of identification code and practical tools for importers, such as information retrieval system for customs and logistics warehouses.

Keywords: mandatory labeling; types of medical articles; labeling regulation; stages of labeling introduction; the “Honest Sign” system; expansion of list of labeled medical products.

For citation: Pogarskaya A. S. The actual issues of mandatory labeling of medical articles. *Problemi socialnoi gigieni, zdoravookhraneniya i istorii meditsini*. 2026;34(3):685—691 (In Russ.). DOI: <http://dx.doi.org/10.32687/0869-866X-2026-34-3-685-691>

For correspondence: Pogarskaya A. S., candidate of economical sciences, associate professor, associate professor of the Chair of Law of Customs of the Federal State Budgetary Educational Institution of Higher Education “The Admiral F. F. Ushakov State Maritime University”, e-mail: pogarsckaya.anastasia@yandex.ru

Conflict of interests. The author declares absence of conflict of interests.

Acknowledgment. The study had no sponsor support.

Received 19.01.2026
Accepted 16.03.2026

Введение

Система обязательной маркировки в современных условиях выступает одним из наиболее действенных инструментов борьбы с незаконным ввозом и оборотом контрафактной продукции, в связи с чем перечень товаров, подпадающих под данное требование, постоянно расширяется. В России практическая реализация обязательной маркировки связана с применением системы «Честный знак», основной целью создания которой стало обеспечение прозрачности оборачиваемой продук-

ции за счет отслеживания всех этапов ее движения, а также предотвращение попадания на рынок подделок и нелегального импорта.

Стоит сказать, что в области применения медицинских изделий вопрос распространения контрафактной и фальсифицированной продукции является критически важным, так как может приводить к негативным последствиям, связанным с причинением вреда жизни и здоровью населения.

На практике медицинские изделия продают под известными марками узнаваемых у потребителей брендов, но по факту материалы и сырье, из которых

изготавливаются товары, а также общий уровень качества обрабатываемого изделия не соответствуют требованиям действующих стандартов. Необходимо уточнить, что недобросовестные производители и импортеры вводят в обращение не только фальсифицированную медицинскую одежду, но и стоматологическую продукцию, средства реабилитации и хирургические инструменты, что представляет особую опасность для жизни и здоровья граждан.

По официальным данным Министерства здравоохранения, за последние несколько лет в результате проводимых проверок было возбуждено более 250 уголовных дел по фактам выявления фальсифицированной медицинской продукции [1], что подтверждает необходимость ужесточения мер государственного контроля в данной области, действенным инструментом чего выступает введение обязательной маркировки, позволяющей наладить прослеживаемость товара от производителя или этапа ввоза на территорию России до конечного потребителя, а также оперативно выявить нарушение, если изделие не соответствует установленным требованиям.

В связи с этим на территории России с 15 февраля 2022 г. был запущен эксперимент по маркировке отдельных видов медицинских изделий, изначальный срок окончания которого был установлен до 31 августа 2023 г. В целях легализации своей деятельности в эксперименте приняли участие более 4 тыс. компаний, в результате чего было произведено нанесение около 11 тыс. кодов маркировки.

Таким образом, дальнейшая трансформация и развитие системы обязательной маркировки медицинских изделий напрямую связаны с минимизацией рисков нанесения вреда здоровью населения, являющейся результатом освобождения рынка обращения от фальсифицированной продукции и обеспечения потребителей легальными товарами.

Обозначенная автором проблематика представляется весьма актуальной, что обуславливает необходимость детального изучения основных аспектов введения обязательной маркировки медицинских изделий и выявления ключевых вопросов ее дальнейшего развития и расширения практического применения.

В качестве объекта настоящего исследования выступает анализ основных этапов развития обязательной маркировки медицинских изделий, направленных на расширение перечня товаров и совершенствование процесса прослеживаемости.

Цель данной работы состоит в рассмотрении ключевых аспектов развития системы обязательной маркировки медицинских изделий, выявлении организационных и технических сложностей для пользователей системы в условиях установления поэтапного учета, а также в формировании рекомендаций по их упрощению.

Материалы и методы

В ходе исследования автором выполнен анализ научных публикаций по рассматриваемой тематике,

а также нормативно-правовых документов, затрагивающих данную сферу. Применялись методы изучения и систематизации.

Результаты исследования

В целях установления порядка маркировки отдельных видов медицинских изделий средствами идентификации и особенностей внедрения государственной информационной системы мониторинга за их оборотом было принято Постановление Правительства Российской Федерации от 31.05.2023 № 894 «Об утверждении правил маркировки отдельных видов медицинских изделий средствами идентификации и особенностях внедрения государственной информационной системы мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации, в отношении отдельных видов медицинских изделий».

В последующем в вышеуказанный документ были внесены изменения, которые затронули порядок маркировки санитарно-гигиенических изделий, используемых при недержании, и перчаток медицинских, вводимых в оборот с 1 марта 2026 г., что регламентируется Постановлением Правительства РФ от 12.09.2025 № 1409 «О внесении изменений в Постановление Правительства Российской Федерации от 31 мая 2023 г. № 894».

Для более точной идентификации медицинских изделий, подлежащих обязательной маркировке, одновременно применяются классификационные коды Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза, Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности и Номенклатуры классификаций медицинских изделий по видам, которые соответственно установлены следующими документами:

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 14 сентября 2021 г. № 80 «Единая Товарная номенклатура внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза и Единый таможенный тариф Евразийского экономического союза».

«ОК 034—2014 (КПЕС 2008). Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2)», утвержденный Приказом Росстандарта от 31.01.2014 № 14-ст. «О принятии и введении в действие Общероссийского классификатора видов экономической деятельности (ОКВЭД2) ОК 029—2014 (КДЕС Ред. 2) и Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2) ОК 034—2014 (КПЕС 2008)».

Приказ Минздрава России от 06.06.2012 № 4н (ред. от 24.06.2025) «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий».

За последние годы в условиях развития интеграционных процессов в рамках создания единого рынка лекарственных средств и общего рынка медицинских изделий Евразийского экономического союза [2, 3] задача отслеживания легальности обраще-

ния таких категорий товаров является первостепенной с точки зрения государственного регулирования.

Наряду с этим активное введение мер санкционного давления со стороны недружественных стран, которые были регулярными поставщиками медицинских изделий, а также легализация параллельного импорта не могли не сказаться на развитии поставок партий фальсифицированной продукции медицинского назначения [4, 5], что было вполне объяснимой реакцией рынка обращения на наступившие нестандартные условия обеспечения медицинского сектора.

В связи с этим закономерным решением государственного уровня было введение обязательной маркировки медицинских изделий, введенного Постановлением Правительства от 31.05.2023 № 894 [6]. Стоит подчеркнуть, что инструмент маркировки с течением времени прошел некоторые этапы трансформации, которые считаем целесообразным рассмотреть далее более подробно.

На первоначальном этапе документ устанавливал обязательное требование для всех участников оборота медицинских изделий с 1 сентября 2023 г. быть зарегистрированными в системе «Честный знак» [7], в соответствии с которой на каждую единицу товара производитель или импортер должен прикрепить марку с уникальным идентификационным кодом или напечатать его на этикетке, наличие которой позволяет отследить этапы производства или ввоза в страну, а также этап последующей реализации. Для разных товаров предусмотрены разные способы маркировки [8]:

- RFID-метки, представляющие собой микрочипы, в которых при помощи радиочастотной идентификации шифруются сведения о маркируемом объекте;
- Data Matrix, преобразующий сведения о товаре в виде двумерного штрихкода.

Проставление марки на товар возлагается на производителя или импортера при ввозе товара в Россию, в связи с чем ее отсутствие причисляет продукцию к категории фальсифицированной. В целях последующего прослеживания каждый участник системы оборота должен считывать нанесенную маркировку специальным сканером, который отправляет данные в цифровую систему для последующей обработки. Пример и структурные элементы кода обязательной маркировки медицинских изделий представлены на рис. 1.

Как правило, маркировку стали наносить на упаковку или крышку товара, при этом само изображение маркировки печатают черным цветом на белом фоне, что обусловлено удобством сканирования.

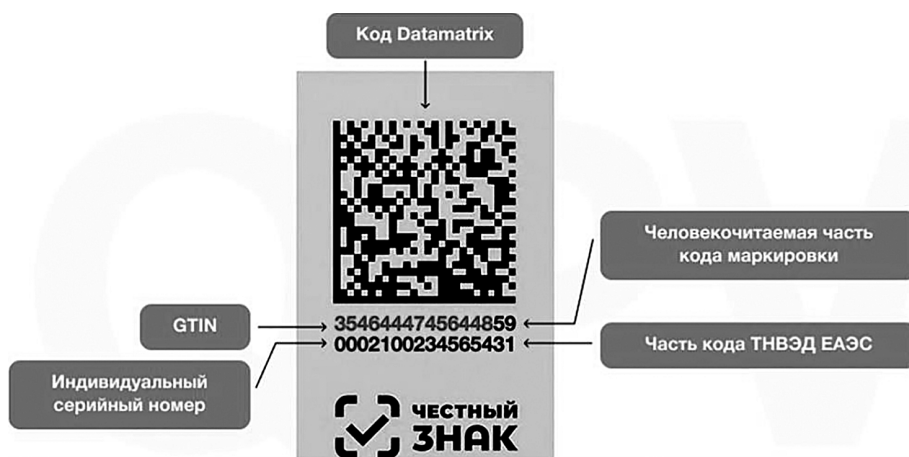


Рис. 1. Основные структурные элементы кода обязательной маркировки Data Matrix на медицинские изделия [8].

Следующим этапом с 1 октября 2023 г. установлено требование обязательной маркировки для производителей и импортеров, вводящих в оборот обеззараживатели воздуха, ортопедическую обувь и вкладыши. Далее с 1 ноября 2023 г. введен запрет импортерам на ввоз в Россию немаркированной продукции, на которую распространяется такое требование.

В настоящее время для удобства импортеров на официальном сайте государственной системы маркировки и прослеживания имеется поисковая система, через которую импортер может найти адрес таможенного и логистического склада, имеющего физическую возможность произвести нанесение идентификационной маркировки на ввозимую партию медицинских изделий.

Для этого необходимо выбрать выкладку «Маркировка медицинских изделий», далее — «Таможенные и логистические склады», в результате чего появится поисковое окно, в котором пользователь имеет возможность задать поисковые исходные данные в виде следующих сведений (рис. 2).

Территориальное расположение, которое привязывается к региону деятельности таможенных управлений.

Вид продукции, который выбирается из перечня укрупненных групп товаров, требующих обязательной маркировки. В рамках рассматриваемого вопроса для примера была выбрана категория медицинских изделий.

Особенности, включающие основные виды оказываемых услуг на терминалах и складах, а также специфику обрабатываемых товаров на них.

При необходимости выбирается роль терминала или склада, который может выступать сервис-провайдером или являться центром компетенций.

Следующий этап практического расширения системы обязательной маркировки затронул другую группу медицинских изделий, в которую попали компьютерные томографы, коронарные стенты, слуховые аппараты и санитарно-гигиенические изделия, используемые при недержании. Официаль-

Таможенные и логистические склады для обязательной маркировки медицинских изделий

Территориальное расположение
Выбрано: 1

Вид продукции
Выбрано: 1

Найти

✕ СБРОСИТЬ

📄 СКАЧАТЬ

Особенности

☐ Сервис-провайдер ☐ Центр компетенций

Наименование	Контакты	Особенности	Метод нанесения кода	Услуги по транспортировке
ООО «ВЭД Юг Таможенно-Логистический Терминал» ИНН: 6167122085 Южное таможенное управление Акцизный, Безакцизный ✓ Сервис-провайдер 🏠 Центр компетенций	Ростовская область, г. Батайск, ш. Самарское, д. 21А 8 (863) 204-55-81 sale-vedug@ved-ug.ru vedug-rlt.ru/ Презентация о компании	Агрегация, Температурный режим, Фитосанитарный контроль, Ветеринарный контроль, Фармлицензия для ветеринарного применения, Лицензия на фармацевтическую деятельность	Ручной	Автомобильные, Морские, Железнодорожные

Рис. 2. Поисковая система таможенных и логистических складов, на которых может производиться обязательная маркировка медицинских изделий перед их выпуском [9].

но с 1 марта 2024 г. были запущены обязательное маркирование и ввод в оборот перечисленных выше медицинских изделий, а уже с 1 сентября 2024 г. в отношении медицинских учреждений, производителей, импортеров, оптовиков, аптек и магазинов было установлено обязательное требование производить вывод из оборота всех перечисленных категорий товаров в формате поэкземплярного учета.

2025 год был связан с расширением перечня товаров в части обязательной маркировки с 1 марта медицинских перчаток. При этом изначально было принято решение об установлении с 1 сентября 2025 г. в отношении всех участников оборота перехода на обязательный поэкземплярный учет и полную прослеживаемость медицинских изделий, но позже для средств, используемых при недержании, и медицинских перчаток переход на поэкземплярный учет был перенесен на 1 марта 2026 г. [10].

Наряду с этим в целях установления полной идентификации медицинских изделий, подпадающих под требование обязательной маркировки, перечень продукции представлен не только с учетом текстового описания, но также включает ряд классификационных кодовых значений, закрепленных в разных официальных документах [11–13] (рис. 3).

Из представленного фрагмента видно, что перечень включает определение медицинских изделий

по трем применяемым в разных областях классификаторам:

- Первым идентификационным кодовым значением указывается классификация медицинского изделия по Товарной номенклатуре Европейского экономического союза [11].
- Вторым фигурирует Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности [12].
- Третье кодовое значение устанавливает вид товара по Номенклатуре классификации медицинских изделий [13].

Обсуждение

Из рассмотренного материала видно, что инструмент обязательной маркировки медицинских изделий проходит постоянную трансформацию, направленную на расширение перечня маркируемой продукции и совершенствование процесса прослеживаемости товаров. Выявленная тенденция подтверждается этапностью практической реализации системы (рис. 4).

Можно утверждать, что система обязательной маркировки медицинских изделий разработана с учетом максимально удобной практической применимости для пользователей информации разного уровня: производителей, импортеров, реализаторов, медицинских учреждений, которые также считают-

Код ТН ВЭД ЕАЭС	Код ОКПД 2	Наименование вида медицинских изделий	Код вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий
8421 39 200 8	28.25.14.110	Обеззараживатели-очистители воздуха	131980
8421 39 800 6	32.50.50.190	(в том числе оборудование, бактерицидные	152690
8539 49 000 0		установки и рециркуляторы, применяемые	152700
9018 20 000 0		для фильтрации и очистки воздуха	182750
		в помещениях)	209360
			292620
			336330
			375930
9021 10 100 0	32.50.22.150	Обувь ортопедическая и вкладные	250220
	32.50.22.151	корректирующие элементы для	250230
	32.50.22.152	ортопедической обуви (в том числе стельки,	250250
	32.50.22.155	полустельки)	250260
	32.50.22.156		320560
	32.50.22.157		343610
9021 40 000 0	26.60.14.120	Аппараты слуховые, кроме частей	113850
		и принадлежностей	173110
			202800
			202810

Рис. 3. Фрагмент перечня медицинских изделий, на которые распространяется требование обязательной маркировки [9].

ся участниками оборота, хотя самостоятельно не маркируют и не продают медицинские изделия. Принятие их в систему как участников связано с введением поэкземплярного учета, поскольку они обязаны использовать электронный документооборот, принимать товары по универсальному передаточному документу и выводить их из оборота, что было обусловлено необходимостью отслеживания связи между поставщиком и учреждением.

Из данных представленного выше перечня видно, что указание классификационного кода медицинского изделия по Товарной номенклатуре Евразийского экономического союза, применяемой в таможенных целях, удобно для определения маркируемого товара для импортеров. Информация о таможенной классификации содержится в таких сопроводительных документах, как сертификаты, инвойсы и внешне-торговые контракты.

Общероссийский классификатор продукции выступает инструментом идентификации товаров с точки зрения производителей и реализаторов, так как документ является внутрис-

сийским и привязывает товары к отраслям производства и видам экономической деятельности.

Наряду с этим использование кода вида товара по номенклатуре классификации медицинских изделий адаптирует информацию для предприятий медицинского сектора, являющихся участниками



Рис. 4. Основные этапы введения системы обязательной маркировки медицинских изделий [9].

обращения такой продукции, поскольку вышеупомянутый код используется при регистрации изделий в реестре Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения.

Заключение

В ходе исследования установлено, что система обязательной маркировки медицинских изделий была инициирована государством во второй половине 2023 г. как инструмент борьбы с имеющейся в обороте фальсифицированной продукцией медицинского назначения, которая может нанести ущерб здоровью и жизни населения.

Проведенный анализ основных этапов введения обязательной медицинской маркировки позволил выявить тенденцию постоянной трансформации самого процесса прослеживаемости наряду с расширением перечня медицинских изделий, на которые распространяется данное требование идентификации.

В ближайшей перспективе расширение перечня товаров коснется таких категорий, как презервативы, шприцы, инфузионные системы, салфетки, пробирки, инкубаторы для новорожденных, филлеры и косметические нити для пластической хирургии и косметологии, медицинские маски и аппараты для озоновой, кислородной и аэрозольной терапии и искусственного дыхания, поскольку в отношении них был запущен эксперимент по маркировке. Срок проведения такого эксперимента изначально устанавливался с 1 сентября 2024 г. по 31 августа 2025 г., но в дальнейшем было принято решение о его продлении до 28 февраля 2026 г., на основании чего можно сделать вывод, что в текущем году именно этими товарами будет дополнен перечень продукции, подпадающей под обязательное маркирование.

Можно заключить также, что еще одним важным изменением в организации процесса прослеживаемости выступает введение поэкземплярного учета. Во-первых, нововведение требует значительных организационных изменений, а во-вторых, оно затрагивает деятельность медицинских учреждений, сделав их также участниками системы обязательной маркировки.

Процесс организации поэкземплярного учета является достаточно сложным и может на практике вызвать трудности у участников системы обязательной маркировки, что, по мнению автора, обусловлено следующими аспектами:

- Отсутствует обмен бумажными документами при передаче товара, в связи с чем возникает необходимость выбора специального оператора электронного документооборота для организации обмена информацией в электронном виде.
- В универсальном передаточном документе необходимо перечислять коды маркировки на каждую единицу товара, при этом каждое изделие должно быть введено в оборот и принадлежать поставщику, а указанный код маркировки на поступившем товаре должен со-

впадать с указанным в передаточном документе.

- При организации процесса приемки и отгрузки необходимо использовать сканирующее оборудование, которое производит считывание кодов маркировки с целью заполнения универсального передаточного документа или сверки кодов маркировки.
- Товар запрещено принимать в оборот, если выявляется несовпадение кода товара с информацией, содержащейся в универсальном передаточном документе.

Таким образом, применение поэкземплярного учета во многом усложняет процесс обязательного маркирования медицинских изделий для участников системы, требуя дополнительных расходов, провоцируя возникновение ошибок, вызванных человеческим фактором, что в результате может приводить к задержкам в поставках необходимых товаров медицинского назначения.

По мнению автора, введение такого инструмента требует более длительной подготовки и поддержки участников со стороны государства, направленной на проработку информационной и технической базы для реализации такого решения, предоставления единого оператора, который будет осуществлять услуги по обмену данными, не перекладывая эти расходы на конечного потребителя. Это позволяет заключить, что практическая реализация системы обязательной маркировки является действенным и важным инструментом государственного регулирования оборота медицинских изделий, но требует доработки, учитывающей интересы и поддержку добросовестных участников системы.

Исследование не имело спонсорской поддержки
Автор заявляет об отсутствии конфликта интересов.

ЛИТЕРАТУРА

1. Обязательная маркировка медизделий в 2025 году: новые этапы, расширение перечня товаров, сроки. Официальный сайт «СКБ Контур». Режим доступа: https://kontur.ru/markirovka/spravka/52635-markirovka_medizdeliy?ysclid=mm2fpxrpxg222257372 (дата обращения 20.01.2026).
2. Тонконог В. В., Ананченкова П. И., Шимановский Н. Л., Врубель М. Е. Актуальные вопросы функционирования и развития единого рынка лекарственных средств Евразийского экономического Союза. *Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины*. 2023;31(S2):1268–74.
3. Тонконог В. В. Вопросы формирования и функционирования общего рынка медицинского оборудования и изделий в рамках Евразийского экономического союза: правовой аспект. *Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины*. 2024;32(4):778–84.
4. Погарская А. С. Легализация параллельного импорта расходных материалов и комплектующих медицинского назначения в условиях введения принципа экстерриториальности санкций. *Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины*. 2024;32(6):1321–9.
5. Погарская А. С. К вопросу параллельного импорта медицинских изделий и комплектующих к ним в Российскую Федерацию в условиях санкционной политики. *Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины*. 2024;32(1):43–51.
6. Постановление Правительства Российской Федерации от 31.05.2023 № 894 «Об утверждении правил маркировки отдельных видов медицинских изделий средствами идентификации и особенностях внедрения государственной информационной

- системы мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации, в отношении отдельных видов медицинских изделий». Официальный сайт «Альта-Софт». Режим доступа: <https://www.alt.ru/tamdoc/23ps0894/> (дата обращения 28.01.2026).
7. Тонконог В. В. Актуальные вопросы обязательной маркировки некоторых видов медизделий. *Проблемы социальной гигиены, здравоохранения и истории медицины*. 2024;32(5):918–23.
8. Что такое маркировка товаров. Официальный сайт государственной системы маркировки и прослеживания «Честный знак». Режим доступа: <https://chestnyyznak.rf/about-marking/> (дата обращения 30.01.2026).
9. Маркировка медицинских изделий. Официальный сайт государственной системы маркировки и прослеживания «Честный знак». Режим доступа: https://chestnyyznak.rf/business/projects/medical_devices/logistics-warehouses/ (дата обращения 03.02.2026).
10. Постановление Правительства РФ от 12.09.2025 № 1409 «О внесении изменений в Постановление Правительства Российской Федерации от 31 мая 2023 года № 894». Официальный сайт «Альта-Софт». Режим доступа: <https://www.alt.ru/tamdoc/25ps1409/> (дата обращения 05.02.2026).
11. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 14 сентября 2021 г. № 80 «Единая Товарная номенклатура внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза и Единый таможенный тариф Евразийского экономического союза». Официальный сайт «Евразийской экономической Комиссии». Режим доступа: <https://eec.eaeunion.org/comission/departement/catr/ett/> (дата обращения 10.02.2026).
12. «ОК 034—2014 (КПЕС 2008). Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2)» (утв. Приказом Росстандарта от 31.01.2014 № 14-ст). Официальный сайт «Консультант-Плюс». Режим доступа: https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_163703/?ysclid=mm3u240v6b155081869 (дата обращения 12.02.2026).
13. Приказ Минздрава России от 06.06.2012 № 4н (ред. от 24.06.2025) «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий» (вместе с «Номенклатурной классификацией медицинских изделий по видам», «Номенклатурной классификацией медицинских изделий по классам в зависимости от потенциального риска их применения») (Зарегистрировано в Минюсте России 09.07.2012 № 24852). Официальный сайт «Консультант-Плюс». Режим доступа: https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_132477/b5c6bd2a3422e13460c266a593bc6c84b001271f/ (дата обращения 12.02.2026).
- Поступила 19.01.2026
Принята в печать 16.03.2026
- REFERENCES
1. Mandatory labeling of medical products in 2025: new stages, expansion of the list of goods, deadlines. SKB Kontur's official website. Available at: https://kontur.ru/markirovka/spravka/52635-markirovka_medizdeliy?ysclid=mm2fpxpxg22257372 (accessed 20.01.2026) (in Russian).
2. Tonkonog V. V., Ananchenkova P. I., Shimanovsky N. L., Vrubel M. E. Current issues of functioning and development of the single market of medicines of the Eurasian Economic Union. *Problems of social hygiene, public health and the history of medicine*. 2023;31(S2):1268–74 (in Russian).
3. Tonkonog V. V. Issues of formation and functioning of the common market of medical equipment and products within the framework of the Eurasian Economic Union: a legal aspect. *Problems of social hygiene, healthcare and the history of medicine*. 2024;32(4):778–84 (in Russian).
4. Pogarskaya A. S. Legalization of parallel imports of medical supplies and components in the context of the introduction of the principle of extraterritoriality of sanctions. *Problems of social hygiene, public health and the history of medicine*. 2024;32(6):1321–9 (in Russian).
5. Pogarskaya A. S. On the issue of parallel import of medical devices and their components to the Russian Federation in the context of the sanctions policy. *Problems of social hygiene, public health and the history of medicine*. 2024;32(1):43–51 (in Russian).
6. Decree of the Government of the Russian Federation dated 31.05.2023 No. 894 “On Approval of the Rules for labeling Certain types of medical devices by means of identification and the Specifics of Implementing the State Information system for Monitoring the turnover of Goods subject to mandatory labeling by means of identification in relation to certain types of medical devices”. The official website of Alta-Soft. Available at: <https://www.alt.ru/tamdoc/23ps0894/> (accessed 28.01.2026) (in Russian).
7. Tonkonog V. V. Topical issues of mandatory labeling of certain types of medical devices. *Problems of social hygiene, public health and the history of medicine*. 2024;32(5):918–23 (in Russian).
8. What is the labeling of goods. The official website of the state marking and tracking system “Honest Sign”. Available at: <https://chestnyyznak.RussianFederation/about-marking/> (accessed 30.01.2026) (in Russian).
9. Labeling of medical products. The official website of the state marking and tracking system “Honest Sign”. Available at: https://chestnyyznak.RF/business/projects/medical_devices/logistics-warehouses/ (accessed 03.02.2026) (in Russian).
10. Decree of the Government of the Russian Federation dated 12.09.2025 No. 1409 “On Amendments to Decree of the Government of the Russian Federation dated 31.05.2023 No. 894”. The official website of Alta-Soft. Available at: <https://www.alt.ru/tamdoc/25ps1409/> (accessed 05.02.2026) (in Russian).
11. Decision of the Council of the Eurasian Economic Commission of 14.09.2021 No. 80 “Unified Commodity Nomenclature of Foreign Economic Activity The Eurasian Economic Union and the Single Customs Tariff Of the Eurasian Economic Union”. The official website of the Eurasian Economic Commission. Available at: <https://eec.eaeunion.org/comission/departement/catr/ett/> (accessed 10.02.2026) (in Russian).
12. “OK 034—2014 (CPA 2008). The All-Russian classifier of products by types of economic activity (OKPD 2)” (approved by Order of Rosstandart dated 31.01.2014 N 14-st). The official website of Consultant-Plus. Available at: https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_163703/?ysclid=mm3u240v6b155081869 (accessed 12.02.2026) (in Russian).
13. Order of the Ministry of Health of Russia dated 06.06.2012 No. 4h (as amended on 24.06.2025) “On approval of the nomenclature classification of medical devices” (together with the “Nomenclature classification of medical devices by type”, “Nomenclature classification of medical devices by classes depending on the potential risk of their use”) (Registered with the Ministry of Justice of Russia on 09.07.2012 No. 24852). The official website of Consultant-Plus. Available at: https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_132477/b5c6bd2a3422e13460c266a593bc6c84b001271f/ (accessed 12.02.2026) (in Russian).