**С 15 февраля 2022 года по 28 февраля 2023 года проводится эксперимент по маркировке средствами идентификации отдельных видов медицинских изделий**

Постановлением Правительства РФ от 09.02.2022 N 137 "О проведении на территории Российской Федерации эксперимента по маркировке отдельных видов медицинских изделий средствами идентификации" утверждено положение о проведении эксперимента, а также перечень продукции, подлежащей маркировке в рамках эксперимента.

ПЕРЕЧЕНЬ

ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ПОДЛЕЖАЩИХ

МАРКИРОВКЕ СРЕДСТВАМИ ИДЕНТИФИКАЦИИ В РАМКАХ ЭКСПЕРИМЕНТА

ПО МАРКИРОВКЕ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

СРЕДСТВАМИ ИДЕНТИФИКАЦИИ[**<\*>**](#Par153)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| *Код* *ТН* *ВЭД ЕАЭС* | *Код* *ОКПД 2* | *Наименование вида медицинских изделий* | *Код вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной* *классификацией* *медицинских изделий* |
| *1.* | *8421 39 200 8* | *28.25.14.110* | *Обеззараживатели-очистители воздуха (в том числе оборудование, бактерицидные установки и рециркуляторы, применяемые для фильтрования и очистки воздуха в помещениях)* | *131980* |
| *8421 39 800 6* | *32.50.50.190* | *152690* |
| *8539 49 000 0* |  | *152700* |
| *9018 20 000 0* |  | *182750* |
|  |  | *209360* |
|  |  | *292620* |
|  |  | *336330* |
| *2.* | *9021 10 100 0* | *32.50.22.150* | *Обувь ортопедическая и вкладные корригирующие элементы для ортопедической обуви (в том числе стельки, полустельки)* | *250220* |
|  | *32.50.22.151* | *250230* |
|  | *32.50.22.152* | *250250* |
|  | *32.50.22.153* | *250260* |
|  | *32.50.22.154* | *320560* |
|  | *32.50.22.155* | *343610* |
|  | *32.50.22.156* |  |
|  | *32.50.22.157* |  |
| *3.* | *9021 40 000 0* | *26.60.14.120* | *Аппараты слуховые, кроме частей и принадлежностей* | *113850* |
|  |  | *173110* |
|  |  | *202800* |
|  |  | *202810* |
|  |  | *204370* |
|  |  | *210000* |
|  |  | *228560* |
|  |  | *302870* |
| *4.* | *9021 90 900 1* | *32.50.22.190* | *Стенты коронарные* | *135820* |
|  | *32.50.22.195* | *155760* |
|  |  | *155800* |
|  |  | *155820* |
|  |  | *218190* |
|  |  | *273880* |
|  |  | *343410* |
|  |  | *343540* |
| *5.* | *9022 12 000 0* | *26.60.11.111* | *Компьютерные томографы* | *135190* |
| *9022 13 000 0* | *26.60.11.113* | *142570* |
| *9022 14 000 0* | *26.60.11.119* | *280730* |
| *9022 19 000 0* |  | *282030* |
| *6.* | *9619 00 890* | *17.22.12.130* | *Санитарно-гигиенические изделия, используемые при недержании* | *233730* |
|  |  | *233900* |
|  |  | *280360* |
|  |  | *320550* |
|  |  | *331320* |
|  |  | *331330* |
|  |  | *331830* |
|  |  | *356150* |

*--------------------------------*

*<\*> Для целей применения настоящего перечня помимо указанных кодов* *ТН* *ВЭД ЕАЭС и* *ОКПД 2* *дополнительно следует руководствоваться наименованием вида медицинских изделий и кодом вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной* *классификацией* *медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации.*

Участниками эксперимента являются уполномоченные федеральные органы исполнительной власти, ФСС РФ, участники оборота и оператор информационной системы.

Участники оборота участвуют в эксперименте на добровольной основе. Для участия в эксперименте они подают заявки.