

О внесении изменений в распоряжение Правительства Российской Федерации от 15 февраля 2023 г. № 345-р

Распоряжение · № 2360-р · от 01.09.2023 · Правительство Российской Федерации · Действует без изменений

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 изделий 4

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 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 процентных пунктов

-

7

12 Росздравнадзор

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. 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 изделияпроцентов

-
15

30Росздравнадзор

27.Снижение объема оборота отозванных Росздравнадзором серий или партий отдельных видов медицинских изделийопределяется 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 изделияпроцентов

-
15

30Росздравнадзор".

2. Дополнить сносками 4 и 5 следующего содержания:

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

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