



**МИНИСТЕРСТВО
ПРОМЫШЛЕННОСТИ
И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНПРОМТОРГ РОССИИ)**

Организации
(по списку)

Пресненская наб., д. 10, стр. 2, Москва, 125039

Тел. (495) 539-21-66

Факс (495) 547-87-83

<http://www.minpromtorg.gov.ru>

15.04.2025 № 43418/19

На № _____ от _____

В рамках реализации работ по формированию официальной статистической информации, выполняемой субъектами официального статистического учета, в соответствии с пунктом 26.6. Федерального плана статистических работ, утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 06.05.2008 № 671-р, (далее - Федеральный план) Минпромторг России осуществляет мониторинг выпуска и реализации медицинских изделий.

Сбор статистической информации осуществляется по форме федерального статистического наблюдения № 1-медизделия «Сведения о выпуске и отгрузке медицинских изделий (медицинской техники и изделий медицинского назначения)» (далее - Форма), утвержденной приказом Росстата от 14.04.2017 № 240 «Об утверждении статистического инструментария для организации Министерством промышленности и торговли Российской Федерации федерального статистического наблюдения за деятельностью организаций, осуществляющих производство лекарственных средств и медицинской техники» (далее - Приказ Росстата № 240). Форму представляют юридические лица, а также граждане, осуществляющие предпринимательскую деятельность без образования юридического лица (индивидуальные предприниматели), производящие медицинские изделия (медицинскую технику и изделия медицинского назначения), независимо от их организационно-правовой формы и формы собственности. Также Форму представляют филиалы, представительства и подразделения, действующих на территории Российской Федерации иностранных организаций в порядке,

установленном для юридических лиц. Собираемые данные подлежат загрузке в Единую межведомственную информационно-статистическую систему (далее - ЕМИСС).

Необходимо отметить, что официально представленной статистической информацией по Форме считается информация, представленная на бумажном носителе в полном объеме в установленном порядке.

С целью оптимизации сбора информации от производителей медицинских изделий, а также в соответствии с письмом Минпромторга России от 19.08.2022 № 80751/19 и пунктом 3 приказа Минпромторга России от 10.08.2021 № 3119 «Об организации работы по размещению и своевременной актуализации метаданных в ведомственном сегменте Министерства промышленности и торговли Российской Федерации в единой межведомственной информационно-статистической системе» Федеральное государственное автономное учреждение «Институт медицинских материалов» (далее - ФГАУ «ИММ») обеспечивает консультационную работу с респондентами, сбор первичных статистических данных, полноту и своевременность представления достоверной статистической информации для дальнейшего размещения в ЕМИСС по пункту 26.6 Федерального плана.

Учитывая изложенное, с целью обеспечения своевременной отгрузки данных в ЕМИСС, а также формирования официальной статистической информации в полном объеме, прошу **ежеквартально** представлять в установленном порядке на бумажных носителях в срок до 20 числа месяца, следующего за отчетным кварталом, статистическую информацию за новые отчетные периоды в Департамент развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России по адресу: 123317, г. Москва, Пресненская набережная, д. 10, стр. 2, а также в ФГАУ «ИММ» по адресу: 105005, г. Москва, а/я 58.

Запрашиваемую информацию прошу также дублировать в формате EXCEL по адресу электронной почты mediz.stat@inmm.ru.

Также, в рамках выполнения контрольных точек федерального проекта «Цифровое государственное управление» национальной программы «Цифровая экономика Российской Федерации» протоколом заочного голосования членов президиума Правительственной комиссии по цифровому развитию, использованию информационных технологий для улучшения качества жизни и условий ведения

предпринимательской деятельности от 22.06.2023 № 28 одобрен План по переводу сбора и хранения документов обязательной отчетности в электронный вид на 2023 и 2024 годы. Предполагается электронный сбор посредством государственной информационной системы промышленности (ГИСП) в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» по адресу: <https://gisp.gov.ru/mainpage/>. Подробная информация о работе в системе ГИСП размещена на официальном сайте в разделе «Помощь и техподдержка – База знаний» (<https://gisp.gov.ru/mainpage/kbase/>). Инструкция по созданию и регистрации учетной записи в ГИСП прилагается.

Необходимо отметить, что в настоящее время ведется работа по внесению в Приказ Росстата от 14.04.2017 № 240 соответствующих изменений и настройка системы.

По имеющимся вопросам прошу обращаться к представителям ФГАУ «ИММ»: Мусиной Марине Андреевне по телефонам 8 (495) 025-05-85 (доб. 050), 8 (915) 464-19-85, Сальниковой Екатерине Александровне по телефонам 8 (495) 025-05-85 (доб. 051), 8 (915) 427-12-89.

Обращаю внимание, что непредставление респондентами субъектам официального статистического учета первичных статистических данных в установленном порядке или несвоевременное представление этих данных либо представление недостоверных первичных статистических данных, а также повторное совершение указанного административного правонарушения, влечет ответственность, установленную статьей 13.19 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях соответственно и статьей 3 Закона Российской Федерации от 13.05.1992 № 2761-1 «Об ответственности за нарушение порядка предоставления государственной статистической отчетности».

Приложение: на 12 л. в 1 экз.

Директор Департамента
развития фармацевтической и
медицинской промышленности

Приходченко Игорь Сергеевич
8(495)870-29-21 (доб. 287-02)

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,
хранится в системе электронного документооборота
Минпромторга России.

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Сертификат: 3A2C162E73FF3AE7DAD79C62137675D6
Кому выдан: Галкин Дмитрий Сергеевич
Действителен: с 18.06.2024 до 11.09.2025

Галкин Д.С.