

24.09.2021

# Фарм. ИНФО



**Самое важное и интересное для специалистов фармацевтической отрасли**

---

## Бизнес поддержал маркировку БАД

Производители БАД и эксперты выступили в поддержку введения обязательной маркировки биологически активных добавок. С введением маркировок согласны такие компании, как «ФармакорПродакшн», KPMG, iHerb, «Петровакс» и ЦРПТ, выступающий оператором системы «Честный знак».

«К сожалению, рынок биологически активных добавок до сих пор является неустроенным и непрозрачным, — сказал руководитель группы „Фарма“ ЦРПТ Егор Жаворонков. — Некоторые люди принимают БАДы в большом количестве, не всегда понимая, какие последствия это несет, и не зная, что они принимают на самом деле. Является ли этот продукт проверенным или ловко мимикрирует под БАДы, а на деле может привести к непоправимым проблемам со здоровьем? В связи с этим 29 апреля вышло [постановление N 673](#) о запуске эксперимента по идентификации биологически активных добавок к пище. На данный момент в эксперименте принимают участие 132 компании».

**Эксперимент по маркировке БАД проходит в России с 1 мая 2021 по 31 августа 2022 года. В пилотном проекте участвует 132 компании, из них 48 — производители.**



[О проведении на территории РФ эксперимента по маркировке средствами идентификации БАД к пище](#)

«Маркировка — это одна из правильных инициатив, которая помогает в первую очередь покупателю понять, что перед ним действительно качественный товар. Не думаю, что маркировка станет причиной подорожания продукции. Мы поддерживаем маркировку и считаем, что это очень правильное направление», — отметил Генеральный директор представительства iHerb в России Илья Микин. iHerb стала одной из первых компаний, присоединившихся к эксперименту по маркировке БАД.

Представитель KPMG в России и СНГ Виктория Самсонова заявила, что контрафакт на рынке БАД не является исключительно российской проблемой. Эксперт сослалась на исследования Европейского управления качества лекарств, согласно которым в 2017 году 80% продукции в категории БАД было квалифицировано как контрафакт. Виктория Самсонова сообщила, что во многих странах существуют союзы, которые выдают сертификаты на продукцию биологически активных добавок с целью избежать подделок и уберечь потребителей от возможных проблем со здоровьем. «Маркировка — один из способов обозначить максимально четкую границу между добросовестными производителями и серым рынком», — сказала она.

«Мы сейчас сражаемся с наследием, которое досталось БАД. Для нас как для производителей прозрачность товаропроводящей цепочки сильно способствует развитию ситуации в более позитивном русле», — прокомментировал руководитель департамента розничных продаж «Петровакс» Виктор Крылов.

Его поддержала генеральный директор компании «ФармакорПродакшн» Елена Новикова: «В результате маркировки останутся только качественные БАД. Потому что на рынке действительно много контрафакта и таких площадок, которые надо закрыть».

*Источник: [pharmvestnik.ru](http://pharmvestnik.ru)*

**Еще не работаете с «Техэксперт» для фармацевтических предприятий? Попробуйте бесплатный доступ! [Форма регистрации](#) →**

А знаете ли вы?

## Бесплатно для специалистов медицинской промышленности и фармацевтики

С 22 сентября до 7 октября подключите [бесплатный онлайн-доступ](#) к комплекту систем для медицинской промышленности.

Для решения вопросов, связанных с нормативным регулированием на вашем предприятии.

«Техэксперт: Медицинская промышленность. Фармацевтика» — это комплексное обеспечение актуальной информацией технических специалистов:

- крупнейшая база нормативно-технической документации,
- стандарты GMP и GLP,
- стандарты против Covid-19,
- реестр лекарственных средств,
- единый словарь терминов,
- наилучшие доступные технологии,
- справочник по аккредитации,
- обзор изменений законодательства. Календарь вступления в силу,
- аналитические материалы и справочно-консультационная информация,
- материалы семинаров и вебинаров,
- экспертная поддержка и другие сервисы для эффективной работы.

Выбрав профессиональные справочные системы нового поколения «Техэксперт», вы сможете:

- всегда иметь под рукой обширную и актуальную базу НТД и НПА;
- избежать нарушений и штрафов;
- оптимизировать финансовые и временные ресурсы;
- успешно пройти проверки надзорных органов.

**Подключите бесплатный доступ сейчас и получите специальные условия на дальнейшее сопровождение.**



Техэксперт: Фармацевтическая промышленность. Лаборатория

Техэксперт: Помощник метролога

Техэксперт: Экология. Проф.

Техэксперт: Пожарная безопасность

Техэксперт: Промышленная безопасность

Техэксперт: Охрана труда

Техэксперт: Эксплуатация зданий

### Бесплатно для специалистов медицинской промышленности и фармацевтики

С 22 сентября до 7 октября подключите бесплатный онлайн-доступ к комплексу систем для медицинской промышленности.

Для решения вопросов, связанных с нормативным регулированием на вашем предприятии.

«Техэксперт: Медицинская промышленность. Фармацевтика» — это комплексное обеспечение актуальной информацией технических специалистов:

- Крупнейшая база нормативно-технической документации.
- Стандарты GMP и GLP.
- Стандарты против Covid-19.
- Реестр лекарственных средств.
- Единый словарь терминов.
- Наилучшие доступные технологии.
- Справочник по аккредитации.
- Обзор изменений законодательства. Календарь вступления в силу.
- Аналитические материалы и справочно-консультационная информация.
- Материалы семинаров и вебинаров.
- Экспертная поддержка и другие сервисы для эффективной работы.

Выбрав профессиональные справочные системы нового поколения «Техэксперт», вы сможете:

- Всегда иметь под рукой обширную и актуальную базу НТД и НПА.
- Избегать нарушений и штрафов.

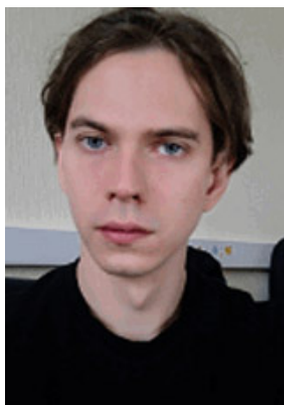
ПОЛУЧИТЬ ДОСТУП

ЗАКАЗАТЬ ДЕМОНСТРАЦИЮ

[Попробовать бесплатно!](#)

Также приглашаем вас присоединиться к профессиональному сообществу специалистов фармацевтической промышленности в [Телеграм!](#)

## Вопрос-ответ



*Репич Иван  
Васильевич*

### Вопрос:

Просим разъяснить вопрос об уничтожении недоброкачественной, фальсифицированной или контрафактной продукции (лекарственных средств) в части ответственности за организацию подобного уничтожения со стороны владельца лекарственного средства. Кто является этим владельцем?

### Ответ:

Фальсифицированные лекарственные средства и (или) недоброкачественные лекарственные средства подлежат изъятию и уничтожению по решению владельца указанных лекарственных средств, или по решению Росздравнадзора — в отношении лекарственных средств для медицинского применения либо Россельхознадзора — в отношении лекарственных средств для ветеринарного применения,

или по решению суда (п.2 Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств, утвержденных постановлением Правительства РФ от 15.09.2020 N 1447).

Владелец недоброкачественных лекарственных средств, принявший решение об их изъятии, уничтожении и вывозе, в частности, передает указанные лекарственные средства имеющей соответствующую лицензию организации, осуществляющей уничтожение лекарственных средств, на основании соответствующего договора. Расходы, связанные с транспортировкой и уничтожением недоброкачественных лекарственных средств, возмещаются их владельцем.

При этом владельцами лекарственных средств следует считать юридические лица или ИП, в чьей собственности или ведении находятся лекарственные препараты.

© АО «Кодекс», 2022

*Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».*

*Политика конфиденциальности персональных данных*