

О маркировке БАД в системе «Честный ЗНАК»

Уважаемые предприниматели и юридические лица! С 01 сентября 2025 г. для всех розничных продавцов, производителей и импортеров стала обязательной маркировка биологически активных добавок (БАД).

Это значит, что все участники оборота БАД должны:

- передавать в государственную информационную систему мониторинга (ГИС МТ) сведения о кодах идентификации (Data Matrix) для каждой потребительской упаковки БАД;
- передавать сведения о кодах идентификации групповых упаковок, наборов и транспортных упаковок БАД.

Исключение: упаковки малого размера. Если БАД находится в маленькой цилиндрической тубе или флаконе (не длиннее 7 см и не шире 2 см в диаметре), участникам рынка необходимо отчитываться перед системой мониторинга о количестве упаковок, то есть в объёмно-сортовом формате.

Учитывая вышеуказанное, участникам розничной торговли, осуществляющим продажу БАД, необходимо для работы с маркировкой БАД подготовить оборудование и программное обеспечение, а также важно уделить внимание своим сотрудникам, которые ранее не сталкивались с системой маркировки «Честный ЗНАК».

Кроме того, при приемке маркированных БАД от поставщика необходимо:

ÿ проверить наличие кодов Data Matrix на каждой упаковке БАД;

ÿ считать коды маркировки и сверить полученную информацию с электронной накладной;

ÿ убедиться, что в системе "Честный ЗНАК" есть данные о коде товара и его вводе в оборот.

ÿ проверить отсутствие сведений о выводе продукции из оборота, срок годности товара, отсутствие запрета на продажу и корректность состава кода.

Обращаем ваше внимание, что Роспотребнадзор ведёт системную работу по контролю за оборотом биологически активных добавок, а установленные меры по обязательной маркировке направлены на обеспечение безопасности и прозрачности оборота БАД.