

СОГЛАШЕНИЕ

об информационном взаимодействии

Министерства здравоохранения Российской Федерации,
Федеральной налоговой службы и общества с ограниченной
ответственностью «Оператор-ЦРПТ» по вопросу предоставления
доступа к информации, содержащейся в системе мониторинга движения
лекарственных препаратов для медицинского применения

г. Санкт-Петербург *№ 1-02/2025/ЕФ-22-2/40@*
«22» августа 2025 г.

Министерство здравоохранения Российской Федерации, именуемое в дальнейшем «Минздрав России», в лице Министра здравоохранения Российской Федерации Мурашко Михаила Альбертовича, действующего на основании Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608, Федеральная налоговая служба, именуемая в дальнейшем «ФНС России», в лице руководителя ФНС России Егорова Даниила Вячеславовича, действующего на основании Положения о Федеральной налоговой службе, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 сентября 2004 г. № 506, и общество с ограниченной ответственностью «Оператор-ЦРПТ», именуемое в дальнейшем «Оператор», в лице Председателя Совета директоров ООО «Центр развития перспективных технологий» Дубина Михаила Андреевича, действующего на основании доверенности от 23 декабря 2024 г. № 870, здесь и далее по тексту именуемые «Стороны», на основании Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и пунктов 57³, 57⁴ и 57⁶ Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1556, заключили настоящее соглашение (далее соответственно – постановление № 1556, Соглашение) о нижеследующем:

1. Предмет Соглашения

1.1. Предметом Соглашения является информационное взаимодействие Сторон в целях обеспечения доступа ФНС России к информации, содержащейся в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения (далее – система мониторинга), в целях:

а) осуществления контроля и надзора за правильностью исчисления, полнотой и своевременностью внесения в соответствующий бюджет бюджетной системы Российской Федерации налогов и сборов, а в случаях, предусмотренных законодательством Российской Федерации, – за правильностью исчисления, полнотой и своевременностью внесения в соответствующий бюджет иных обязательных платежей;

б) контроля соблюдения требований к контрольно-кассовой технике, порядка и условий ее регистрации и применения;

в) контроля учета выручки денежных средств у юридических лиц и индивидуальных предпринимателей;

г) осуществления контрольных мероприятий, включая камеральные и выездные проверки.

1.2. Минздрав России, являясь федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим полномочия обладателя информации, содержащейся в системе мониторинга, от имени Российской Федерации согласовывает обеспечение Оператором доступа ФНС России к информации, содержащейся в системе мониторинга, на условиях Соглашения.

1.3. Оператор, являясь организацией, уполномоченной на осуществление функций оператора системы мониторинга на основании распоряжения Правительства Российской Федерации от 18 декабря 2018 г. № 2828-р, обеспечивает ФНС России доступ к информации, содержащейся в системе мониторинга, на условиях Соглашения.

1.4. Состав информации, содержащейся в системе мониторинга, к которой обеспечивается доступ, порядок и периодичность обеспечения доступа, а также иные условия информационного взаимодействия определяются Протоколом информационного взаимодействия между Министерством здравоохранения Российской Федерации, Федеральной налоговой службой и обществом с ограниченной ответственностью «Оператор-ЦРПТ» по вопросу предоставления доступа к информации, содержащейся в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения (Приложение к Соглашению) (далее – Протокол информационного взаимодействия). Протокол информационного взаимодействия является неотъемлемой частью Соглашения.

1.5. Взаимодействие Сторон осуществляется на безвозмездной основе.

2. Права и обязанности Сторон

2.1. ФНС России обязуется:

2.1.1. Обеспечить прием информации, получаемой в рамках Соглашения, и использовать эту информацию исключительно в целях, установленных Соглашением.

2.1.2. Не предоставлять и не распространять информацию, полученную в рамках Соглашения, третьим лицам без письменного согласия Минздрава России и уведомления Оператора, которые направляются официальным письмом с копией на адреса электронной почты уполномоченных подразделений Сторон по осуществлению информационного взаимодействия, указанные в пункте 5.6 Соглашения (далее – уполномоченные подразделения Сторон), за исключением случаев предоставления информации третьим лицам в рамках исполнения полномочий ФНС России. Письменное согласие Минздрава России направляется в ФНС России в течение 5 (пяти) рабочих дней с момента поступления официального письма ФНС России с соответствующим запросом.

2.1.3. Информировать Оператора и Минздрав России об устранении фактов и случаев, указанных в пункте 2.5 Соглашения, путем направления соответствующего уведомления на адреса электронной почты уполномоченных подразделений Сторон в течение одного рабочего дня с момента устранения указанных фактов и случаев.

2.2. ФНС России вправе требовать у Оператора и Минздрава России выполнения условий информационного взаимодействия в соответствии с Соглашением, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 2.5 Соглашения.

2.3. Оператор обязуется:

2.3.1. Обеспечивать ФНС России доступ к информации, содержащейся в системе мониторинга, на условиях Соглашения.

2.3.2. В течение 2 (двух) рабочих дней с момента ограничения или приостановления доступа ФНС России к информации, содержащейся в системе мониторинга, в соответствии с пунктом 2.5 Соглашения, направлять уведомления ФНС России и Минздраву России официальным письмом с копией на адреса электронной почты уполномоченных подразделений Сторон, с указанием выявленных случаев нарушений, даты и времени ограничения или приостановления доступа к информации, содержащейся в системе мониторинга. В случае наличия у Оператора сведений о мероприятиях, необходимых для восстановления доступа, Оператор отражает их в уведомлении.

2.3.3. Возобновить доступ к информации, содержащейся в системе мониторинга, после устранения фактов и причин, указанных в пункте 2.5 Соглашения. Уведомление о возобновлении доступа к информации, содержащейся в системе мониторинга, направляется официальным письмом с копией на адреса электронной почты уполномоченных подразделений

Сторон в течение 5 (пяти) рабочих дней с момента поступления уведомления, указанного в подпункте 2.1.3 пункта 2.1 Соглашения.

2.4. Обязательство Оператора по исполнению Соглашения в части предоставления ФНС России доступа к информации, содержащейся в системе мониторинга, возникает с момента наличия у Оператора технической возможности предоставления доступа к соответствующей информации и фактического наличия соответствующей информации в системе мониторинга, поступившей на основании вступивших в законную силу нормативных правовых актов Российской Федерации, регулирующих обязательную маркировку лекарственных препаратов, и будет осуществляться в пределах состава информации, предусмотренного постановлением № 1556 и определенного в Протоколе информационного взаимодействия, а также с учетом иных особенностей, установленных действующими нормативными правовыми актами Российской Федерации.

2.5. Оператор вправе ограничивать и приостанавливать доступ ФНС России к информации, содержащейся в системе мониторинга, при условии наступления нижеследующих случаев:

а) несоблюдения установленного Соглашением порядка обмена информацией;

б) выявления фактов нарушения Требований о защите информации, не составляющей государственную тайну, содержащейся в государственных информационных системах, утвержденных приказом ФСТЭК России от 11 февраля 2013 г. № 17, требований Федерального закона от 27 июля 2006 г. № 149-ФЗ «Об информации, информационных технологиях и о защите информации» и иных требований информационной безопасности и правил работы в информационных и коммуникационных системах, установленных нормативными правовыми актами Российской Федерации;

в) вступления в силу нормативных правовых актов, препятствующих осуществлению информационного взаимодействия в соответствии с Соглашением;

г) выявления иных оснований (в том числе независимых от воли Сторон), препятствующих осуществлению информационного взаимодействия по Соглашению.

2.6. Оператор и ФНС России обязуются:

2.6.1. За собственный счет поддерживать в работоспособном состоянии свои программно-технические средства и каналы связи, используемые для осуществления и обеспечения информационного взаимодействия и в разумные сроки устранять технические неисправности, препятствующие информационному взаимодействию, каждый в своей зоне ответственности.

2.6.2. Соблюдать Требования о защите информации, не составляющей государственную тайну, содержащейся в государственных информационных

системах, утвержденные приказом ФСТЭК России от 11 февраля 2013 г. № 17, требования Федерального закона от 27 июля 2006 г. № 149-ФЗ «Об информации, информационных технологиях и о защите информации» и иные требования информационной безопасности и правила работы в информационных и коммуникационных системах, установленные нормативными правовыми актами Российской Федерации.

2.6.3. Информировать о компьютерных инцидентах и атаках на информационные системы, участвующие в информационном взаимодействии в рамках Соглашения. Уведомления о компьютерных инцидентах и атаках направляются на адреса электронной почты уполномоченных подразделений Сторон в течение 5 (пяти) рабочих дней с момента возникновения соответствующего события.

2.6.4. Не применять к исполнению и не исполнять документы, подписанные электронной подписью, в отношении которой было уведомление о компрометации ключа электронной подписи, если документы в рамках информационного взаимодействия Сторон подлежат направлению подписанными электронной подписью.

2.6.5. Своевременно уведомлять Сторону, которой передается информация, о компрометации ключей электронной подписи, если электронные документы в рамках информационного взаимодействия Сторон подлежат направлению подписанными электронной подписью. Уведомления направляются на адреса электронной почты уполномоченных подразделений Сторон незамедлительно при выявлении компрометации ключей электронной подписи.

3. Ответственность

3.1. Стороны несут ответственность за неисполнение или ненадлежащее исполнение своих обязательств по Соглашению в соответствии с законодательством Российской Федерации и Соглашением.

3.2. Все споры и разногласия в связи с исполнением Соглашения разрешаются путем переговоров. Переговоры инициируются заинтересованной Стороной путем направления письменного запроса о проведении переговоров. При проведении переговоров Стороны обязуются приложить все усилия для мирного разрешения спора.

3.3. Если по результатам переговоров Стороны не приходят к соглашению, спор может быть передан на рассмотрение в Арбитражный суд города Москвы по истечении 30 (тридцати) рабочих дней со дня направления Стороной претензии (требования) на адреса электронной почты уполномоченных подразделений Сторон.

4. Обстоятельства непреодолимой силы

4.1. Стороны освобождаются от ответственности за неисполнение либо ненадлежащее исполнение обязательств по Соглашению в случаях, если их неисполнение либо ненадлежащее исполнение возникло вследствие непреодолимой силы, то есть чрезвычайных и непредотвратимых при данных условиях обстоятельств. Сторона, у которой возникли обстоятельства непреодолимой силы, обязана в 3-дневный срок с момента возникновения обстоятельства непреодолимой силы информировать другие Стороны о начале и окончании действия обстоятельств непреодолимой силы, предоставив документы, выданные компетентными органами, подтверждающие указанные обстоятельства и срок их действия.

5. Заключительные положения

5.1. Соглашение заключается на неопределенный срок и вступает в силу с даты его подписания Сторонами.

5.2. Все изменения и дополнения к Соглашению оформляются письменно, в виде дополнительных соглашений, подписываются каждой из Сторон и являются неотъемлемой частью Соглашения.

5.3. Соглашение может быть расторгнуто по соглашению Сторон или в одностороннем внесудебном порядке в связи с односторонним отказом от исполнения Соглашения, в том числе по основаниям, связанным с невозможностью его дальнейшего исполнения. Сторона имеет право инициировать расторжение Соглашения путем направления в адрес других Сторон уведомления о расторжении Соглашения. Уведомление о расторжении Соглашения должно быть направлено не менее чем за 1 (один) месяц до даты предполагаемого расторжения.

5.4. Предложения по внесению изменений в Соглашение направляются заинтересованной Стороной в адрес других Сторон официальным письмом с копией на адреса электронной почты уполномоченных подразделений Сторон. Стороны рассматривают полученные предложения и направляют ответ в течение 30 (тридцати) календарных дней с даты получения предложений официальным письмом.

5.5. Взаимодействие Сторон, за исключением случаев, прямо указанных в Соглашении, осуществляется уполномоченными подразделениями Сторон посредством адресов электронной почты, указанных в пункте 5.6 Соглашения.

5.6. Уполномоченные подразделения Сторон:

а) от Минздрава России – Департамент цифрового развития и информационных технологий (адрес электронной почты: mdlp@minzdrav.gov.ru);

б) от ФНС России – Контрольное управление (адреса электронной почты: k.novoselov@tax.gov.ru; s.tarakanov@tax.gov.ru; a.druzhinina@tax.gov.ru);

в) от Оператора – Служба по взаимодействию с органами государственной власти (адрес электронной почты по вопросам технической поддержки: support@crpt.ru, адрес электронной почты по вопросам отправки корреспонденции: info@crpt.ru).

При необходимости изменения контактных данных, предусмотренных настоящим пунктом, Сторона, чьи данные меняются, уведомляет другие Стороны о таких изменениях официальными письмами, не позднее, чем за 5 (пять) рабочих дней до наступления соответствующих изменений.

5.7. Во всем, что не предусмотрено Соглашением, Стороны руководствуются действующим законодательством Российской Федерации.

5.8. Соглашение составлено в трех экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, по одному для каждой из Сторон.

**Министерство
здравоохранения
Российской Федерации**

127994, г. Москва,
Рахмановский переулок,
3/25, стр. 1, 2, 3, 4
Адрес электронной
почты:
info@minzdrav.gov.ru
Телефон:
+7 (495) 627-24-00

Министр
здравоохранения
Российской Федерации

М.А. Мурашко

(подпись) (м.п.)

**Федеральная
налоговая служба**

127381, г. Москва,
ул. Неглинная, 23
Телефон:
+7 (495) 198-48-02

Руководитель
ФНС России

Д.В. Егоров

(подпись)

**Общество
с ограниченной
ответственностью
«Оператор-ЦРПТ»**

123376, г. Москва,
вн.тер.г. муниципальный
округ Пресненский,
ул. Рочдельская, д. 15,
стр. 16А, помещ. I, ком. 3
Адрес электронной
почты: support@crpt.ru
Телефон:
+7 (499) 350-85-59

Председатель Совета
директоров ООО «Центр
развития перспективных
технологий»
М.А. Дубин

(подпись) (м.п.)

Приложение к Соглашению
об информационном взаимодействии
Министерства здравоохранения Российской
Федерации, Федеральной налоговой
службы и общества с ограниченной
ответственностью «Оператор-ЦРПТ»
по вопросу предоставления доступа
к информации, содержащейся в системе
мониторинга движения лекарственных
препаратов для медицинского применения
от 22 августа 2025 г.

ПРОТОКОЛ ИНФОРМАЦИОННОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

**между Министерством здравоохранения Российской Федерации,
Федеральной налоговой службой и обществом с ограниченной
ответственностью «Оператор-ЦРПТ» по вопросу предоставления доступа
к информации, содержащейся в системе мониторинга движения
лекарственных препаратов для медицинского применения**

1. Предмет и цель Протокола

Информационное взаимодействие Министерства здравоохранения Российской Федерации, именуемого в дальнейшем «Минздрав России», Федеральной налоговой службы, именуемой в дальнейшем «ФНС России», и общества с ограниченной ответственностью «Оператор-ЦРПТ», именуемого в дальнейшем «Оператор», здесь и далее по тексту именуемые «Стороны», осуществляется для обеспечения доступа ФНС России к информации, содержащейся в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения (далее – система мониторинга), в целях, указанных в пункте 1.1 Соглашения об информационном взаимодействии Министерства здравоохранения Российской Федерации, Федеральной налоговой службы и общества с ограниченной ответственностью «Оператор-ЦРПТ» по вопросу предоставления доступа к информации, содержащейся в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения от 22 августа 2025 г. (далее – Соглашение).

2. Общие требования к информационному взаимодействию Сторон

2.1. Информационное взаимодействие Сторон осуществляется с соблюдением требований:

а) Федерального закона от 27 июля 2006 г. № 149-ФЗ «Об информации, информационных технологиях и о защите информации»;

б) Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;

в) постановления Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1556 «Об утверждении Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения» (далее – Положение о системе мониторинга);

г) распоряжения Правительства Российской Федерации от 8 мая 2019 г. № 899-р;

д) приказа ФСТЭК России от 11 февраля 2013 г. № 17 «Об утверждении Требований о защите информации, не составляющей государственную тайну, содержащейся в государственных информационных системах».

2.2. Доступ к информации, содержащейся в системе мониторинга, предоставляется ФНС России посредством автоматизированного рабочего места контролирующего органа (далее – АРМ КО) с соблюдением требований по обеспечению доступа сотрудникам органов государственной власти, авторизованных в федеральной государственной информационной системе «Единая система идентификации и аутентификации в инфраструктуре, обеспечивающей информационно-технологическое взаимодействие информационных систем, используемых для предоставления государственных и муниципальных услуг в электронной форме» (далее – ЕСИА) или посредством единой системы межведомственного электронного взаимодействия (далее – СМЭВ) с соблюдением требований нормативных правовых актов Правительства Российской Федерации, в частности:

а) постановления Правительства Российской Федерации от 10 июля 2013 г. № 584 «Об использовании федеральной государственной информационной системы «Единая система идентификации и аутентификации в инфраструктуре, обеспечивающей информационно-технологическое взаимодействие информационных систем, используемых для предоставления государственных и муниципальных услуг в электронной форме»;

б) постановления Правительства Российской Федерации от 28 ноября 2011 г. № 977 «О федеральной государственной информационной системе «Единая система идентификации и аутентификации в инфраструктуре, обеспечивающей информационно-технологическое взаимодействие информационных систем, используемых для предоставления государственных и муниципальных услуг в электронной форме»;

в) постановления Правительства Российской Федерации от 8 сентября 2010 г. № 697 «О единой системе межведомственного электронного взаимодействия».

2.3. Обмен электронными документами, содержащими требования по обеспечению информационно-технологического взаимодействия (интеграции) системы мониторинга и информационных систем ФНС России, осуществляется посредством АРМ КО и СМЭВ.

2.4. Оператор и ФНС России с копией в Минздрав России обмениваются уведомлениями о готовности к информационному обмену не позднее 3 (трех) рабочих дней с даты завершения проведения необходимых подготовительных мероприятий для начала информационного взаимодействия. Уведомления направляются в форме официального письма.

3. Порядок и периодичность предоставления доступа к информации, содержащейся в системе мониторинга, посредством АРМ КО

3.1. Предоставление доступа ФНС России к информации, содержащейся в системе мониторинга, осуществляется Оператором на основании запроса ФНС России о предоставлении доступа к АРМ КО.

3.2. Доступ ФНС России в АРМ КО предоставляется с использованием инструментов ЕСИА путем добавления идентификатора организации к перечню юридических лиц, имеющих доступ к системе мониторинга. Дальнейшее подключение уполномоченных сотрудников ФНС России осуществляется непосредственно сотрудником ФНС России, обладающим правами администратора в профиле организации в ЕСИА, стандартными средствами ЕСИА, который организует регистрацию уполномоченных сотрудников в АРМ КО. При этом дальнейшая работа сотрудников в АРМ КО осуществляется с использованием учетной записи ЕСИА. Описание регистрации уполномоченных сотрудников изложено в документе «Руководство пользователей АРМ КО для контролирующих органов» (далее – Руководство). Руководство направляется в адрес ФНС России по адресу электронной почты, указанной в пункте 5.6 Соглашения, одновременно с уведомлением о готовности к информационному обмену в соответствии с пунктом 2.4 настоящего Протокола.

3.3. Формат предоставления сведений в АРМ КО определяется Оператором.

3.4. Периодичность обеспечения доступа к информации, содержащейся в системе мониторинга, посредством АРМ КО - осуществляется на постоянной основе.

4. Состав информации, содержащейся в системе мониторинга, доступ к которой предоставляется посредством АРМ КО

4.1. ФНС России в рамках выполнения возложенных на нее полномочий имеет доступ к следующим сведениям о субъектах обращения лекарственных средств, о лекарственных препаратах для медицинского применения (далее – лекарственный препарат) и их обороте, содержащимся в системе мониторинга:

а) сведения о вводе в оборот и выводе из оборота конкретной единицы лекарственного препарата, маркированного средствами идентификации, в том числе сведения о выводе лекарственного препарата из оборота путем реализации (продажи) лекарственного препарата потребителю или отпуска бесплатно или со скидкой лекарственного препарата по рецепту на лекарственные препараты либо отпуска лекарственного препарата при оказании медицинской помощи, отбора образцов или вывода из оборота по иным причинам, предусмотренные пунктом 1 приложения № 4 к Положению о системе мониторинга;

б) сведения, представляемые субъектами обращения лекарственных средств в систему мониторинга при обороте и внутреннем перемещении лекарственных препаратов, предусмотренные приложением № 6 к Положению о системе мониторинга;

в) сведения об адресах мест осуществления деятельности субъектов обращения лекарственных средств;

г) сведения о лицензиях на производство лекарственных средств, фармацевтическую и медицинскую деятельность субъектов обращения лекарственных средств;

д) сведения из единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения, предоставляемые в систему мониторинга в соответствии с пунктом 3 приложения № 1 к Положению о системе мониторинга.

4.2. ФНС России имеет возможность осуществлять выгрузку информации из АРМ КО в формате .csv и других форматах, предусмотренных функциональными возможностями АРМ КО.

5. Состав информации, содержащейся в системе мониторинга, к которой обеспечивается доступ, порядок предоставления доступа к указанной информации посредством СМЭВ

5.1. Порядок взаимодействия Оператора и ФНС России в рамках обеспечения доступа к информации, содержащейся в системе мониторинга, посредством СМЭВ определяется по согласованию указанных Сторон, путем

направления официальных писем с копией на адреса электронной почты уполномоченных подразделений Сторон по осуществлению информационного взаимодействия, указанные в пункте 5.6 Соглашения.

5.2. ФНС России в рамках выполнения возложенных на нее полномочий представляется доступ к информации, содержащейся в системе мониторинга, посредством СМЭВ в составе, определенном пунктом 4.1 настоящего Протокола.

6. Внесение изменений в настоящий Протокол

6.1. Изменения в настоящий Протокол вносятся по согласию Сторон путем оформления отдельных протоколов, которые являются неотъемлемой частью Соглашения.

6.2. Предложения по внесению изменений в настоящий Протокол направляются заинтересованной Стороной в адрес других Сторон официальным письмом с копией на адреса электронной почты уполномоченных подразделений Сторон по осуществлению информационного взаимодействия, указанные в пункте 5.6 Соглашения. Стороны рассматривают полученные предложения и направляют ответ в течение 30 (тридцати) календарных дней с даты получения предложений официальным письмом.

7. Требования к информационной безопасности

7.1. В целях обеспечения конфиденциальности передаваемой информации Стороны обязуются соблюдать требования актов, указанных в разделе 2 настоящего Протокола, и обеспечить класс защищенности К1 государственных информационных систем, 3 уровень защищенности персональных данных при их обработке.

7.2. В целях обеспечения конфиденциальности передаваемой информации Стороны обязуются реализовать меры по обеспечению информационной безопасности в соответствии с законодательством Российской Федерации, в том числе доступ к АРМ КО должен осуществляться только с технических средств, принадлежащих ФНС России.

**Министерство
здравоохранения
Российской Федерации**

127994, г. Москва,
Рахмановский переулок,
3/25, стр. 1, 2, 3, 4
Адрес электронной
почты:
info@minzdrav.gov.ru
Телефон:
+7 (495) 627-24-00

Министр
здравоохранения
Российской Федерации

М.А. Мурашко

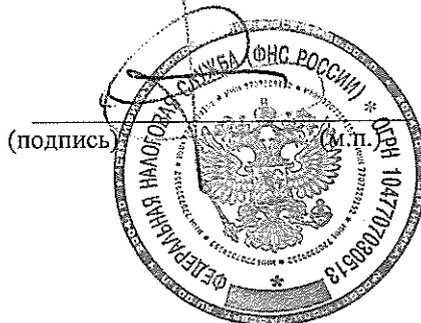


**Федеральная налоговая
служба**

127381, г. Москва,
ул. Неглинная, 23
Телефон:
+7 (495) 198-48-02

Руководитель
ФНС России

Д.В. Егоров



**Общество
с ограниченной
ответственностью
«Оператор-ЦРПТ»**

123376, г. Москва,
вн.тер.г. муниципальный
округ Пресненский,
ул. Рочдельская, д. 15,
стр. 16А, помещ. I, ком. 3
Адрес электронной
почты: support@сrpt.ru
Телефон:
+7 (499) 350-85-59

Председатель Совета
директоров ООО «Центр
развития перспективных
технологий»

М.А. Дубин

