# Методические рекомендации по работе с маркированными лекарственными препаратами

Версия 1.2

#### Оглавление

Исто	рия изменений
1.	Термины и сокращения 4
2.	Назначение документа7
3.	Общая информация
3.1.	Описание кода DataMatrix. Нанесение на упаковку. Считывание кода
3.2.	Примеры кодов DataMatrix и их основные отличия
3.3.	Описание кода SSCC. Нанесение на упаковку. Считывание кода 11
3.4.	Агрегирование и разагрегирование транспортной упаковки 12
3.5.	Товарно-учетные системы участников оборота 16
3.6.	Оборудование для работы с ФГИС МДЛП 17
3.6.1.	Описание 2D сканера штрих-кодов 17
3.6.2.	Описание регистратора выбытия 18
3.6.2.	1.Возможные режимы работы регистратора выбытия: 19
3.6.2.	2.Обеспечение участником регистратором выбытия 20
4.	Процессы движения товара между контрагентами 21
4.1.	Прямая и обратные схемы акцептования 21
4.2.	Перемещение между местами деятельности участника оборота
5.	Вывод лекарственных препаратов из оборота 27
5.1.	Розничная продажа лекарственных препаратов 27
5.2.	Льготный отпуск лекарственных препаратов 30
5.2.1.	Вывод из оборота по 100% льготе 30
5.2.2.	Вывод из оборота по льготе со скидкой 31
5.2.3.	Вывод из оборота для оказания медицинской помощи 33
5.2.4.	Вывод из оборота по иным причинам 34
5.3.	Вывод из оборота лекарственных препаратов при неработоспособности регистратора выбытия
5.4.	Особенности вывода из оборота для отдельных категорий участников
5.4.1.	Вывод из оборота из труднодоступных и отдаленных от сети и связи мест осуществления деятельности
5.4.2.	Вывод из оборота фельдшерско-акушерскими пунктами 36
5.4.3.	Вывод из оборота организациями, осуществляющими наряду с основной (уставной) деятельностью медицинскую деятельность (образовательные организации, учреждения науки, учреждения социального обслуживания и иные организации) 37

6.	Отдельные процессы			
6.1.	Рекомендации по ведению товарной номенклатуры участника оборота			
6.2.	Инвентаризация остатков. Учет и списание лекарственных препаратов			
6.3.	Рекомендации по расчету суммы НДС 40			
6.4.	Порядок смены держателя регистрационного удостоверения лекарственного препарата			
6.5.	Порядок отражения операций в ФГИС МДЛП при осуществлении оптовой продажи за наличный и безналичный расчет			
Прил	южение 1. Перечень схем логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП 43			
Прил	южение 2. Краткая инструкция по получению регистратора выбытия			
Краткая инструкция по шагам 46				
1	Заполнение заявлений о присоединении к Договорам 47			
2	Просмотр, редактирование и удаление заявлений 54			
3	Отправка заявлений о присоединение к Договорам Оператору 55			
4	Договор. Переход к подписи Документов 57			
5	Заполнение Анкет на оснащение регистратором выбытия			
	5.2 Отправка Анкет на оснащение регистратором выбытия Оператору64			
	5.3 Подписание анкеты65			
6	Акты о получении регистратора выбытия. Переход к подписи Документов 66			
Прил	южение 3. Письмо с разъяснениями Росздравнадзора об отпуске лекарственных препаратов			
Прил	южение 4. Инструкция пользователя при неработоспособности регистратора выбытия 70			

### История изменений

Дата	Версия	Описание изменений
изменений	документа	
10.03.2020	1.0	Первая версия документа
26.03.2020	1.1	<ul> <li>Актуализирован раздел терминов и сокращений</li> </ul>
		• Добавлены разъяснения по смене держателя
		регистрационного удостоверения
		лекарственного препарата (раздел 6.4)
		• Добавлены разъяснения при осуществлении
		оптовой торговли за наличный и
		безналичный расчет (раздел 6.5)
		• Внесены незначительные правки по тексту
		документа
15.04.2020	1.2	• В раздел 4.1 внесены разъяснения о
		различии стоимости лекарственных
		препаратов в ФГИС МДЛП и
		сопроводительных документах поставки

### 1. Термины и сокращения

Термин/Сокращение	Определение
ДРУ	Держатель регистрационного удостоверения
	лекарственного препарата
Вторичная	Упаковка, поступающая к потребителю и служащая
(потребительская)	для размещения единичной первичной упаковки
упаковка	лекарственного препарата или объединяющая
	несколько первичных упаковок лекарственных
	препаратов
ЕСКЛП	Единый структурированный справочник-каталог
	лекарственных препаратов
Индивидуальный	Цифровая или буквенно-цифровая
серийный номер	последовательность
торговой единицы	
Идентификатор	Префикс кода SSCC, представляющий собой набор
применения	из 2 или более знаков, расположенный в начале
	элементной строки и однозначно определяющий
	назначение и формат поля данных, следующего за
	префиксом
ККТ	Контрольно-кассовая техника
Код DataMatrix	Уникальная последовательность символов,
	представленная в машиночитаемой форме или с
	использованием иного средства (технологии)
	автоматической идентификации, которая наносится
	на упаковку лекарственных препаратов методами
	печати или этикетирования
Место осуществления	Место осуществления деятельности субъекта
деятельности	обращения лекарственных средств – резидента
	Российской Федерации согласно лицензии
	(производство лекарственных средств,
	фармацевтическая деятельность и медицинская
	деятельность, деятельность по обороту
	наркотических средств и психотропных веществ)
ОФД	Оператор фискальных данных
Обратный порядок	Порядок приемки лекарственных препаратов, при
акцептования	котором получателем регистрируются сведения о
	приемке лекарственных препаратов на склад, а

	поставщиком осуществляется подтверждение
	сведений о приемке на склад покупателя
Получатель	Участник оборота, осуществляющий приемку
	лекарственных препаратов
Поставщик	Участник оборота, оборота, осуществляющий
	поставку лекарственных препаратов
Прямой порядок	Порядок приемки лекарственных препаратов, при
акцептования	котором поставщиком регистрируются сведения об
	отгрузке лекарственных препаратов получателю, а
	получателем осуществляется подтверждение
	зарегистрированных поставщиком сведений об
	отгрузке
РУ	Регистрационное удостоверение лекарственного
	препарата
РЭ	Регистратор эмиссии
Третичная	Групповая упаковка, используемая для хранения,
(транспортная)	перевозки и перемещения лекарственного препарата
упаковка	между субъектами обращения лекарственных
	средств
ТУС	Товарно-учетная система
Участник оборота	Субъект обращения лекарственных средств,
товаров	юридические лица и индивидуальные
	предприниматели, осуществляющие производство,
	хранение, ввоз в Российскую Федерацию, отпуск,
	реализацию, передачу, применение и уничтожение
	лекарственных препаратов
ФГИС МДЛП	Федеральная государственная информационная
	система мониторинга движения лекарственных
	препаратов для медицинского применения
API	Application programming interface, описание
	способов взаимодействия компьютерных программ
DrugCode (код	Уникальный код лекарственного препарата,
лекарственного	однозначно идентифицирующий лекарство
препарата в ЕСКЛП)	согласно форме выпуска, дозировке, первичной,
	вторичной упаковке и изготовителю готовой
	лекарственной формы
GTIN	Global Trade Item Number, уникальный код,
	присваиваемый группе товаров при их описании в

	информационном ресурсе, обеспечивающем учет и
	хранение достоверных данных о товарах по
	соответствующей товарной номенклатуре
SGTIN	уникальный идентификатор вторичной
	(потребительской) упаковки лекарственного
	препарата (в случае ее отсутствия - первичной
	упаковки лекарственного препарата), формируемый
	путем добавления к глобальному
	идентификационному номеру торговой единицы
	индивидуального серийного номера торговой
	единицы
SSCC	Serial Shipping Container Code, средство
	идентификации групповой упаковки,
	лекарственных препаратов, уникальная для каждой
	отдельной третичной (транспортной) упаковки
	лекарственного препарата комбинация символов,
	предоставленная в виде линейного штрихового кода

#### 2. Назначение документа

Данный документ представляет собой свод методических рекомендаций для субъектов обращения лекарственных средств (дистрибьюторов, медицинских учреждений и аптечных организаций) по работе в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения (далее – ФГИС МДЛП) в переходный период, а также после старта обязательной маркировки лекарственных препаратов 1 июля 2020 года.

Любые физические действия, осуществляемые с лекарственными препаратами субъектами обращения лекарственных средств на всех этапах товаропроводящей цепи, должны быть отражены в ФГИС МДЛП.

#### 3. Общая информация

# 3.1.Описание кода DataMatrix. Нанесение на упаковку. Считывание кода

Код DataMatrix в общем случае представляет собой двумерный матричный штрихкод, представляющий собой чёрно-белые элементы или элементы нескольких различных степеней яркости, обычно в форме квадрата, размещённые в прямоугольной или квадратной группе. Матричный штрихкод предназначен для кодирования текста или данных других типов.

Код DataMatrix лекарственного препарата содержит в себе криптозащищенный код маркировки и визуально представляет собой двухмерный матричный код, разделенный на 4 одинаковые зоны.

Отличительными чертами кода DataMatrix от привычного QR-кода является отсутствие 3-х квадратов по углам изображения и наличие L-линии по правой и нижней границам. Пример для сравнения представлен на рисунке (Рисунок 1).



QR - KO

#### Рисунок 1

Код DataMatrix, нанесенный на упаковку лекарственного препарата имеет размерность 36х36 модулей и содержит в себе информацию об коде маркировки лекарственного препарата, и включает 4 группы данных:

1 – глобальный идентификационный номер торговой единицы (GTIN), состоящий из 14 цифровых символов;

2 – индивидуальный серийный номер торговой единицы, состоящий из 13 символов цифровой или буквенно-цифровой последовательности;

3 – ключ проверки, предоставляемый Оператором системы, состоящий из
 4 символов цифровой или буквенно-цифровой последовательности;

4 – значение кода проверки, состоящее из 44 символов цифровой или буквенно-цифровой последовательности.

Важно помнить, что на рынке могут встречаться лекарственные препараты имеющие на своей упаковке различные виды кодов DataMatrix, нанесенные до ввода обязательной маркировки лекарственных препаратов.

Такими кодам DataMatrix могут быть:

- коды маркировки других стран (без криптозащиты);
- коды Data Matrix, содержащие коды маркировки Российской Федерации, но выпущенные в момент проведения эксперимента по маркировке лекарственных препаратов средствами идентификации, проводимого с 1 февраля 2017 г. по 31 декабря 2019 г.:
- другие коды DataMatrix, наносимые производителями в маркетинговых и иных целях.

#### 3.2.Примеры кодов DataMatrix и их основные отличия

• DataMatrix без криптозащиты имеет размерность 26х26 модулей (Рисунок 2) и менее и не имеет разделения на 4 зоны (другие страны и DataMatrix, наносимые в маркетинговых целях).



Рисунок 2

 DataMatrix с криптозащитой 88 символов имеет размерность 44х44 модуля (Рисунок 3) и более (лекарственные препараты с такими кодами выпускались в рамках эксперимента по маркировке лекарственных препаратов с 1 февраля 2017 г. по 31 декабря 2019 г.).



Рисунок 3

Лекарственные препараты с такими кодами могут беспрепятственно обращаться на рынке до истечения их срока годности.

Статус кода маркировки можно определить посредством сканирования кода DataMatrix мобильным приложением «Честный знак» или формированием запроса в систему ФГИС МДЛП.

DataMatrix наносится на вторичную (потребительскую) упаковку лекарственного препарата, а в случае ее отсутствия – на первичную упаковку лекарственного препарата производителем лекарственного препарата. Информация, зашифрованная в коде маркировке, как правило, дублируется в человеко-читаемом виде. Пример нанесения человеко-читаемой информации представлен на рисунке (Рисунок 4).



Рисунок 4

Используя код DataMatrix, субъект обращения лекарственных средств в рамках осуществления операций с лекарственными препаратами имеет возможность осуществлять приемку, перемещение и передачу лекарственных препаратов, вывод из оборота и другие операции с лекарственными препаратами для медицинского применения, обеспечивая прослеживаемость движения лекарственного препарата по всей товаропроводящей цепи. Подробнее о процессах приема-передачи товара участниками оборота описано в разделе: <u>Процессы движения товара между контрагентами</u>.

#### 3.3.Описание кода SSCC. Нанесение на упаковку. Считывание кода

Код SSCC представляет собой цифровой номер фиксированной длины в 18 знаков. Визуально SSCC представляет собой линейный штриховой код. Его отличием от других линейных штриховых кодов является использование идентификатора применения – «(00)», расположенного непосредственно перед номером кода. Пример представлен на рисунке (Рисунок 5).



Рисунок 5

Код SSCC наносится производителем или поставщиком лекарственных препаратов на транспортную упаковку. Транспортной упаковкой может служить заводской короб или паллета.

Используя код SSCC, участник оборота товаров имеет возможность осуществлять приемку и передачу лекарственных препаратов, в рамках взаимодействия с другими контрагентами. Подробнее о процессах приемапередачи товара участниками оборота описано в разделе: <u>Процессы движения</u> товара между контрагентами.

Описание процессов агрегирования (объединения) и разагрегирования (расформирования) транспортной упаковки представлено в следующем разделе.

При нанесении субъектом обращения лекарственных средств кода SSCC на транспортную упаковку (короб и(или) паллету) для удобства его последующего поиска другими субъектами обращения лекарственных средств, рекомендуется помечать наклейку с кодом SSCC дополнительным идентификатором (например, изображением кода DataMatrix) или текстом («Маркировка» или «МДЛП»).

Для снижения времени поиска и удобства считывания на короб (паллету) рекомендуется наносить две этикетки с кодом SSCC на соседние вертикальные стороны. Помещать короб на паллете следует так, чтобы код SSCC располагался на наружной стороне, допуская его считывание.

Также, во избежание совершения ошибок при считывании, не рекомендуется наносить другие виды логистических кодов, на те же стенки короба (паллеты), что и коды SSCC или в их непосредственной близости.

#### 3.4. Агрегирование и разагрегирование транспортной упаковки

Агрегирование – процесс объединения субъектом обращения лекарственных средств упаковок лекарственных препаратов на любом этапе обращения лекарственных препаратов в групповую упаковку с нанесением соответствующего группового кода третичной (транспортной) упаковки лекарственных препаратов и с сохранением в ФГИС МДЛП информации о взаимосвязи средств идентификации, нанесенных на потребительские упаковки лекарственных препаратов (в случае отсутствия потребительских на первичных упаковках), с групповым кодом третичной (транспортной) упаковки лекарственных препаратов создаваемой групповой упаковки.

Агрегирование предполагает возможность наличия любого уровня вложенности упаковок:

- агрегирование первого уровня объединение первичных и вторичных упаковок лекарственных препаратов в третичную (транспортную) упаковку;
- агрегирование второго уровня объединение третичных (транспортных) упаковок в другую третичную (транспортную) упаковку вышестоящего уровня вложенности.

**Агрегирование** может выполняться субъектом обращения лекарственных средств на различных этапах производственного цикла и оборота лекарственных препаратов.

Для агрегирования участнику оборота необходимо выполнить следующие действия:

- 1. Удостовериться в том, что упаковки лекарственных препаратов, содержащие уникальные идентификаторы SGTIN, которые участник оборота планирует агрегировать, находятся по данным ФГИС МДЛП у него на балансе.
- 2. Агрегировать упаковки лекарственных препаратов в транспортную упаковку и зарегистрировать в ФГИС МДЛП сведения об агрегировании упаковок лекарственных препаратов в третичную

(транспортную) упаковку (схема 911<sup>1</sup> логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП), используя для передачи информации документ в формате xml. В поле «SSCC» xml-документа должен быть указан код SSCC транспортной упаковки. В поле «SGTIN» xml-документа необходимо перечислить все уникальные идентификаторы упаковок лекарственных препаратов, которые были агрегированы в транспортную упаковку.

- 3. Агрегировать BO множество транспортных упаковок И зарегистрировать в ФГИС МДЛП сведения об агрегировании во множество третичных (транспортных) упаковок (схема 915 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП), используя для передачи информации документ в формате xml. В поле «SSCC» xml-документа необходимо указать коды SSCC всех транспортных упаковок. В поле «SGTIN» xml-документа необходимо перечислить уникальные идентификаторы все упаковок лекарственных препаратов, которые были агрегированы в каждую транспортную упаковку.
- 4. Для агрегирования третичной упаковки первого уровня В упаковку второго уровня необходимо третичную И выше аналогичные действия произвести перечня С указанием агрегируемых упаковок SSCC.

Допускается дополнительное вложение потребительских упаковок лекарственных препаратов В третичную упаковку. Данная операция третичной применяется как В случае доукомплектования упаковки вторичными (потребительскими) и третичными упаковками лекарственных препаратов, так и в случае перемещения упаковок лекарственного препарата из одной третичной упаковки в другую.

Вложение упаковки лекарственного препарата может выполняться субъектом обращения лекарственных средств на различных этапах оборота лекарственных препаратов.

Для дополнительного вложения упаковок участнику оборота необходимо выполнить следующие действия:

1. Удостовериться в том, что упаковки лекарственных препаратов, содержащие уникальные идентификаторы SGTIN, которые

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Здесь и далее по тексту приведены номера схем, использующиеся для подготовки xml-документов, участвующих в процессе обмена информацией товарно-учетных систем участников оборота и ФГИС МДЛП. Полный перечнем схем, а также их наименования, приведены в Приложении 1 настоящих Методических рекомендаций

участник оборота планирует вложить в транспортную упаковку, находятся по данным ФГИС МДЛП у него на балансе.

- 2. Доукомплектовать транспортную упаковку и зарегистрировать в ФГИС МДЛП сведения о дополнительном вложении упаковок в третичную (транспортную) упаковку (схема 914 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП), используя ДЛЯ передачи информации документ в формате xml. В поле «SSCC» xmlдокумента необходимо указать коды SSCC транспортной упаковки, в которую произошло вложение. В поле «SGTIN» xml-документа необходимо перечислить все уникальные идентификаторы упаковок лекарственных препаратов, которые были вложены в транспортную упаковку.
- 3. Для добавления третичной упаковки первого уровня в третичную упаковку второго уровня и выше необходимо произвести аналогичные действия с указанием перечня упаковок SSCC.

**Изъятие** – процедура извлечения лекарственных препаратов из третичной упаковки.

Изъятие упаковок лекарственных препаратов из третичной упаковки может выполняться субъектом обращения лекарственных средств на различных этапах оборота лекарственных препаратов.

Для изъятия упаковок лекарственных препаратов участнику оборота необходимо выполнить следующие действия:

- 1. Удостовериться в том, упаковки лекарственных препаратов, содержащие уникальные идентификаторы SGTIN, которые участник оборота планирует изъять из транспортной упаковки, находятся по данным ФГИС МДЛП у него на балансе.
- 2. Изъять упаковки лекарственных препаратов из транспортной упаковки и зарегистрировать в ФГИС МДЛП сведения об изъятии (схема 913 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП), используя для передачи информации документ в формате xml. В поле «SGTIN» xml-документа необходимо перечислить все уникальные идентификаторы упаковок лекарственных препаратов, которые были изъяты из транспортной упаковки.
- 3. Для изъятия третичной упаковки первого уровня из третичной упаковки второго уровня необходимо произвести аналогичные действия с указанием упаковки вышестоящей SSCC.

При наличии нескольких уровней вложенности транспортной упаковки изъятие упаковок ЛП необходимо осуществлять последовательно, для каждого из уровней, отражая каждую операцию в ФГИС МДЛП.

Запрещается отправлять в ФГИС МДЛП информацию об извлечении упаковок разной степени вложенности, используя один и тот же xml-документ, (например, xml-документ, содержащий объединенную информацию об упаковках лекарственных препаратов, извлекаемых из коробки и паллеты).

В рамках выполнения одной операции нельзя извлекать SGTIN из разных групповых упаковок одного уровня, т.е. нельзя изъять SGTIN 1 из короба 1 и SGTIN 2 из короба 2 одной операцией.

Расформирование – процесс расформирования (уничтожения) одного, нескольких или всех уровней третичной упаковки до вторичных (потребительских) упаковок лекарственных препаратов.

Расформирование (уничтожение) третичных упаковок может выполняться участником оборота на различных этапах оборота товара.

Для расформирования транспортных упаковок участнику оборота необходимо выполнить следующие действия:

- 1. Удостовериться в том, что упаковки лекарственных препаратов, содержащие уникальные идентификаторы SGTIN, и помещенные в транспортную упаковку, которую участник оборота планирует расформировать, находятся по данным ФГИС МДЛП у него на балансе.
- 2. Расформировать третичную упаковку и зарегистрировать в ФГИС МДЛП сведения о расформировании (схема 912 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП), используя для передачи информации документ в формате xml. В поле «SSCC» xml-документа необходимо указать код SSCC транспортной упаковки, которую требуется разагрегировать.

При наличии нескольких уровней вложенности транспортной упаковки допускается осуществлять расформирование от вышестоящего уровня к нижестоящему, отражая операцию для каждого из уровней в ФГИС МДЛП или, указав соответствующий тип расформирования в схеме 912 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП, сразу расформировать паллету до вторичной упаковки.

После успешного расформирования третичной упаковки ее номер (код SSCC) становится «свободным», то есть доступным для последующего использования.

После операции расформирования получить информацию о содержимом третичной упаковки с использованием SSCC кода становится невозможным.

В случае необходимости проверки содержимого третичной упаковки необходимо использовать схему 210 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП. Xml-документ, направленный по данной схеме в ФГИС МДЛП, позволяет получить подробную информацию о SGTIN или SSCC. По результатам успешной обработки запроса, ФГИС МДЛП возвращает участнику оборота xml-документ с ответом о результатах обработки сведений по запрашиваемому SGTIN/SSCC, подготовленный по схеме 211 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП.

Сроки передачи информации в ФГИС МДЛП: при расформировании третичной упаковки лекарственного препарата, изъятии лекарственных препаратов из третичной (транспортной) упаковки лекарственного препарата, дополнительном вложении лекарственных препаратов в третичную (транспортную) упаковку лекарственного препарата для лекарственных препаратов, находящихся на территории Российской Федерации, в течение 5 рабочих дней

или для лекарственных препаратов, находящихся за пределами территории Российской Федерации, в течение 20 рабочих дней с даты соответствующей операции с лекарственными препаратами или третичной (транспортной) упаковкой лекарственного препарата.

#### 3.5. Товарно-учетные системы участников оборота

В целях автоматизации процессов передачи сведений о лекарственных препаратов в ФГИС МДЛП участникам оборота рекомендуется наладить интеграционное взаимодействие используемых ими товарно-учетных систем (далее – ТУС) с ФГИС МДЛП и устройствами, обеспечивающими прием и выбытие лекарственных препаратов.

В ФГИС МДЛП реализован набор программных интерфейсов (далее – методы API) для обмена сведениями с ТУС участников оборота. Описание

приведено в документе «ИС «Маркировка». МДЛП. Протокол обмена интерфейсного уровня\_v3.04», размещенном на сайте ЧестныйЗнак.

По результатам доработки ТУС в части реализации интеграционного взаимодействия с ФГИС МДЛП участник оборота имеет возможность подать заявку на прохождение тестирования. Заявка подается в произвольной форме и носит уведомительный характер.

Тестирование интеграционного взаимодействия проводится на тестовом контуре ФГИС МДЛП и осуществляется участником оборота самостоятельно, либо с привлечением поставщика ИТ-услуг участника оборота.

Факт успешного тестирования интеграционного взаимодействия подтверждается самостоятельным проведением приемо-сдаточных испытаний участником оборота с использованием рекомендованного ООО «Оператор-ЦРПТ» чек-листа, опубликованного на сайте ЧестныйЗнак.

#### 3.6.Оборудование для работы с ФГИС МДЛП

Для работы с маркированными лекарственными препаратами необходимо использовать следующее оборудование:

- для осуществления приемки и розничной продажи лекарственных препаратов должен использоваться 2D сканер штрих-кодов;
- для вывода из оборота лекарственных препаратов в рамках отпуска по льготному рецепту или для медицинского применения должен использоваться регистратор выбытия<sup>2</sup>.

#### 3.6.1. Описание 2D сканера штрих-кодов

2D сканер - устройство для получения информации из линейных и матричных штриховых кодов с выбором технологии распознавания и особенностей декодирования в зависимости от типа штрих-кода. Пример сканера приведен на рисунке (Рисунок 6Рисунок 1).

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Инструкция по получению регистратора выбытия приведена в Приложении 2 настоящих Методических рекомендаций



Рисунок 6

2D-сканер приобретается участником оборота самостоятельно. Перечень протестированных устройств размещен в разделе <u>«Проверка сканера»</u> на сайте «Честный Знак».

При наличии сканера у участника оборота, его работоспособность необходимо проверить на предмет корректного считывания кода маркировки. Соответствующая инструкция размещена в разделе <u>«Проверка сканера»</u> на сайте «Честный Знак».

#### 3.6.2. Описание регистратора выбытия

Регистратор выбытия (PB) — устройство, осуществляющее считывание кода DataMatrix, формирование данных о лекарственных препаратах и последующую передачу во ФГИС МДЛП информации о фиксации факта выбытия упаковки из оборота. Устройство имеет программный интерфейс и может быть интегрирован с товарно-учетной системой (далее – ТУС) участника оборота.

Регистратор выбытия применяется в следующих процессах вывода из оборота лекарственных препаратов:

- при отпуске ЛП по льготному рецепту в аптечной организации;
- при отпуске ЛП для оказания медицинской помощи в медицинских организациях.

Важно! При осуществлении розничной продажи лекарственных препаратов регистратор выбытия не требуется.

Регистратор выбытия поставляется в двух вариантах исполнения (Рисунок 7), при этом техническое и функциональное наполнение устройств идентично.



Рисунок 7

#### 3.6.2.1. Возможные режимы работы регистратора выбытия:

«Автономный режим» — при небольшом количестве выбытия упаковок в день. Не требует доработки информационной системы участника оборота. В этом режиме все действия по выбытию лекарственных препаратов осуществляются посредством регистратора выбытия.

«Режим ТСД» — в помещениях без связи. Поддерживает загрузку в регистратор выбытия перечня требуемых ЛП и выгрузка списка отсканированных кодов DataMatrix. Удобен для использования в помещениях без связи и обмена данными с информационной системой участника оборота без ее доработки (через копирование файлов).

«Сетевой режим» — это режим, при котором регистратор выбытия выступает сервером, выполняющим запросы/команды, передаваемые с персонального компьютера участника, либо из товарно-учетной системы.

Взаимодействие пользователя (сотрудника организации) и товарноучетной системы организации в части работы с регистратором выбытия может быть реализовано, в том числе и с использованием веб-клиента (веб-браузера).

Решение о применении технологии использования веб-клиента принимается организацией самостоятельно.

Ссылка на раздел сайта, в котором содержится вся необходимая информация о режимах работы и способах подключения регистраторов выбытия: <u>https://честныйзнак.pф/business/projects/medicines/retirement\_record</u> ers/.

Интеграция устройства с ТУС осуществляется субъектом обращения лекарственных средств самостоятельно либо с привлечением поставщика ИТуслуг. При разработке интеграционного взаимодействия необходимо руководствоваться технической документацией, размещенной на сайте ЧестныйЗнак, в разделе «Выдержка из технической спецификации на поставку регистратора выбытия». Руководства пользователя к устройству размещены в разделе «<u>Регистраторы выбытия</u>» на сайте «Честный Знак».

#### 3.6.2.2. Обеспечение участником регистратором выбытия

Устройство предоставляется оператором системы мониторинга на основании типового договора по представлению регистратора выбытия лекарственных препаратов субъектам обращения лекарственных средств на безвозмездной основе, форма которого утверждена приказом Минпромторга России от 13.08.2019 N 2973.

Инструкция по получению регистратора выбытия приведена в Приложении 2 настоящих методических рекомендаций.

#### 4. Процессы движения товара между контрагентами

#### 4.1. Прямая и обратные схемы акцептования

В рамках гражданско-правовых отношений между контрагентами допускается использование одного из следующих вариантов поставки лекарственных препаратов:

1. **Прямой порядок акцептования,** при котором в ФГИС МДЛП отправителем регистрируются сведения об отгрузке покупателю лекарственных препаратов, а получателем осуществляется подтверждение в ФГИС МДЛП зарегистрированных отправителем сведений об отгрузке лекарственных препаратов.

2. **Обратный порядок акцептования,** при котором в ФГИС МДЛП получателем регистрируются сведения о приемке лекарственных препаратов на склад, а отправителем осуществляется подтверждение сведений о приемке на склад покупателя.

Регистрация в ФГИС МДЛП сведений о приемке лекарственных препаратов может осуществляться как вручную, так и с использованием товарно-учетных систем участников, интегрированных с ФГИС МДЛП.

При прямом порядке акцептования получателю лекарственных препаратов в случае отсутствия ТУС необходимо:

- Отсканировать поступившие вторичные или третичные упаковки (в случае, если вторичные упаковки вложены в третичную), при помощи 2D сканера или терминала сбора данных. В случае отсутствия сканера следует внести вручную человеко-читаемую информацию о SGTIN и серийном номере, нанесенных на упаковку лекарственного препарата и\или SSCC, нанесенный на короб или паллету, в xml-документ, и затем загрузить его в ФГИС МДЛП с использованием Личного кабинета участника оборота.
- 2. Пройти авторизацию в Личном кабинете участника оборота, перейти в раздел «Реестр документов» - подраздел «Входящие», с использованием фильтра найти поступившие уведомления об отгрузке и сверить SGTIN, нанесенных на упаковки поступивших лекарственных препаратов и\или SSCC, с SGTIN и\или SSCC, содержащимися в уведомлении поставщика (схема 601 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП).
- 3. При отсутствии расхождений и претензий к поставленному товару, осуществить приёмку лекарственных препаратов и

зарегистрировать в ФГИС МДЛП сведения о принятом товаре, используя для передачи информации документ в формате xml, с помощью Личного кабинета участника оборота (схема 701 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП). В xml-документе необходимо указать идентификаторы мест деятельности отправителя и получателя, а также отсканированные коды SGTIN или SSCC, согласно пункту 1.

4. Если к товару имеются претензии, допускается осуществить частичную приёмку товара, зарегистрировав в ФГИС МДЛП сведения о принятом товаре, используя для передачи информации документ в формате xml, с помощью Личного кабинета участника оборота (схема 701 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП), или - отказаться от приёмки лекарственных препаратов с помощью xml-документа (схема 252 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП).

При обратном порядке акцептования получателю лекарственных препаратов в случае отсутствия ТУС необходимо:

- Отсканировать поступившие вторичные или третичные упаковки (в случае, если вторичные упаковки вложены в третичную), при помощи 2D сканера или терминала сбора данных. В случае отсутствия сканера следует внести вручную человеко-читаемую информацию о SGTIN и серийном номере, нанесенных на упаковку лекарственного препарата и\или SSCC, нанесенный на короб или паллету, в xml-документ, и затем загрузить его в ФГИС МДЛП с использованием Личного кабинета участника оборота.
- Пройти авторизацию в Личном кабинете участника оборота, перейти в раздел «Реестр документов» и осуществить загрузку xmlдокумента, содержащего сведения о SGTIN поступивших упаковок лекарственных препаратов и\или SSCC (схема 416 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП).
- Дождаться от поставщика лекарственных препаратов уведомления, подтверждающего факт отгрузки лекарственных препаратов (схема 607 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП).

При обратном порядке акцептования грузополучатель должен быть добавлен грузоотправителем в реестр доверенных контрагентов.

При наличии товарно-учетной системы, интегрированной с ФГИС МДПЛ, для выполнения операций акцептования лекарственных препаратов

необходимо обратится к руководству пользователя системы, разработанному поставщиком ИТ-услуг для субъекта обращения лекарственных средств.

В рамках оборота лекарственных препаратов между контрагентами допускается отмена следующих операций:

- Регистрация в ФГИС МДЛП сведений об отзыве отправителем переданных получателю лекарственных препаратов применяется при необходимости отменить ранее осуществленную операцию в ФГИС МДЛП.
- Регистрация в ФГИС МДЛП сведений об отказе получателя от приемки лекарственных препаратов – применяется в случае выявления несоответствий при приемке получателем лекарственных препаратов и необходимости отказа от приемки переданного товара.
- Регистрация в ФГИС МДЛП сведений о корректировке ранее направленных реквизитов - применяется для корректировки ранее направленных реквизитов отправителя (применяется только для операции регистрации сведений о завершении этапа окончательной упаковки и регистрации сведений о выпуске готовой продукции за пределами территории РФ).

Для удобства пользования в ФГИС МДЛП предусмотрена возможность регистрации сведений о частичном приеме лекарственных препаратов. Для этого получателю необходимо отразить в соответствующих полях «SSCC» или «SGTIN» xml-документа только те сведения, которые соответствуют фактически принятым упаковкам лекарственных препаратов (схема 701 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП).

Например, в случае получения от поставщика xml-документа с указанием кодов SSCC для короба №1 и короба №2 (схема 415 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП), получатель в ответ может сформировать xml-документ, содержащий информацию о приемке короба №1 и отказе от приемки короба №2 (схема 252 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП).

Также допускаются варианты регистрации в ФГИС МДЛП сведений о частичном отказе от приемки упаковок лекарственных препаратов, в том случае если в составе поставки получены лекарственные препараты, агрегированные в короб, и лекарственные препараты, в отношение которых агрегация не применялась. В данном случае участник оборота также вправе сформировать отказ от приема части неагрегированных лекарственных препаратов, сформировав и отправив в ФГИС МДЛП соответствующий xmlдокумент.

Допускаются сценарии отгрузки лекарственных препаратов от поставщика получателю, при которой покупателем выступает третья сторона (т. е. данной организации (ИП) переходит право собственности). В данном случае в ФГИС МДЛП регистрируется только операция передачи от поставщика фактическому грузополучателю лекарственных препаратов. Операция передачи права собственности от грузополучателя к юридическому владельцу при этом не регистрируется.

При осуществлении процедур приема-передачи лекарственных препаратов передача сведений во ФГИС МДЛП производится участниками на основании одного типа документа (товарная накладная ТОРГ-12), с указанием номера и даты накладной.

Регистрация в ФГИС МДЛП сведений об акцептовании лекарственных препаратов осуществляется В соответствии регламентными сроками, определенными постановлением Правительства РФ от 14 декабря 2018 г. N 1556 «Об утверждении Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения». Регистрация сведений об акцептовании поставки должна осуществляться субъектом обращения вне зависимости ОТ текущего подписания статуса сопроводительных финансовых документов поставки (товарные накладные, универсальные передаточные документы) субъектами обращения лекарственных средств.

В ФГИС МДЛП фиксируется фактическая стоимость единицы потребительской упаковки лекарственного препарата, которая должна стоимости потребительской соответствовать единицы упаковки лекарственного препарата, отраженной в сопроводительной документации. При этом, ряд субъектов обращения лекарственных средств рассчитывает стоимость единицы по формуле «Общая стоимость партии с НДС / количество» с округлением до полной копейки по правилу «к ближайшему целому», что при обратном пересчете (стоимость единицы потребительской упаковки \* количество) вызывает различие общей стоимости партии и общей суммы НДС приведенных поставщиком в сопроводительной документации на незначительную математическую погрешность, возникающую в связи с округлением суммы.

24

Также допускаются случаи, когда в ФГИС МДЛП указываются фактические стоимости единицы потребительской упаковки согласно накладной, однако указанная сумма всех цен потребительских упаковок получается меньше, чем стоимость государственного контракта менее чем на стоимость одной потребительской упаковки. В этом случае поставщиком в товарной накладной указывается, что «излишек» данной упаковки поставляется за счет средств грузоотправителя.

Необходимо обратить внимание, что указанные расхождения не являются основанием для отказа грузополучателя в приемке лекарственных препаратов к учету на основании данных, отраженных в сопроводительных документах.

#### 4.2. Перемещение между местами деятельности участника оборота

ФГИС МДЛП обеспечивает возможность регистрации сведений о перемещении лекарственных препаратов между различными местами осуществления деятельности (согласно лицензии) внутри субъекта обращения лекарственных средств без перехода права собственности, а также перемещение с места осуществления деятельности на место ответственного хранения и обратно.

Для отражения в ФГИС МДЛП факта перемещения лекарственных препаратов необходимо выполнить следующие действия:

- 1. Удостовериться в том, упаковки лекарственных препаратов, содержащие уникальные идентификаторы SGTIN, которые участник оборота планирует переместить в другое место осуществления деятельности, находятся по данным ФГИС МДЛП у него на балансе.
- 2. Субъектом обращения лекарственных средств в Личном кабинете ФГИС МДЛП должно быть зарегистрировано минимум 2 места осуществления деятельности.
- 3. Осуществить перемещение лекарственных препаратов и зарегистрировать в ФГИС МДЛП сведения о перемещении (схема 431 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП), используя для передачи информации документ в формате xml. В полях «SSCC» и «SGTIN» xml-документа необходимо указать все коды и уникальные идентификаторы упаковок лекарственных препаратов, которые были перемещены на другое место деятельности.

Сведения о внутреннем перемещении лекарственных препаратов между адресами мест осуществления деятельности согласно лицензии (с учетом таких видов деятельности, как производство лекарственных средств и фармацевтическая деятельность) регистрируется в ФГИС МДЛП в течение 5 рабочих дней с фактической даты перемещения лекарственных препаратов до представления сведений о дальнейших операциях с такими лекарственными препаратами.

#### 5. Вывод лекарственных препаратов из оборота

Вывод из оборота лекарственных препаратов - реализация, продажа и отпуск (в том числе по рецепту) лекарственных препаратов потребителю, применение, передача на уничтожение, утрата и списание лекарственных препаратов, отбор образцов, вывоз ранее ввезенных в Российскую Федерацию лекарственных препаратов (реэкспорт), а также вывод из оборота по иным причинам.

Сроки передачи информации в ФГИС МДЛП: Субъект обращения лекарственных средств, осуществляющий вывод из оборота лекарственных препаратов (за исключением вывода из оборота лекарственных препаратов путем отбора образцов, вывоза ранее ввезенных в Российскую Федерации лекарственных препаратов или передачи на уничтожение), в течение 5 рабочих дней с даты соответствующей операции представляет в систему мониторинга сведения.

В ФГИС МДЛП реализованы следующие виды вывода лекарственных препаратов из оборота:

- розничная продажа;

- льготный отпуск лекарственных препаратов;
- вывод из оборота для оказания медицинской помощи;
- вывод из оборота по иным причинам.

#### 5.1. Розничная продажа лекарственных препаратов

Для вывода из оборота лекарственных препаратов в рамках розничной продажи участник оборота должен иметь актуальное кассовое программное обеспечение, ККТ и сканер, обеспечивающий считывание 2D кода маркировки.

Кассовое программное обеспечение дорабатывается поставщиком ИТуслуг в соответствии с требованиями к маркировке лекарственных препаратов. При отсутствии сканера, способного считывать 2D код, участнику оборота необходимо его приобрести за собственный счет. С перечнем протестированного оборудования можно ознакомиться на сайте «Честный Знак». Сведения о выводе из оборота лекарственного препарата передаются участником оборота в ФГИС МДЛП через Оператора фискальных данных (далее – ОФД), в режиме реального времени.

ОФД, на безвозмездной основе, обеспечивает передачу сведений в ФГИС МДЛП о выводе из оборота лекарственных препаратов участником оборота.. Процесс передачи сведений состоит из следующих шагов:

- 1. При осуществлении расчёта с покупателем формируется кассовый чек и фискальный документ.
- Фискальный документ шифруется фискальным накопителем ККТ и затем зашифрованный пакет передается ОФД, откуда передается в Федеральную налоговую службу Российской Федерации (далее – ФНС).
- После подтверждения операции в ФНС, документ передается из ОФД в ФГИС МДЛП (схема 10511 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП).

При отсутствии сведений о выбытии в Личном кабинете участника оборота, в первую очередь, рекомендуется проверить наличие кассового чека в Личном кабинете ОФД (при наличии). В случае отсутствия такой возможности участнику оборота необходимо обратиться в службу технической поддержки ФГИС МДЛП.

Последовательность выполнения действий сотрудника аптечной организации при розничной продаже лекарственного препарата:

- 1. Получить запрос от пациента.
- 2. Осуществить фармацевтическое консультирование.
- 3. Подобрать необходимые лекарственные препараты.
- 4. Получить согласие пациента на приобретение лекарственных препаратов.
- 5. Поочерёдно считать коды маркировки DataMatrix 2D сканером с каждой упаковки лекарственных препаратов.
- 6. Удостовериться, что коды маркировки считались корректно.
- 7. Получить оплату за лекарственный препарат и пробить кассовый чек.
- 8. Выдать пациенту лекарственный препарат, сдачу (при необходимости) и кассовый чек.

В рамках розничной продажи допускается отпуск доли из разукомплектованной упаковки лекарственного препарата, т.е. частичное

выбытие вторичной упаковки. Вторичная упаковка лекарственного препарата должна сохраняться до момента отпуска последней доли вторичной упаковки. Для осуществления частичного выбытия в кассовом программном обеспечении субъекта обращения лекарственных средств необходимо ввести количество проданных первичных упаковок и общее количество первичных упаковок во вторичной упаковке. Кассовое ПО должно обеспечивать проверку количества ранее выведенных из оборота долей и блокировать выбытие «излишков», выводя соответствующее уведомление.

В случае обнаружения попытки осуществить вывод из оборота «излишка» ФГИС МДЛП осуществит вывод лекарственного препарата из оборота, при этом будет зафиксировано нарушение, и соответствующая информация будет направлена в надзорный орган (Росздравнадзор).

В случае отпуска лекарственных препаратов физическому лицу, застрахованному в рамках добровольного медицинского страхования, сведения в ФГИС МДЛП подаются участником оборота по схеме 511 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП» с указанием «нулевой» цены упаковки, а также указание в схеме вида документа (бланка строгой отчетности или «прочее»). Дополнительных сведений в ФГИС МДЛП субъектом обращения лекарственных средств не подается.

Субъекты обращения лекарственных средств, занимающиеся розничной продажей лекарственных препаратов, могут осуществлять отпуск лекарственных препаратов **только физическим лицам** с использованием контрольно-кассовой техники.

Розничный продавец лекарственных препаратов, не имея лицензию на фармацевтическую деятельность с указанием вида работ (услуг) «Оптовая торговля лекарственными средствами для медицинского применения», не вправе осуществлять оптовую торговлю лекарственными средствами.

Для участников оборотов не допускается приобретение лекарственных препаратов у аптечных организаций и дистрибьюторов, которые не имеют лицензии на оптовую продажу.

Дополнительные разъяснения, касающиеся реализации лекарственных препаратов, приведены в письме Росздравнадзора от 16.01.2020 N 01и-71/20 "О розничной и оптовой торговле лекарственными препаратами"<sup>3</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Письмо приведено в Приложении 4 настоящих Методических рекомендаций

В ситуациях, когда маркированный лекарственный препарат был «пробит» на кассе в аптеке, но, по тем или иным причинам не был отпущен покупателю (отказ по инициативе покупателя, отсутствие необходимой суммы денежных средств на оплату и т.д.), такой чек не закрывается и должен быть аннулирован посредством штатного кассового программного обеспечения. Информация, содержащаяся в таком чеке, в ОФД не передается и соответственно, сведения о выводе лекарственного препарата из оборота в ФГИС МДЛП не фиксируются. В случае аннулирования кассового чека информация о таком лекарственном препарате в ФГИС МДЛП сохраняется в статусе «В обороте». Дополнительных действий участнику оборота совершать не требуется.

Важно! В переходный период до старта обязательной маркировки лекарственных препаратов с 1 июля 2020 года, при осуществлении розничной продажи лекарственных препаратов (за исключением лекарственных препаратов, относящихся к категории 7ВЗН), считывание кода маркировки и регистрации операции вывода из оборота в ФГИС МДЛП не является обязательной процедурой. При этом регулятор в лице Росздравнадзора и Оператор системы маркировки, в целях тестирования товаропроводящей цепи и обеспечения готовности субъектов обращения лекарственных средств к старту обязательной маркировки, рекомендует фиксировать все операции, совершаемые с лекарственными препаратами в ФГИС МДЛП, согласно действующим бизнес-процессам.

#### 5.2. Льготный отпуск лекарственных препаратов

В ФГИС МДЛП реализованы следующие виды льготного отпуска лекарственных препаратов:

- вывод из оборота по 100% льготе;
- вывод из оборота по льготе со скидкой.

#### 5.2.1. Вывод из оборота по 100% льготе

Вывод из оборота лекарственных препаратов, отпускаемых по рецепту по 100% льготе, осуществляется с использованием устройства – регистратора выбытия. Информация о выводе из оборота таких лекарственных препаратов поступает в ФГИС МДЛП в автоматическом режиме посредством функционала регистратора выбытия (схема 10521 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП).

Также допускается отпуск лекарственных препаратов по 100% льготе через ККТ с передачей документа, подготовленного по схеме 10511 в ФГИС МДЛП посредством указания цены за единицу «0 руб.». Исключением является отпуск лекарственных препаратов, осуществляемый в рамках договора комиссии между аптечной организацией и уполномоченной фармацевтической организацией. В данном случае отпуск должен осуществляться с использованием регистратора выбытия.

#### Алгоритм действий сотрудника аптечной организации

- 1. Получатель ЛП предоставляет сотруднику (первостольнику) льготный рецепт.
- 2. Сотрудник подбирает препараты в соответствии с полученным рецептом, при этом сканирует коды маркировки на них. Важно: отсканирована должна быть каждая упаковка. При повторном сканировании упаковки регистратор выбытия не добавит ее в список для вывода из оборота, а сообщит пользователю об ошибочном сканировании.
- 3. Сотрудник вводит дату, серию и номер рецепта (на регистраторе выбытия или в товарно-учетной системе) и выбирает действие «Зарегистрировать выбытие». После появления на дисплее регистратора выбытия сообщения о том, что запрос отправлен, выдает ЛП получателю. Важно: ожидать ответ ФГИС МДЛП о результатах попытки вывода ЛП из оборота в момент отпуска ЛП не нужно.
- 4. В случае частичного выбытия вторичной упаковки из оборота, соответствующая информация о количестве долей лекарственного препарата указывается в регистраторе выбытия или в товаро-учетной системе участника. При этом вторичная упаковка сохраняется до момента выбытия последней первичной упаковки.

#### 5.2.2. Вывод из оборота по льготе со скидкой

Отпуск лекарственного препарата с частичным дотированием осуществляется через контрольно-кассовую технику, с передачей в ФГИС МДЛП соответствующего xml-документа (схема 10511 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП).

В рамках льготного отпуска допускается частичное выбытие лекарственного препарата. Для осуществления частичного выбытия через

кассовое программное обеспечение субъекта обращения лекарственных средств необходимо ввести долю упаковки лекарственного препарата. Кассовое программное обеспечение должно обеспечивать проверку количества ранее выведенных из оборота долей и блокировать выбытие «излишков», выводя соответствующее уведомление. Вторичная упаковка ЛП сохраняется до момента выбытия последней доли вторичной упаковки.

В случае обнаружения попытки осуществить вывод из оборота «излишка», ФГИС МДЛП осуществит вывод лекарственного препарата из оборота, при этом будет зафиксировано нарушение, и соответствующая информация будет направлена в надзорный орган (Росздравнадзор).

#### Алгоритм действий сотрудника аптечной организации

- 1. Получатель лекарственного препарата предоставляет сотруднику аптечной организации льготный рецепт.
- 2. Сотрудник подбирает препараты в соответствии с полученным рецептом, при этом сканирует коды маркировки DataMatrix на них.

Важно: отсканирована должна быть каждая упаковка. При повторном сканировании упаковки регистратор выбытия не добавит ее в список для вывода из оборота, а сообщит пользователю об ошибочном сканировании.

3. Сотрудник вводит дату, серию и номер рецепта (на регистраторе выбытия или в товарно-учетной системе) и выбирает действие «Зарегистрировать выбытие». После появления на дисплее регистратора выбытия сообщения о том, что запрос отправлен, отпускает лекарственный препарат получателю.

Важно: ожидать ответ ФГИС МДЛП о результатах попытки вывода ЛП из оборота в момент отпуска ЛП не нужно.

Важно! В переходный период до старта обязательной маркировки лекарственных препаратов с 1 июля 2020 года, при осуществлении отпуска лекарственного препарата по 100% льготе либо со скидкой (за исключением лекарственных препаратов, относящихся к категории 7 ВЗН), считывание кода маркировки и регистрации операции вывода из оборота в ФГИС МДЛП не обязательной процедурой. является При ЭТОМ регулятор В лице Росздравнадзора и Оператор системы маркировки, в целях тестирования товаропроводящей цепи и обеспечения готовности субъектов обращения лекарственных средств к старту обязательной маркировки, рекомендует

фиксировать все операции, совершаемые с лекарственными препаратами в ФГИС МДЛП, согласно действующим бизнес-процессам.

#### 5.2.3. Вывод из оборота для оказания медицинской помощи

Вывод из оборота лекарственных препаратов для оказания медицинской помощи осуществляется с использованием регистратора выбытия.

Информация о выводе из оборота таких лекарственных препаратов поступает в ФГИС МДЛП в автоматическом режиме посредством функционала регистратора выбытия (схема 10531 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП).

Для осуществления частичного выбытия лекарственных препаратов для медицинской помощи товарно-учетной системе оказания В (при использовании регистратора выбытия в «сетевом режиме») субъекта обращения лекарственных средств или в регистраторе выбытия (при использовании регистратора выбытия в «автономном» режиме) необходимо ввести долю упаковки лекарственного препарата. Вторичная упаковка лекарственного препарата сохраняется до момента отпуска последней доли вторичной упаковки. Товарно-учетная система (или регистратор выбытия) должны обеспечивать проверку количества ранее выведенных из оборота долей и блокировать выбытие «излишков», выводя соответствующее уведомление.

В случае обнаружения попытки осуществить вывод из оборота «излишка», ФГИС МДЛП осуществит вывод ЛП из оборота, при этом будет зафиксировано нарушение, и соответствующая информация будет направлена в надзорный орган (Росздравнадзор).

Алгоритм действий сотрудника медицинской организации при использовании им регистратора выбытия всегда одинаков и не зависит от способа его подключения.

1. Сотрудник получает или создает документ-основание для регистрации вывода лекарственного препарата из оборота. Это может быть требование-накладная, акт списания npu использовании для оказания медицинской помощи или любой соответствии с внутренней другой документ 6 учетной политикой участника оборота.

- 2. Сотрудник подбирает упаковки препаратов в соответствии с документом-основанием и сканирует коды маркировки DataMatrix. Если npu этом используется товарно-учетная система, интегрированная с ФГИС МДЛП и регистратором выбытия, то сотрудник может сразу видеть на экране компьютера информацию о данном лекарственном препарате и о том, может ли данный препарат быть выведен из оборота. Регистратор выбытия при сканировании кодов маркировки DataMatrix при успешном распознавании кода маркировки, нанесенного на упаковку лекарственного препарата, выводит на экран наименование лекарственного препарата.
- 3. Завершив подбор, сотрудник выбирает действие «Зарегистрировать выбытие» на регистраторе выбытия. Если не используется товарно-учетная система, на дисплее устройства будет выведено сообщение о необходимости ввода номера и даты документа-основания перед отправкой сведений.
- 4. В случае частичного выбытия вторичной упаковки из оборота, соответствующая информация о количестве долей лекарственного препарата указывается в регистраторе выбытия или в товаро-учетной системе участника. При этом вторичная упаковка сохраняется до момента выбытия последней первичной упаковки.

Важно! В переходный период до старта обязательной маркировки лекарственных препаратов с 1 июля 2020 года, при оказании медицинской помощи, считывание кода маркировки и регистрации операции вывода из оборота в ФГИС МДЛП не является обязательной процедурой. При этом регулятор в лице Росздравнадзора и Оператор системы маркировки, в целях тестирования товаропроводящей цепи и обеспечения готовности субъектов обращения лекарственных средств к старту обязательной маркировки, рекомендует фиксировать все операции, совершаемые с лекарственными препаратами в ФГИС МДЛП, согласно действующим бизнес-процессам.

#### 5.2.4. Вывод из оборота по иным причинам

Вывод ЛП из оборота может осуществляться участниками оборота с учетом различных типов совершаемых операций, в том числе:

- отбор образцов таможенными органами;
- отбор образцов в рамках выборочного контроля;

- отбор образцов в рамках федерального надзора;
- отбор образцов для фармацевтической экспертизы;
- недостача;
- передача демонстрационных образцов;
- списание без передачи на уничтожение;
- вывод из оборота SSCC/SGTIN, накопленных в рамках эксперимента;
- списание разукомплектованной вторичной упаковки;
- списание производственного брака;
- производство медицинских изделий;
- производство лекарственных препаратов;
- отбор контрольных образцов;
- отбор архивных образцов
- передача ЛП на уничтожение.

## 5.3.Вывод из оборота лекарственных препаратов при неработоспособности регистратора выбытия

В случае неработоспособности регистратора выбытия участнику оборота необходимо ознакомиться с соответствующей инструкцией<sup>4</sup>.

#### 5.4.Особенности вывода из оборота для отдельных категорий участников

## 5.4.1. Вывод из оборота из труднодоступных и отдаленных от сети и связи мест осуществления деятельности

- 1. Организации и индивидуальные предприниматели, находящиеся в труднодоступной местности, а также имеющие места осуществления деятельности, расположенные в труднодоступной местности, но имеющие возможность передачи данных через сеть Интернет, должны передавать сведения об операциях с лекарственными препаратами в ФГИС МДЛП согласно текущим бизнес-процессам движения лекарственных препаратов, опубликованным на сайте ЧестныйЗнак.
- 2. Организации и индивидуальные предприниматели, имеющие в своем составе места осуществления деятельности, находящиеся в труднодоступной местности и не имеющие доступа к сети Интернет:

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Инструкция размещена в Приложении 5 настоящих Методических рекомендаций
- Передача сведений в ФГИС МДЛП осуществляется через головную организацию, в составе которой осуществляет деятельность обособленное подразделение медицинской организации или филиал аптечной сети.
- Если осуществления место деятельности не является структурным подразделением вышестоящей организации (то есть является самостоятельным юридическим лицом или индивидуальным предпринимателем), в таком случае участнику оборота необходимо загрузить xml-документ 0 выволе лекарственного препарата в ФГИС МДЛП через Личный кабинет из места, где есть доступ к сети Интернет. Сроки на передачу сведений составляют 5 дней.

#### 5.4.2. Вывод из оборота фельдшерско-акушерскими пунктами

Фельдшерско-акушерский пункт (далее – ФАП) является структурным подразделением медицинской организации, осуществляющим доврачебную первичную медико-санитарную помощь в сельской местности, и участвующим в обороте лекарственных препаратов.

Медицинская организация, в составе которой находится ФАП, осуществляет передачу лекарственных препаратов на место осуществления деятельности ФАП и фиксирует соответствующую отгрузку направлением сведений в ФГИС МДЛП.

В случае розничной продажи лекарственных препаратов и/или отпуска лекарственных препаратов со скидкой аптечной организацией, находящейся в фельдшерских пунктах (далее – ФП) и ФАП, вывод лекарственных препаратов из оборота осуществляется с использованием контрольно-кассовой техники.

Обособленные подразделения медицинской организации (ФАП, ФП), оказывающие первичную медико-санитарную помощь, осуществляют вывод лекарственных препаратов из оборота с использованием регистратора выбытия.

#### Примечание:

 Если ФАП, ФП находятся в труднодоступном месте, но при этом имеют доступ к сети Интернет – в таком случае ФАП, ФП обязан передавать сведения о выводе лекарственных препаратов из оборота в ФГИС МДЛП.

- Если ФАП/ФП находится в отдаленных от сетей местности и не имеет доступа к сети Интернет – вывод лекарственных препаратов из оборота осуществляется головной организацией, в состав которой входит ФАП/ФП.
  - 5.4.3. Вывод из оборота организациями, осуществляющими наряду с основной (уставной) деятельностью медицинскую деятельность (образовательные организации, учреждения науки, учреждения социального обслуживания и иные организации)

Организациям и индивидуальным предпринимателям, осуществляющим наряду с основной (уставной) деятельностью медицинскую деятельность, необходимо отражать в ФГИС МДЛП сведения обо всех операциях с лекарственными препаратами. Алгоритм действий таких субъектов обращения лекарственных средств по внесению информации в ФГИС МДЛП аналогичен алгоритму, приведенному в пункте 5.2.3.

### 6. Отдельные процессы

### 6.1. Рекомендации по ведению товарной номенклатуры участника оборота

В целях обеспечения корректного интеграционного взаимодействия с ФГИС МДЛП участнику оборота при ведении товарной номенклатуры лекарственных препаратов, находящихся у него балансе, рекомендуется в качестве основного идентификатора использовать внутренний уникальный идентификатор лекарственного препарата в реестре ЕСКЛП (далее – код ЕСКЛП).

Для получения и учета кода ЕСКЛП в ТУС участника оборота необходимо использовать метод API 8.5.1 «Метод для получения информации из реестра производимых организаций лекарственных препаратов». Список методов API опубликованы на сайте Честный Знак в документе «ИС «Маркировка». МДЛП. Протокол обмена интерфейсного уровня\_v3.04» в разделе «Документы для работы в МДЛП».

# 6.2. Инвентаризация остатков. Учет и списание лекарственных препаратов

На дату старта обязательной маркировки лекарственных препаратов с 1 июля 2020 года у участников оборота на балансе в ФГИС МДЛП могут быть накоплены остатки маркированных лекарственных препаратов, подлежащих списанию в ФГИС МДЛП.

Выделяются следующие категории маркированных лекарственных препаратов, которые могут быть списаны в ФГИС МДЛП до 1 июля 2020 г.:

- лекарственные препараты, маркированные «экспериментальными» кодами DataMatrix без криптозащиты в рамках проведения эксперимента по маркировке контрольными (идентификационными) знаками с 1 февраля 2017 г. по 31 декабря 2019 г.
- лекарственные препараты, маркированные кодами DataMatrix с криптозащитой длиной 88 символов и дополнительными полями в коде маркировки (срок годности, номер серии), и криптозащитой длиной 44 символа в период с 14 декабря 2018 г. по 30 июня 2020 г.

Всем участникам оборота, имеющим на своем балансе в ФГИС МДЛП остатки маркированных лекарственных препаратов, перечисленных выше, рекомендуется произвести процедуру списания таких остатков (за

исключением лекарственных препаратов, относящихся к 7ВЗН, закупленных на средства федерального бюджета), с использованием схемы 552 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП с указанием типа вывода из оборота «Вывод из оборота КИЗ, накопленных в рамках эксперимента».

Рекомендуемые сроки проведения операций списания субъектами обращения лекарственных средств с 1 июня 2020 г. по 30 июня 2020 г.

Кроме того в переходный период до 1 июля 2020 г. в ФГИС МДЛП может отсутствовать информация о перемещении маркированных лекарственных уже препаратов, поставленных ПО схемам прямого ИЛИ обратного акцептования (отсутствует подтверждение грузополучателей о принятии на свой баланс лекарственных препаратов в рамках прямого акцептования или отсутствует подтверждение грузоотправителя о поставке лекарственных препаратов в рамках обратного акцептования), а фактически поставленный продолжать числиться ФГИС МДЛП балансе товар будет В на грузоотправителя.

При наличии в ФГИС МДЛП сведений о лекарственных препаратах, поставленных грузоотправителем по схеме прямого акцептования и не принятых грузополучателем на свой баланс в ФГИС МДЛП по истечению 5 дней с даты получения товара (лекарственные препараты по данным ФГИС МДЛП находятся в реестре ожидания), текущему владельцу товара (грузоотправителю) необходимо отозвать отгрузку, используя схему 251 логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП, и затем списать данные лекарственные препараты согласно приведенной выше инструкции.

В случае если в рамках обратного акцептования грузоотправитель не подтвердил прием грузополучателем лекарственных препаратов в ФГИС МДЛП в течение 5 дней с даты отправки сообщения о получении товара, грузополучатель может посредством Личного кабинета участника оборота направить в арбитраж в адрес поставщика запрос на списание им в ФГИС МДЛП поставленных лекарственных препаратов. После отправки такого запроса ответственность за последующее списание ложится на грузоотправителя, на балансе которого в ФГИС МДЛП продолжают числиться поставленные лекарственные препараты.

При фактическом выводе ЛП из оборота, в случае проверки покупателем лекарственного препарата, списанного вышеописанными способами, в мобильном приложении будет указана информация о списании такого лекарственного препарата в рамках эксперимента.

### 6.3. Рекомендации по расчету суммы НДС

В соответствии с требованиями интеграционного взаимодействия с ФГИС МДЛП участнику оборота необходимо вносить сведения о стоимости упаковки лекарственного препарата, рассчитанной исходя из общей суммы поставленных лекарственных препаратов и их количества, и сумме НДС для каждой упаковки.

В рамках прямого порядка акцептования сведения фиксируются поставщиком (грузоотправителем). В случае обратного акцепта сведения фиксируются грузополучателем. Во избежание расхождения значений ставки НДС участникам оборота рекомендуется использовать единый алгоритм расчета суммы НДС по формуле: Сумма НДС = Стоимость упаковки ЛП (без НДС) \* Ставка НДС/100.

Для округления суммы НДС по двух знаков после запятой необходимо пользоваться арифметическими правилами округления.

## 6.4.Порядок смены держателя регистрационного удостоверения лекарственного препарата

Ниже в таблице (Таблица 1) приведен перечень действий субъекта обращения лекарственных средств для смены держателя регистрационного удостоверения на лекарственный препарат для медицинского применения в системе ФГИС МДЛП.

Действие	Текущий держатель регистрационного удостоверения	Будущий держатель регистрационного удостоверения (кому передаются права на продукт)
Регистрация	-	Регистрирует
продуктов в		новый GTIN в ассоциации
ассоциации GS1		GS1
Регистрация	-	После обновления записи
лекарственного		в ЕСКЛП и появления
препарата в		нового DrugCode по
МДЛП		изменениям в РУ
		(изменение держателя РУ
		(далее – ДРУ)

		регистрирует новый ЛП в
		МДЛП под новый GTIN
Договор на	-	Заключает договор (при
удаленный		условии, что у этого ДРУ
доступ к РЭ		не было ранее договора)
Договор на	Оплачивает ранее,	Заключает договор (при
оплату кодов	предоставленные коды	условии, что у этого ДРУ
маркировки	маркировки, если они	не было ранее договора)
	предоставлены на условиях	
	пост-оплаты.	
Отчет о	Условия переходного	Эмиссия КМ открывается
нанесении	периода:	после утверждения нового
(10319)	Эмиссия кодов по продукту	ДРУ и регистрации
	на старого ДРУ	продукта в GS1 и МДЛП.
	закрывается не позднее,	Отправляет отчеты о
	чем через о месяцев после	нанесении (10319) от
	нового ЛРУ в ЕСКЛП	имени нового ЛРУ с латы
		утвержления нового ЛРУ
	Прием документов 10319	
	закрывается с момента	
	поступления первого отчета	
	о нанесении в систему	
	МЛЛП (10319) от нового	
	ЛРУ При этом старому	
	ЛРУ рекоменлуется в	
	спучае заказа колов по	
	предоплатной схеме	
	запрашивать колы исхоля	
	из реальной потребности на	
	пролукт, который булет	
	перелан новому владельну.	
Реализания	Нет ограничений	Нет ограничений
стока.	<b>F</b>	<b>L</b>
произвеленного		
ло утвержления		
МЗ нового ЛРУ		
независимо от		
его нахожления		

## 6.5. Порядок отражения операций в ФГИС МДЛП при осуществлении оптовой продажи за наличный и безналичный расчет

При осуществлении оптовой торговли лекарственными препаратами за наличный или безналичный расчет в фискальном документе в обязательном порядке необходимо указывать ИНН грузополучателя. В таком случае вывод из оборота лекарственных препаратов в ФГИС МДЛП не произойдет. Далее контрагентам необходимо выполнить операции приема-передачи.

## Приложение 1. Перечень схем логической модели файлов обмена ФГИС МДЛП

№ XSD- схемы	Краткое название операции	
10300	Эмиссия кодов маркировки	
10311	Завершение упаковки (регистратор эмиссии)	
10319	Выпуск ЛП за пределами РФ (регистратор эмиссии)	
10511	Розничная продажа с использованием ККТ	
10521	Отпуск по льготному рецепту (регистратор выбытия)	
10522	Отпуск по льготному рецепту с использованием ККТ	
10531	Выдача для оказания медицинской помощи (регистратор выбытия)	
250	Отмена операции	
251	Отзыв части товара Отправителем	
252	Отказ от приемки части товара Покупателем	
253	Корректировка ранее направленных реквизитов	
311	Завершение упаковки	
313	Выпуск ЛП	
314	Отгрузка ЛП собственнику для выпуска готовой продукции	
321	Выпуск ЛП (иностранный держатель РУ)	
331	Отгрузка ЛП в РФ	
332	Ввоз ЛП в РФ	
333	Ввоз ЛП в РФ по консигнации	
334	Перемещение в зоне таможенного контроля	
335	Выпуск для внутреннего потребления Оформление экспорта Отказ в пользу государства в ЗТК Оформление реэкспорта Передача на уничтожение из ЗТК Таможенное оформление	

№ XSD- схемы	Краткое название операции	
341	Приемка на склад из ЗТК	
342	Ввод ЛП в оборот на территории РФ	
351	Смена собственника ЛП	
360	Ввоз собственных ЛП из ЕАЭС	
361	Отгрузка ЛП в РФ из ЕАЭС	
362	Ввоз ЛП в РФ из ЕАЭС	
363	Ввод ЛП из ЕАЭС в оборот на территории РФ	
381	Отгрузка ЛП собственнику	
391	Повторный ввод в оборот	
415	Отгрузка ЛП со склада	
416	Приемка ЛП на склад	
417	Возврат приостановленных лекарственных препаратов	
431	Перемещение	
441	Отгрузка ЛП на незарегистрированное место деятельности	
442	Приемка на склад ЛП, ранее отгруженных на незарегистрированное место деятельности	
461	Отгрузка ЛП в ЕАЭС	
470	Перемещение ЛП в рамках государственного лекарственного обеспечения	
471	Передача новому владельцу	
472	Отгрузка ЛП по агентскому договору	
511	Розничная продажа	
521	Отпуск по льготному рецепту	
531	Выдача для оказания медицинской помощи	
541	Передача на уничтожение	
542	Уничтожение	
552	Вывод из оборота	

№ XSD- схемы	Краткое название операции	
701	Подтверждение отгрузки/приемки	
811	Переупаковка и перемаркировка	
911	Агрегирование	
912	Расформирование групповой упаковки	
913	Изъятие из групповой упаковки	
914	Включение в групповую упаковку	
915	Групповое агрегирование	

## Приложение 2. Краткая инструкция по получению регистратора выбытия

#### Краткая инструкция по шагам

- Шаг 1. Зарегистрироваться в Системе мониторинга движения лекарственных препаратов по адресу <u>https://mdlp.crpt.ru/</u> (далее – Система мониторинга)
- Шаг 2. Заполнить и направить заявление о присоединении к Договорам Оператору
- Шаг 3. Подписать со своей стороны Договор безвозмездного пользования движимым имуществом (регистратор выбытия)
- Шаг 4. Заполнить и направить анкету на получение регистратора выбытия Оператору
- Шаг 5. Подписать со своей стороны Заявку на предоставление Регистратора Выбытия.
- Шаг 6. Осуществить приемку регистратора выбытия и подписать акт приемапередачи (Акт о получении регистратора выбытия)

#### 1 Заполнение заявлений о присоединении к Договорам

В ИС МДЛП Участник может отправить одно из следующих заявлений о присоединении к Договорам:

Заявление на формирование Договора на оказание услуг по предоставлению кодов маркировки;

Заявление на формирование Договора по предоставлению регистратора выбытия;

 Заявление на формирование Договора по предоставлению устройства регистрации эмиссии путем предоставления удаленного доступа;

 Заявление на формирование Договора по предоставлению устройства регистрации эмиссии.

8	профиль 🛡 Русский 🗸 Администратор				· ·				
	Дa	нные организации	Лицензии Адре	са Доверенные ког	нтрагенты Анкеты	и договоры	Заказ SGTIN		
	● 3a	полнение заявлений	<u>)</u> Догово <mark>ры ()</mark> Заполне	ние анкет на РВ 🛛 Запол	нение анкет на РЭ ု Ан	кеты			
ົ	Для ос	нащения Субъекта обращен	ия лекарственных препаратов обс	рудованием требуется заключит	ь с Оператором системы монито	ринга договор в со	ответствии с типовой (	формой договора.	
	Скача	г <u>ь и ознакомиться с утверж</u> г <u>ь и ознакомиться с утверж</u>	<u>деннои типовои формои догов</u> ( <u>денной типовой формой догов</u>	юра по предоставлению регист юра на оказание услуг по предо	<u>ратора выоытия</u> оставлению кодов маркировкі	1			
ŋ	Скачат	г <u>ь и ознакомиться с утверж</u>	<u> кденной типовой формой догов</u>	юра по предоставлению устрой	<u>іства регистрации эмиссии пут</u>	ем предоставлени	<u>ия удаленного доступ</u>	2	
8	<u>Скача</u>	гь и ознакомиться с утверж	<u>кденной типовой формой догов</u>	юра по предоставлению устрой и выберите можный тип Логовор	<u>іства регистрации эмиссии</u> -				
	Для от	правки заявления на формир	оование Договора выберите заявл	пения в статусе «Заполнено» и на	». жмите на кнопку «Отправить зая	вления».			
0	На осн	овании отправленных заявл	ений будут сформированы соотве	тствующие Договоры. Просмотр	и подписание договоров осуще	ствляются при пере	еходе по ссылке «Догов	юры».	
8					💮 Отправить заявления	+ Оформить	заявление 🚍 🗧	Фильтр Q	Поиск
	DC	его позиции: 116							
⊕		Статус	Дата создания	Дата отправки 🗎	Тип 😑				+
٨		Отправлено	03.02.2020	03.02.2020	Заявление на формир				ø
	D	Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				∥ X ⊙
00		Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				/ X o
¢	D	Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				Ø 🗙 👁
	D	Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				/ X •
	C			< Предыдущая	1/6 Следующая	>		п	оказать по 20

#### Рисунок 8 – Кнопка Оформить заявление

В личном кабинете перейти на вкладку «Профиль», «Анкеты и договора», «Заполнение заявлений». Нажать кнопку «+Оформить заявление» (Рисунок 8).

1. После нажатия на кнопку «Оформить заявление» откроется окно «Оформление заявления» (Рисунок 9).

Оформление заявления	×
Данные заявления	
* Наименование организации ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ТЕПЛОПРИБОРСЕРВИС"	ИНН 9203001165
КПП 920301001	огрн/огрнип 1149204007754
* Тип заявления	~
Назад	Продолжить

Рисунок 9- Окно «Оформление заявления»

2. В окне «Оформление заявления» требуется выбрать нужный тип заявления в выпадающем списке (Рисунок 10).

Данные заявления	
* Наименование организации ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ТЕПЛОПРИБОРСЕРВИС"	ИНН 9203001165
кпп 920301001	огрн/огрнип 1149204007754
* Тип заявления	~
Заявление на формирование Договора на оказание услуг по предоставлению кодов маркировки	
Заявление на формирование Договора по предоставлению регистратора выбытия	
Заявление на формирование Договора по предоставлению устройства регистрации эмиссии путем доступа	и предоставления удаленного
Заявление на формирование Договора по предоставлению устройства регистрации эмиссии	
	По умолчанию

Рисунок 10- Окно Оформление заявления. Выбор типа заявления

3. После выбора нужного типа заявления требуется заполнить обязательные поля (Рисунок 10) и нажать кнопку «Продолжить».

анные заявления	
* Наименование организации ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ	ИНН
кпп	ОГРН/ОГРНИП
* Тип заявления Заявление на формирование Договора на оказ	зание услуг по предоставлению кодов маркировки
* Место нахождения (адрес регистрации) 299046, город Севастополь, у	
* E-mail организации alevander k	* Телефон организации

Рисунок 11- Оформления заявления

4. Далее заполните данные заявителя (Рисунок 11). Нажмите кнопку «Выбрать представителя из списка пользователей» (Рисунок 12), заполнить все данные помеченные \* (Рисунок 13). Нажать кнопку «Продолжить».

2/6 Оформление заявления			×
анные заявителя (представитель, от имен	и которого будет подг	исан договор)	

#### Рисунок 12- Оформление заявление

Фамилия     Е     Имя     Е     Отчество     Е     Должность     Е       О     Осі     Альє     Алекс     С     С     С     С	
Осі Альє Алекс	
О Боль Леон Григс	

Рисунок 13- Выбор представителя

2/3 0ф	ормление	заявления Х
анные заявителя (представитель, от имени которо	ого будет по	длисан договор)
<ul> <li>Прядставителем является</li> <li>Руководитель организации</li> </ul>	•	Q Выбрать представителя из списка пользователей
S Gaussian Oct		* ідана Алы
Стикство Александрович		* Должность
* Телефон		* Email example+30@mail.ru
• Действует на основании	×	Номер
<ul> <li>Дата начала действия</li> </ul>	⊜	
Назад		Продолжить

Рисунок 14-Заполнение данных представителя

5. Заполните банковские реквизиты (Рисунок 15) и нажмите кнопку «Продолжить»;

3/6 Оформление заявления						
Банковские реквизиты						
* БИК Q	* Наименование банка					
При отсутствии реквизитов БИК поле необходимо заполнить значением: "000000000"	В случае заполнения поля БИК нулями, в поле «Наименование банка» укажите наименование финансовой организации и номер лицевого счета					
* Корреспондентский счет	* Расчетный счет					
При отсутствии реквизитов корреспондентского счета банка поле необходимо заполнить значением: "0000000000000000000000"						

Рисунок 15-Заполнение банковских реквизитов

Примечание – следующие шаги регистрации актуальны только для «Заявления на формирование Договора по предоставлению устройства регистрации эмиссии».

6. Укажите какое оборудование и в каких условиях разместить, выбрав значения «да» или «нет», нажатием на необходимое поле (Рисунок 16). Нажмите кнопку «Продолжить». Аналогично заполните следующие страницы заявления (Рисунок 17) (Рисунок 18). Нажмите кнопку «Сохранить»;

4/6 Оформление заявления								
азмещение оборудования								
* Серверное помещение (мин. свободное место сбоку - 70 см, с лицевой и тыльной сторон - 90 см)								
* Доступ только для сотрудников из сп	иска доступа	* СКУД						
* Температурный режим 20°±2 °С		* Влажность не более 50 % (на уровне 150 см от пола)						
<ul> <li>Система видеонаблюдения</li> <li>Нет</li> </ul>	* Охранная сигна	ализация	* Система пожаротушения					

Рисунок 16– Выбор оборудования

5/6 Оформление заявления							
Электропитание							
* Категория надежности - 2 Да	ория надежности - 2		мощность - 750 Вт				
* Переменный ток - 155-276 В Да	lеременный ток - 155-276 В * Частота напряжени а Да		* Заземленная нейтраль Да				
Источник бесперебойного питания (UF	PS)						
* Время автономной работы не менее 45 м Да	инут	* Автоматическ Да					
Телекоммуникационная стойка							
<ul> <li>* Телекоммуникационная стойка (глубина н Да</li> </ul>	не менее 900 мм)						
* Телекоммуникационная стойка закрывает Да	тся на ключ						
* Свободное место в стойке (минимум 2 ме Да	еста по 2U)						
Назад			Пр	одолжить			

Рисунок 17 – Оформление заявление 5/6

6/6 Оформление заявления									
Дополнительные требования к размещению									
* Производитель сетевого оборудования 🗸 🗸									
* Удаленный доступ до СУЗ 🗸 🗸 🗸									
* ЛВС не менее 100 Мбит/с	* Канал выхода в интернет не менее 10 Мбит/с								
* Наличие свободных портов на сетевом оборудовании (мин	* Наличие свободных портов на сетевом оборудовании (минимум 4 порта)								
* Сейф для хранения карт активации "Регистратора эмиссии"									
Обращаем внимание, что после отправления данной зая сделать следующие фотографии: • серверного помещения, • телекоммуникационной стойки, • сетевого оборудования, • источника бесперебойного питания, • системы кондиционирования, • системы кондиционирования, • системы контроля управления доступом, • пожарной и охранной сигнализаций. Фотографии необходимо выслать на адрес <u>support@crpt.r</u> размещения РЭ на производстве». Назад	вки на получение регистратора эмиссии Вам необходимо ц с указанием темы письма «Фотографии помещения для Сохранить								

Рисунок 18 – Оформление заявления 6/6

После заполнения заявления нужно нажать кнопку «Сохранить» и заявление будет сохранено и доступно для просмотра на вкладке «Заполнение заявлений» в статусе «Заполнено» (Рисунок 19).

	про	ФИЛЬ		🔵 Русский 💙	Администрато	p		~			
	Да	нные орган <mark>и</mark> зации	Лицензии Адр	еса Доверенные ко	онтрагенты Анкеть	ы и договоры	Заказ SGTIN				
(	) 3ar	полнение заявлений	🔿 Договоры 🔿 Заполне	ение анкет на РВ 🛛 Запо	лнение анкет на РЭ 🛛 А	нкеты					
L	1ля осн	нащения Субъекта обращен	ния лекарственных препаратов об	орудованием требуется заключи	ть с Оператором системы монит	торинга договор в соот	ветствии с типовой ф	оормой договора.			
-	качат	ь и ознакомиться с утвер: ь и ознакомиться с утвер:	<u>жденнои типовои формои дого</u> жденной типовой формой дого	вора по предоставлению регич вора на оказание услуг по пре	<u>стратора высытия</u> доставлению кодов маркиров	ки					
4	качат	ь и ознакомиться с утвер.	жденной типовой формой дого	вора по предоставлению устро	ойства регистрации эмиссии п	утем предоставления	удаленного доступа	2			
9	качат	<u>ь и ознакомиться с утвер</u>	жденной типовой формой дого	вора по предоставлению устро	ойства регистрации эмиссии						
Ĺ	Іля соз	дания заявления нажмите	на кнопку «Оформить заявление»	» и выберите нужный тип Догово	pa.						
Ļ	ала отг С	травки заявления на форми	рование Договора выберите заяв	вления в статусе «Заполнено» и н	зажмите на кнопку «Отправить з	аявления».					
+	а осн	овании отправленных заявл	тений будут сформир <mark>ованы</mark> соотв	етствующие Договоры. Просмот	р и подписание договоров осущ	ествляются при перехо	оде по ссылке «Догов	оры».			
	121				💮 Отправить заявления	+ Оформить за	аявление 🗮 🖛 🛛	<sup>рильтр</sup> Q	Поиск	к	
	Bce	го позиций: 116									
		Статус	Дата создания	Дата отправки	Тип					+	
									_		
I		Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				Ø	×	0
ŀ	_										-
		Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				Ø	×	0
	_										
	U	Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				Ø	X	0
		3300 70000	03 02 2020		Заявление на формир					×	0
	_	Sunosineno	USIDELEDED		Savasienne na dobumbili				-		
		Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				0	×	0

Рисунок 19– Просмотр заявлений

#### 2 Просмотр, редактирование и удаление заявлений

Кнопки для действий с заявлениями расположены в крайней правой колонке (Рисунок 20).

С заявлениями в статусе «Заполнено» доступны следующие действия:

- Просмотр заявлений;
- Редактирование заявлений;
- Удаление заявлений.

С заявлениями в статусе «Отправлено» доступны следующие действия:

– Просмотр заявлений.

$\otimes$	ПРС	ФИЛЬ					🔵 Русский 🗸	Администратор ′	v		
	Да	нные организации	Лицензии Адре	са Доверенные ко	нтрагенты Анкети	ы и договоры	Заказ SGTIN				
۲ ۲ ۲	<ul> <li>Ваполнение заявлений Договоры Заполнение анкет на РВ Заполнение анкет на РЗ Анкеты</li> <li>Для оснащения Субъекта обращения лекарственных препаратов оборудованием требуется заключить с Оператором системы мониториита договор в соответствии с типовой формой договора.</li> <li>Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению регистратора выбытия</li> <li>Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению регистратора выбытия</li> <li>Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению устройства регистрации зникски путем предоставлению устройства регистрации зникски путем предоставления удаленного доступа</li> <li>Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению устройства регистрации зникски путем предоставлению доступа</li> <li>Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению устройства регистрации зникски путем предоставления удаленного доступа</li> <li>Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению устройства регистрации зникски путем предоставления удаленного доступа</li> <li>Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению устройства регистрации зникски</li> <li>Для создания заявления нажнотке на кнопку «Оформить заявления на кнопку «Оформиравие» и выберите тавления такисте на кнопку «Отравить заявления».</li> <li>На основнию отправленных заявления заявления старис абловора по предоставлению и подписание договоров соуществляются предоставлению сыберите заявления.</li> <li>На основнию отправленных заявления заявления заявления на кнопку «Отравить заявления».</li> </ul>										
8	На основании отправленных заввлений будут сформированы соответствующие Договоры. Просмотр и подписание договоров Всего позиций: 116					цествляются при пере	еходе по ссылке «Догов заявление 🚽 📬 ⊄	оры». Фильтр Q	Поиск		
•	D	Статус	Дата создания 😑	Дата отправки 😑	Тип				+		
		Отправлено	03.02.2020	03.02.2020	Заявление на формир				•		
8	0	Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				Ø X ⊙		
88		Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				/ X o		
¢	0	Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				<i>∥</i> X ⊙		
		Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				<i>∥</i> X ⊙		
	C			< Предыдущая	1/6 Следующая	• >		П	оказать по 20		

Рисунок 20 – Страница Заполнение заявлений. Действия с заявлениями

#### 3 Отправка заявлений о присоединение к Договорам Оператору

Отметить заявление в статусе «Заполнено» галочкой и нажать кнопку Отправить заявления. Кнопка становится доступной после выбора заявления (Рисунок 21).

8	ПРС	ФИЛЬ					🔵 Русский 💙	Администра	тор 🗸			
	Да	нные организации	Лицензии Адре	са Доверенные ко	нтрагенты Анко	ты и договоры	Заказ SGTIN					
	3a	полнение заявлений (	🔿 Договоры 🔿 Заполнен	ние анкет на РВ 🛛 Запол	нение анкет на РЭ 📿	Анкеты						
6	Для ос Скачат	нащения Субъекта обращени ть и ознакомиться с утверж	ия лекарственных препаратов обо каенной типовой формой догов	орудованием требуется заключит	ь с Оператором системы мо	ниторинга договор в со	ответствии с типовой ф	ормой договора.				
	Скачат	на на и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора на оказание услуг по предоставления удолов мариировки качать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора на оказание услуг по предоставления удоле мариировки качать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению успройства регистрации эмиссии путем предоставления удаленного доступа качать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению успройства регистрации эмиссии путем предоставления удаленного доступа качать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по передоставлению успройства регистрации эмиссии										
¢#	<u>Скачат</u> <u>Скачат</u>											
8	Для со	ачаць п излавилити вы хушережнестили ликиони укругили диливнуе полицерно, накистики уклучити ва уклики Лийнский их создания заявления нажилите на кнопку «Оформить заявление» и выберите нужный тип Договора.										
Ø	Для отправки заявления на формирование Договора выберите заявления в статусе «Заполнено» и нахмите на кнопку «Отправить заявления». На основании отправленных заявлений билих сфольколования соответствионные договоров основется восто основется в											
					Отправить заявлен	ия + Оформить	заявление 🚅 Ф	ильтр С	2 Поиск			
8	Всего позиций: 116											
0		Статус	Дата создания 📃	Дата отправки 😑	Тип				+			
8	☑	Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				/ X •			
		Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				∥ X ⊙			
0	O	Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				/ X •			
¢	D	Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				/ X •			
	O	Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир				/ X •			
•	0	Выбрано <b>2</b> записи		< Предыдущая	1/6 Следуюц	ая >			Показать по 20			

Рисунок 21 – Выбор заявлений для отправки

По результатам отправки заявлений появится соответствующее уведомление (Рисунок 22).

8	про	ФИЛЬ						🔵 Русски	ий 🗙 Адм	инистратор		~
	Дa	нные организации	Лицензии Адре	са Доверенные ко	нтрагенты	Анкеты и	договоры	Заказ S	GTIN			
	<li>3ar</li>	полнение заявлений (	🔾 Договоры 🔿 Заполне	ние анкет на РВ 🛛 Запол	нение анкет на Р	РЭ 🔿 Анк	еты					
ര	Для ос <u>Скачат</u>	нащения Субъекта обращени <u>ъ и ознакомиться с утверж</u>	я лекарственных препаратов обс денной типовой формой догов	рудованием требуется заключит юра по предоставлению регист	ь с Оператором сист г <u>ратора выбытия</u>	темы монитор	инга договор в со	ответствии с т	повой формой до	говора.		
	Скачат	<u>ъ и ознакомиться с утверж</u>	<u>денной типовой формой догов</u>	юра на оказание услуг по пред	оставлению кодов	маркировки						
¢#	<u>Скачат</u> Скачат	Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению устройства регистрации эмиссии путем предоставления удаленного доступа Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению устройства регистрации эмиссии										
8	Для со:	чыстания и жиликиминицы к. у конструкциятия и приними на конструкция и конструкций у конструкций лики. Для создания заявления нажилите на кнопку «Оформить заявление» и выберите нужный тип Договора.										
0	Для отправки заявления на формирование Договора выберите заявления в статусе «Заполнено» и нажмите на кнопку «Отправить заявления». На основании отправленных заявлений будут сформированы соответствующие Договоры. Просмотр и подписание договорь осуществляются при переходе по ссылке «Договоры».											
8	Всего позиций: 116				🖓 Отправить з	аявления	+ Оформить	заявление	🖈 Фильтр	Qn	оиск	-1
⊕		Статус	Дата создания 📃	Дата отправки 📃	Тип						+	
8		Отправлено	03.02.2020	03.02.2020	Заявление на ф	ормир					0	
		Отправлено	03.02.2020	03.02.2020	Заявление на ф	ормир					0	
88	0	Заполнено	03.02.2020		Заявление на ф	ормир					0 X	•
¢		Заполнено	03.02.2020		✓ Сп Ва	асибо! Ваші ми e-mail пр		правлены н о готовності	а рассмотрени 1 Договоров к I			
		Заполнено	03.02.2020		Заявление на ф	ормир					0 X	•
=	0			< Предыдущая	1/6 C	ледующая ゝ				Пок	азать по	20

Рисунок 22 – Подтверждение отправки заявлений

#### 4 Договор. Переход к подписи Документов

Ha основании заполненного и отправленного Оператору заявления течение В одного рабочего дня будет сформирован договор предоставление на регистратора выбытия в соответствии с утвержденной Минпромторгом России типовой формой.

Для перехода к подписи подготовленного Оператором договора требуется перейти на страницу «Договоры» (Рисунок 23).

8	ПРС	ФИЛЬ				🛡 Pycc	кий 🖌 Адми	інистратор 🗸				
	Да	нные организации	Лицензии Адре	еса Доверенные ко	нтрагенты Анкеты	и договоры Заказ	SGTIN					
	● 3a	полнение заявлений	🔿 Договоры 🔿 Заполне	ние анкет на РВ 🛛 Запол	нение анкет на РЭ 🛛 Ан	кеты						
	Для оснащения Субъекта обращения лекарственных препаратов оборудованием требуется заключить с Оператором системы мониторинга договор в соответствии с типовой формой договора.											
ଇ	Скачат	Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению регистратора выбытия										
	Скачат	Скачать и ознакомиться с упвержденной типовой формой договора на оказание услуг по предоставлению кодов маркировки										
ŷ	Скачать и ознакомиться с утвержденной типовой формой договора по предоставлению устройства регистрации эмиссии путем предоставления удаленного доступа											
	Скачат	<u>ь и ознакомиться с утверж</u>	<u>кденной типовой формой дого</u>	<u>вора по предоставлению устрої</u>	<u>йства регистрации эмиссии</u>							
Ø	Для со	здания заявления нажмите н	а кнопку «Оформить заявление»	и выберите нужный тип Договор	a.							
	Для от	правки заявления на формир	рование Договора выберите заяв	ления в статусе «Заполнено» и на	ажмите на кнопку «Отправить за	явления».						
0	На осн	овании отправленных заявле	ений будут сформированы соотве	тствующие Договоры. Просмотр	и подписание договоров осуще	ствляются при переходе по ссы	лке «Договоры».					
10	-				😯 Отправить заявления	+ Оформить заявление	🛋 Фильтр	Q Поиск				
8	Bce	го позиций: 118										
⊕	0	Статус 📃	Дата создания 😑	Дата отправки 😑	Тип =			+				
8		Заполнено	03.02.2020		Заявление на формир			/ × •				

Рисунок 23 – Переход к странице Договоры

При входе в раздел Договоры всплывает блокирующее окно, требующее подписать документы (Рисунок 24). Система требует подписать договора типа:

- предоставления кодов маркировки;

- предоставления устройства регистрации эмиссии;

- предоставления устройства регистрации эмиссии путем предоставления удаленного доступа;

- дополнительные соглашения.

У Вас есть договорные документы, ожидающие подписания!									
В Договор по предоставлению устройства регистрации эмиссии 3В_Ф_00421/20 от 28.02.2020									
Перед подписанием скачайте и ознакомьтесь с приложенными документами и информационным письмом об Операторе-ЦРПТ									
Выберите электронную подпись									
С текстом документа(-ов) ознакомлен(-на) и согласен(-на)									
Подписать и отправить	Закрыть								

Рисунок 24- Блокирующее окно

После перехода будет доступен перечень подготовленных документов для ознакомления и подписи. (Рисунок 25).

Примечание – В случае нахождения несоответствий в подготовленных документах рекомендуется обратиться в службу технической поддержки Оператора для внесения изменений и переформирования документов.

8	ДОГОВОРНЫЕ ДО <b>КУ</b> МЕН	аты		Русский ч Администратор			
	Дата создания	Номер документа	Наименование	Статус	Дата подписания		
ଜ	13.01.2020	KM_Ф_00055/20	Договор на оказание услуг по предоставлению кодов маркировки	🔁 Подписан сторонами	13.01.2020		
C	31.12.2019	РЭ_Ф_00063/19	Заявка Участника о предоставлении права пользования оборудованием путем удаленного доступа к РЭ	🗒 Требует подписи	-		
	30.12.2019	РЭ_Ф_00062/19	Заявка Участника о предоставлении права пользования оборудованием путем удаленного доступа к РЭ	🔁 Требует подписи			
	27.12.2019	BC_00043/19	Неформализованный документ	🔁 Требует подписи	-		
	27.12.2019	РЭ_Ф_00061/19	Заявка Участника о предоставлении права пользования оборудованием путем удаленного доступа к РЭ	Подписан сторонами	-		
	26.12.2019	3B_Ф_00260/19	Договор по предоставлению Регистратора выбытия	🔁 Подписан сторонами	26.12.2019		
	26.12.2019	3B_Ф_00258/19	Договор по предоставлению устройства регистрации эмиссии	🗐 Требует подписи	-		
	26.12.2019	3B_Ф_00257/19	Договор по предоставлению устройства регистрации эмиссии путем предоставления удаленного доступа	🗐 Требует подписи			
<u>@</u>	26.12.2019	KM_Ф_00955/19	Договор на оказание услуг по предоставлению кодов маркировки	🗐 Требует подписи	-		
	26.12.2019	3B_Ф_00251/19	Договор по предоставлению Регистратора выбытия	🔁 На проверке	-		

Рисунок 25- Страница со списком документов

Статусы подписания договора:

1. Требует подписи – участнику необходимо подписать договор

- 2. На проверке договор находится на подписании на стороне ООО «ЦРПТ»
- 3. Подписан сторонами договор подписан со стороны ООО «ЦРПТ»

Скачать и просмотреть договор перед его подписанием возможно в окне подписания, которое открывается при нажатии статуса Требует подписания (кнопка "Скачайте и ознакомьтесь с приложенными документами").

Скачать и посмотреть договор с оттисками подписантов после подписания со стороны ООО «ЦРПТ» возможно выбрав Договор в списке документов (Рисунок 26).

договорные документы				Русский 🗸	А Пользо Ивано	ователь ов Д. О.	~
	Дата создания	Номер документа	Наименование	Статус		Дата подписания	
	03.02.2020	KM_Ф_00266/	Договор на оказание услуг по предоставлению кодов кархировки	🔁 Оформлен		-	

Рисунок 26 - Страница списка документов

#### 5 Заполнение Анкет на оснащение регистратором выбытия

После подписания договора по предоставлению Регистратора выбытия со стороны участника (статус договора «На проверке») необходимо сразу переходить к заполнению и отправке Анкеты на оснащение регистратором выбытия.

5.1 Перед заполнением анкеты необходимо добавить места деятельности в ЛК ИС МДЛП, выполнив следующие действия:

- 1. В Главном меню выбрать раздел «Профиль», «Адреса», «Места деятельности» (Рисунок 27).
- 2. Нажать кнопку Добавить в правом верхнем углу таблицы откроется окно для выбора зарегистрированных мест деятельности (Рисунок 28).
- 3. Выбрать адрес и нажать кнопку Добавить новый добавление места деятельности выполнено и может использоваться при передаче сведений в систему об обороте ЛП.

	Данные организации Лицензии	Заказ SGTIN Выгрузка данных			
ଭ	• Места деятельности О Места ответственного	хранения			
Ŋ	Bcero позиций: 14			+ Добавить	
8	🗋 Идентификатор МД 🚊 Идентификат	пор ФИАС 🚊 Адрес 🚍	Субъект РФ 😑 Статус	🗏 Дата приостановления 🗎	+
8	0000000002220 Sc18cb9d-2a	ааа-4062 обл Кировская, р-н У	Кировская область Действует	r	
•	© 000000000976 e7bb45d0-b	6b6-44b9 г Москва, ул Плещеев	Москва Действует	r	
R	0000000100877 9f15c4a7-3d	19е-4b03-9 обл Иркутская г Ирку	Иркутская область Действует	r	

Рисунок 27 – Профиль. Вкладка Места деятельности

Выберите адрес места деятельности	×				
٥					
Москва г, ул Неглинная, д. 16, стр. 2					
664035, Иркутская область, г. Иркутск, ул. Спартаковская, 11					
г Иркутск, ул Вагина, д 1					
г Иркутск, ул Авиастроителей, д 53					
г Иркутск, ул Алмазная, д 666					
Москва г, Варшавское ш, Владение 78А					
Москва г, ул Плещеева, д. 3					
Добавить новый Отмена					

Рисунок 28 - Список адресов для добавления МД

Добавление нескольких мест деятельности юридического лица, расположенных по одному адресу описано в <u>Приложении</u>.

5.2 Заполнение анкет на РВ

На странице «Заполнение анкет на РВ» выбрать необходимое для оснащения

регистратором выбытия место деятельности и нажать на кнопку + в крайней правой колонке таблицы (Рисунок 29).

S	ПРОФИЛЬ						🛡 Русский 🛩	Администрато	p v
	Данные организации	Лицензии Адре	са Доверенные ко	нтрагенты Анкеты	и договоры Зака	з SGTIN Выгрузка	данных		
8 <b>1</b>	<ul> <li>Заполнение заявлений</li> <li>Для формирования Заявки на пред Для заполнения анкеты воспользуй</li> </ul>	<ul> <li>Договоры          <ul> <li>Заполнея</li> <li>оставление оборудования заполнить анкету и</li> </ul> </li> </ul>	ние анкет на РВ 🔷 Запол кется отдельная анкета для кажд на РВ» в строке выбранного МД.	нение анкет на РЭ 🛛 Ан ого места осуществления деятеля	кеты эности.				
8	Перейдите на вкладку "Анкеты" для Полная инструкция на процесс ок	а отправки заполненных анкет. формления заявки на предоста	вление оборудования					🖚 Фильтр	Q. Поиск
8	Bcero позиций: 14								
⊕	Идентификатор МД	Идентификатор ФИАС	Адрес	Субъект РФ 🗎	Статус	Показать анкеты			+
R	0000000002220	5c18cb9d-2aaa-4062	обл Кировская, р-н У	Кировская область	Действует	Показать анкеты			
	0000000000976	e7bb45d0-b6b6-44b9	г Москва, ул Плещеев	Москва	Действует	Показать анкеты			+
00	0000000100877	9f15c4a7-3d9e-4b03-9	обл Иркутская г Ирку	Иркутская область	Действует	Показать анкеты			+

Рисунок 29 - Заполнение анкет на РВ. Выбор МД

После нажатия на кнопку откроется окно для заполнения анкеты на оснащение регистратором выбытия выбранного места деятельности (Рисунок 30).

Анкета на регистратор выбытия	×
Предприятие «ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ », ИНН планирует внедрение процессов реги вывода из оборота ЛП, маркированных уникальными индивидуальными знаками маркировки с кодом, защищенным криптографической системой с открытым и (ассиметричным шифром) в формате двумерного штрих-кода стандарта Data Matrix.	страции слючом
* Номер лицензии	~
<ul> <li>ФИАС места осуществления деятельности</li> <li>1a187187-f694-4e4c-9b73-a50cfeb3ea</li> </ul>	
* Адрес места осуществления деятельности Москва г, ул Краснопрудная	I
* Фактический адрес установки Регистратора выбытия совпадает с местом деятельности ? Да	
* ФИАС места установки 1a187187-f694-4e4c-9b73-a50cfeb3ea	Q
Для получения кода по ФИАС воспользуйтесь <u>официальным источником</u>	
* Адрес места установки Москва г, ул Краснопрудная	
* Количество рабочих мест, на которых производится отпуск лекарственных препаратов	
* Количество рабочих мест, на которых производится отпуск лекарственных препаратов 7ВЗН	
Сохранить Отмена	

Рисунок 30 - Анкета на оснащение регистратором выбытия

Примечание – при заполнении анкеты используйте подсказки под полем заполнения (Рисунок 31).



Рисунок 31-Подсказки для заполнения

Примечание - Если фактический адрес установки отличается от адреса выбранного места деятельности, то для корректного добавления нужного адреса (кода ФИАС) рекомендуется воспользоваться официальным сайтом Федеральной информационной адресной системы и действовать согласно приведенной на сайте инструкции. Ссылка на сайт добавлена на страницу заполнения анкеты (Рисунок 32).

Анкета на регистратор выбытия	×
Предприятие «ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ '», ИНН планирует внедрение процессов регистр вывода из оборота ЛП, маркированных уникальными индивидуальными знаками маркировки с кодом, защищенным криптографической системой с открытым кли (ассиметричным шифром) в формате двумерного штрих-кода стандарта Data Matrix.	оации ючом
* Номер лицензии	~
<ul> <li>ФИАС места осуществления деятельности</li> <li>1a187187-f694-4e4c-9b73-a50cfeb3ea</li> </ul>	
* Адрес места осуществления деятельности Москва г, ул Краснопрудная	
* Фактический адрес установки Регистратора выбытия совпадает с местом деятельности ? Да	
* ФИАС места установки 1a187187-f694-4e4c-9b73-a50cfeb3ea	Q
Для получения кода по ФИАС воспользуйтесь <u>официальным источником</u>	
* Адрес места установки Москва г, ул Краснопрудная	
* Количество рабочих мест, на которых производится отпуск лекарственных препаратов	
* Количество рабочих мест, на которых производится отпуск лекарственных препаратов 7ВЗН	
Сохранить Отмена	

#### Рисунок 32 - Ссылка на официальный сайт ФИАС

Заполнить анкету и нажать кнопку «Сохранить».

После сохранения анкета становится доступна в статусе «Заполнено» (Рисунок 33).

	Данные организации Лицензии Адреса Доверенные контрагенты Анкеты и договоры Заказ SGTIN Выгрузка данных									
ଭ	○ Заполнение заявлений ○ Договоры ○ Заполнение анкет на РВ ○ Заполнение анкет на РЭ ④ Анкеты									
ų,	Выбор анхет для оформления заявки на оснащение оборудованием доступен после отправки заявления на подписание соответствующего Договора. Для заполнения и отправки заявлений на подписание Договоров перейдите на вкладку «Заполнение заявлений».									
8	Для отправки заявки на оснащение оборудованием выберите анкеты в статусе «Анкета заполнена» и нажилте на кнопку «Оформить заявку на оснащение оборудованием». В диалоговом окне укажите контактное лицо для уточнения дополнительной информации и нажилте кнопку "Отправить". После этого анкеты будут направлены интегратору для оформления Заявки на оборудованием.									
0	+ Оформить заявку на оснащение оборудованием 🖛 Фильтр 📿 Пои	лск								
⊗	Идентификатор ФИ в., В Идентификатор ФИ А., В Идентификатор ФИ А., В Статус В Дата отправки В Тип В Дополнительные дан., В	+								
R	Заполнено Анкета на РЭ	× •								

Рисунок 33 - Страница Анкеты. Отображение заполненной анкеты

На странице «Анкеты» кнопки для действий с Анкетами расположены в крайней правой колонке (Рисунок 34).

С анкетами в статусе «Заполнено» доступны следующие действия:

- Просмотр анкет;
- Редактирование анкет;
- Удаление анкет.

С анкетами в статусе «Отправлено» доступны следующие действия:

#### – Просмотр анкет.

	Данные организации Лицензии Адреса Доверенные кон	рагенты Анкеты и договоры	Заказ SGTIN Выгрузка данных							
ଭ	○ Заполнение заявлений ○Договоры ○ Заполнение анкет на РВ ○ Заполнение анкет на РЭ ④ Анкеты									
ŋ	Выбор аккет для оформления заявки на оснащение оборудованием доступен после оптравки заявления на подписание соответствующего Договорь. Для заполнения и оптравки заявлений на подписание Договоров перейдите на вкладку «Заполнение заявлений».									
8	Для отправки заявки на оснащение оборудованием выберите анкеты в статусе «Анкета заполнена» и я информации и нажмите кнопку "Отправить". После этого анкеты будут направлены интегратору для ок	ажмите на кнопку «Оформить заявку на оснащение ормления Заявки на оборудование.	оборудованием». В диалоговом окне укажите контактное лицо для уточнения	дополнительной						
0	Всего позиций: 93		+ Оформить заявку на оснащение оборудованием 🗖 🛱 Фильт	Q Поиск						
8										
•	🗌 Идентификатор МД в 🗎 Идентификатор ФИА 🗎 Идентификатор ФИА	Статус 🗎 Дата отправки	🖹 Тип 🗎 Дополнительные дан 🗎	(+)						
	0	2	Aurora un Da							

#### Рисунок 34 - Страница Анкеты. Действия с Анкетами

#### 5.2 Отправка Анкет на оснащение регистратором выбытия Оператору

Отметить анкеты в статусе «Заполнено» галочкой и нажать кнопку «Оформить заявку на оснащение оборудованием».

Кнопка становится доступной после выбора анкет из списка (Рисунок 35).

	Данные организации Лицензии Адреса Доверенные контрагенты Анкеты и договоры Заказ SGTIN Выгрузка данных	
ଭ	○ Заполнение заявлений ○ Договоры ○ Заполнение анкет на РВ ○ Заполнение анкет на РЭ ④ Анкеты	
Ŗ	Выбор анкет для оформления заявки на оснащение оборудованием доступен после отправки заявления на подписание соответствующего Договора. Для заполнения и отправки заявлений на подписание Договоров перейдите на вкладку «Заполнен заявлений».	ие
8	Для отправки завки на оснащение оборудованием выберите анкеты в статусе «Анкета заполнена» и нажилте на кнопку «Оформить завку на оснащение оборудованием». В диалоговом окне укажите контактное лицо для уточнения дополнительно информации и нажилите кнопку "Отправить". После этого анкеть будут направлены интегратору для оформления Заявки на оборудование.	й
0	+ Оформить заявку на оснащение оборудованием 🛫 Фильтр – Q. По	иск
8	рсего позиции, ээ	
•	🗹 Идентификатор MД в 🖹 Идентификатор ФИА 🖺 Идентификатор ФИА 🖺 Статус 🖺 Дата отправки 🗏 Тип 🗮 Дополнительные дан 🗏	+
R	🖸 Заполнено Анкета на РЭ 🧳	× •

Рисунок 35 – Выбор анкет для отправки Оператору

После нажатия на кнопку «Оформить заявку на оснащение оборудованием» откроется окно для ввода дополнительных данных для оформления Заявки на оснащение оборудованием (Рисунок 36).

ібор анкет дл	бор анкет для оформления заявки на оснащение оборудованием доступен после отправки заявления на подписание соответствующего Договора. Для заполнения и отправки заявлений на подписание Договоров перейдите на вкладку «Заполнение заявлений».								
ия отправки за осле этого анк	ото за ото за Направить перечень анкет для оснащения оборудованием								
Всего поз	Всего поз Для оснащения Субъекта обращения лекарственных препаратов оборудованием требуется заключить с Оператором системы мониторинга договор в соответствии с типовой формой договора. Направить данные для формирования заявления о присоединении к договор и необходимо в подразделе "Заполнение заявлений".								
🗌 Иденти	Наименование организации ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ	НН							
<b>00000</b>	клп	огрн/огрнип							
00000									
	<ul> <li>Контактное лицо для уточнения дополнительной информации</li> </ul>	<ul> <li>Контактный телефон для уточнения дополнительной информации</li> </ul>							
	Отправить Отмена								
0	aSUCIDD5-5660-44dd-a/U SanOJHEHO	Анкета на из	_						

Рисунок 36 - Ввод данных для оформления Заявки на оснащение оборудованием

После ввода данных нажать на кнопку «Отправить».

После нажатия на кнопку «Отправить» анкеты переходят в статус «Отправлено» и будут направлены Оператору для дальнейшей обработки. После обработки переданных данных будут сформированы документы, которые будут размещены в разделе Договоры.

#### 5.3 Подписание анкеты.

В течение 1-2 рабочих дней анкета будет проверена со стороны ООО «ЦРПТ», в разделе «Договоры» будет сформирована «Заявка Участника о предоставлении оборудования PB» в статусе «Требует подписи». Участнику необходимо подписать заявку.

8	договорные документы		I		📕 Русский 🗸	А Польз Иван	ователь ов Д. О.	~
		Дата создания	Номер документа	Наименсевние	Статус		Дата подписания	
6		03.02.2020	KM_Ф_00266/20	Завяка Участника о продоставлении оборудования Р8	🗐 Требует подписи		-	

#### Рисунок 37 - Страница Договоры. Подписание заявки.

После подписания заявка переходит в статус «На проверке». После проверки заявки на стороне ООО «ЦРПТ» в течении 1-2 рабочих дней заявка переходит в статус «Подписан сторонами».

#### 6 Акты о получении регистратора выбытия. Переход к подписи Документов

После подписания «Заявки участника о предоставлении оборудования PB» со стороны ООО «ЦРПТ» в разделе Договоры формируется «Акт приема – передачи оборудования» в статусе «Требует подписи».

#### ВНИМАНИЕ!

Акт подписывается по факту получения регистратора выбытия.

Для перехода к подписи подготовленных документов требуется перейти на страницу «Договоры» (Рисунок 38).

	Данные организации Лицензии Адреса Доверенные контр	рагенты Анкеты и договоры	Заказ SGTIN Выгрузка данных						
ଭ	○ Заполнение заявлений ○ Договоры ○ Заполнение анкет на РВ ○ Заполнение анкет на РЭ ④ Анкеты								
D)	Выбор анкет для оформления заявки на оснащение оборудованием доступен после отправки заявления на подписание соответствующего Договора. Для заполнения и отправки заявлений на подписание Договоров перейдите на вкладку «Заполнение заявлений».								
8	Для отправки заявки на оснащение оборудованием выберите анкеты в статусе «Анкета заполнена» и нажмите на кнопку «Оформить заявку на оснащение оборудованием». В диалоговом окне укажите контактное лицо для уточнения дополнительной информации и нажмите кнопку "Отправить". После этого анкеты будут направлены интегратору для оформления Заявки на оборудование.								
0			+ Оформить заявку на оснащение оборудованием	т ≠ Фильтр Q Поиск					
8	Всего позиции: 93								
œ	Идентификатор МД в Е Идентификатор ФИА Е Идентификатор ФИА Е	Статус 🚊 Дата отправки	🗎 Тип 🗎 Дополнительные,	дан = +					
A	G	Заполнено	Анкета на РЭ	/ × •					

Рисунок 38 - Переход к вкладке Договоры

После перехода будет доступен перечень подготовленных документов для ознакомления подписи. (Рисунок 39). Далее необходимо выбрать И ИЗ перечня документов Акт о получении регистратора выбытия и подписать его УКЭП организации.

$\otimes$	С Договорные документы		ı		Русский 🗸	Я Пользі Иван	ователь ов Д. О.	
		Дата создания	Номер документа	Наименование	Статус		Дата подписания	
ଜ		03.02.2020	KM_@_00266/20	Дотовор на оказание услуг по предоставлению кодов каргаровки	🕑 Требует подлиси		-	
D		28.10.2019	ATI_00043/19	Акт приезы-передани оборудования	🗐 Требует подписи		-	

Рисунок 39 - Страница со списком документов

Перед подписанием Акт можно скачать и просмотреть. После подписания акта со стороны Участника он переходит в статус «На проверке». После проверки акта на стороне ООО «ЦРПТ» в течение 1-2 рабочих дней акт переходит в статус «Подписан сторонами» и может быть скачан с подписями сторон.

#### Добавление нескольких мест деятельности юридического лица, расположенных по одному адресу.

Для случаев, когда по одному адресу дома находятся находится несколько мест осуществления деятельности, например – в одном здании 2 или более аптеки, для успешной регистрации МД в ИС «МДЛП» каждого места осуществления деятельности, необходимо произвести последовательно следующие действия:

- Присвоить уникальный номер адреса объекта адресации в федеральной информационной адресной службе для каждой аптеки. Для этого необходимо обратиться в местные органы самоуправления для добавления адреса с указанием номера помещений согласно количеству аптек, находящиеся в одном здании.
- 2. Проверить в сервисе ФИАС https://fias.nalog.ru/ наличие уникального адреса с добавленным номером помещения.
- 3. Обратиться в Росздравнадзор, в лицензии для каждой из аптек внести новый адрес с добавлением номера помещения.
- 4. Росздравнадзор после внесения изменений, направит информацию в ИС МДЛП.
- 5. В ИС МДЛП произвести регистрацию места осуществления деятельности для каждой аптеки в соответствии с полученными уникальными ФИАС по помещениям.

## Приложение 3. Письмо с разъяснениями Росздравнадзора об отпуске лекарственных препаратов

Министерство здравоохранения Российской Федерации ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

#### **РУКОВОДИТЕЛЬ**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074 Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74



О розничной и оптовой торговле лекарственными препаратами



Руководителям медицинских, оптовых и аптечных организаций

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в связи с многочисленными обращениями по вопросу розничной и оптовой торговли лекарственными препаратами для медицинского применения сообщает.

В соответствии со статьей 506 Гражданского кодекса Российской Федерации по договору поставки поставщик-продавец, осуществляющий предпринимательскую деятельность, обязуется передать в обусловленный срок или сроки производимые или закупаемые им товары покупателю для использования в предпринимательской деятельности или в иных целях, не связанных с личным, семейным, домашним и иным подобным использованием.

В соответствии с разъяснениями постановления Пленума Высшего Арбитражного Суда Российской Федерации от 22.10.1997 № 18 «О некоторых вопросах, связанных с применением Положений Гражданского кодекса Российской Федерации о договоре поставки», под целями, не связанными с личным использованием, следует понимать, в том числе приобретение покупателем товаров для обеспечения его деятельности в качестве организации или гражданинапредпринимателя (оргтехники, офисной мебели, транспортных средств, материалов для ремонтных работ и т.п.).

Отношения, возникающие в связи с обращением - разработкой, доклиническими исследованиями, клиническими исследованиями, экспертизой, государственной регистрацией, со стандартизацией и с контролем качества, производством, изготовлением, хранением, перевозкой, ввозом в Российскую Федерацию, вывозом из Российской Федерации, рекламой, отпуском, реализацией, передачей, применением, уничтожением лекарственных средств, регулируются Федеральным законом от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее – Закон об обращении лекарственных средств).

Согласно статье 54 Закона об обращении лекарственных средств оптовая торговля лекарственными средствами осуществляется производителями лекарственных средств и организациями оптовой торговли лекарственными средствами по правилам надлежащей дистрибьюторской практики и правилам надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов, утвержденным соответствующими уполномоченными федеральными органами исполнительной власти.

Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения В количествах, необходимых для выполнения врачебных (фельдшерских) назначений, осуществляется аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинскими организациями. имеюшими лицензию на фармацевтическую деятельность, И ИХ обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность.

2

Фармацевтическая деятельность, включающая в себя:

-оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку;

-и (или) розничную торговлю лекарственными препаратами, их отпуск, является лицензируемым видом деятельности.

Розничный продавец, не имея лицензию на фармацевтическую деятельность с указанием работы (услуги) «оптовая торговля лекарственными средствами для медицинского применения», не вправе осуществлять оптовую торговлю лекарственными средствами.

По мнению ФАС России (письма ФАС России от 19.09.2017 № ИА/64899/17, от 21.06.2017 № ИА/41856-ПР/17, от 23.10.2014 № АД/43043/14), в случае если объектом закупки является поставка лекарственных средств, заказчику необходимо установить требование к участникам закупки о соответствии законодательству Российской Федерации, а именно, если участник закупки не является производителем лекарственных средств, о наличии у организации оптовой торговли лицензии на фармацевтическую деятельность с указанием «оптовая торговля лекарственными средствами». Розничный продавец, не имея лицензию на фармацевтическую деятельность с указанием «оптовая торговля лекарственными средствами», не может быть участником закупки и поставщиком лекарственных средств по государственному контракту.

Если участником вышеуказанной закупки является производитель лекарственных средств, то участник закупки в составе своей заявки предоставляет лицензию на осуществление деятельности по производству лекарственных средств, выданную в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 06.07.2012 № 686 «Об утверждении Положения о лицензировании производства лекарственных средств».

Дополнительно информируем, что настоящее письмо не является официальным толкованием положений действующего законодательства Российской Федерации в связи с отсутствием у Росздравнадзора соответствующих полномочий.

М.А. Мурашко

Гуськова И.А. (499)578 01 43

69

## Приложение 4. Инструкция пользователя при неработоспособности регистратора выбытия

- Позвонить в службу технической поддержки «Оператор-ЦРПТ» по номеру 8-800- 222 1523 или подать обращение на адрес электронной почты <u>support@crpt.ru</u>.
   В обращении необходимо сообщить следующую информацию:
  - ИНН организации
  - Идентификатор места осуществления деятельности в МДЛП
  - Адрес места установки PB
  - Описание возникшей проблемы PB
- 2. Техническая поддержка регистрирует обращение и направляет информацию о неработоспособности сервисным инженерам.
- 3. Сервисные инженеры связываются с субъектом обращения лекарственных средств с целью устранения возникшей проблемы удаленно.
- 4. В случае, если возникшую проблему не удается решить удаленно, инженер фиксирует и направляет информацию в МДЛП.
- 5. В период неработоспособности РВ имеется возможность осуществлять загрузку отчетов о выбытии посредством Личного кабинета Участника оборота МДЛП. В Приложении представлена соответствующая инструкция.

#### Приложения:

- Приложение А. Инструкция по формированию и загрузке xml-документа вручную пользователем.
- Приложение Б. Шаблон документа «Регистрация в ИС «Маркировка» сведений об отпуске лекарственного препарата по льготному рецепту (521-recipe)».
- Приложение В. Шаблон документа «Регистрация в ИС «Маркировка» сведений о выдаче лекарственного препарата для оказания медицинской помощи (531-health\_care)».

## Приложение А. Инструкция по формированию и загрузке xml-документа вручную пользователем

В случае отсутствия возможности осуществить регистрацию выбытия штатными средствами устройство PB) (используя пользователь имеет возможность осуществить загрузку документов вручную, используя функциональность Личного кабинета Участника оборота.

Размер загружаемого файла через личный кабинет ФГИС МДЛП не должен превышать более 1 мб.

После авторизации в Личном кабинете пользователю необходимо перейти на вкладку «Отправленные» раздела «Реестр документов». В правом верхнем углу отображается кнопка «Загрузить XML», обеспечивающая возможность загрузки документа вручную (Рисунок 40).

$\odot$	РЕЕСТР ДОКУМЕНТОВ						*	
	Отправленные Входящие							
ର	Внимание: Максимально допустимый размер xml файла 1 мегабайт							
8	Всего позиций: 1 447						- Фильр	( Howek
0	0	Уникальный идентиф 😑	Дата получения доку 🚍	Дата обработки доку 📃	Идент 🗎	Адрес отправителя до 😑	Тип документа	+
8	D	38df7f37-145d-47a3-a77	02.08.2018	02.08.2018	0000000	Москва г, ул Неглинная,	Запрос сведе	<b>a</b> • <b>a</b>
•	o	b2515690-140c-4a51-8a	02.08.2018	02.08.2018	00000000	Москва г, ул Неглинная,	Запрос сведе	8 🔹 🕯
8	0	6504f1b2-c09e-448f-af5	02.08.2018	02.08.2018	00000000	Москва г, ул Неглинная,	Завершение у	<b>a</b> 💊 <b>b</b>
8	o	345b4ca6-9216-4e4d-8c	02.08.2018	02.08.2018	0000000	Москва г, ул Неглинная,	Запрос сведе	i • i

Рисунок 40. Вкладка "Отправленные"

Для подготовки файла пользователю необходимо вручную сформировать XML-документ по одному из необходимых форматов:

- Формат «Регистрация в ИС «Маркировка» сведений об отпуске лекарственного препарата по льготному рецепту» (схема 521-recipe).
- Формат «Регистрация в ИС «Маркировка» сведений о выдаче лекарственного препарата для оказания медицинской помощи» (схема 531-health\_care).

Для подготовки XML-документа по формату «Регистрация в ИС «Маркировка» сведений об отпуске лекарственного препарата по льготному рецепту» (схема – 521-recipe) пользователю необходимо:

- 1. Открыть шаблон XML-документа с наименованием 521-гесіре (см. приложение) в текстовом редакторе<sup>5</sup> и вручную заполнить переменные значения (выделены желтым цветом в шаблоне).
- 2. Порядок заполнения переменных значений представлен в таблице (Таблица 2).

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Рекомендуется использовать один из следующих редакторов: WordPad, Блокнот (штатные средства Windows), бесплатный редактор Notepad++ и т.д.
3. Атрибуты xml-документа, не указанные в таблице, не подлежат изменению.

N⁰	Наименование	Описание	Порядок заполнения	Обязательность
				заполнения
1	action_id	Номер схемы	По умолчанию	Да
		данных	указывается значение: 521	
2	subject id	Илентификатор	Vralipaeteg	Па
2	subject_id	организации-	илентификатор места	Дu
		отправителя	осуществления	
		ompublicim	леятельности (см. в	
			Личном кабинете)	
3	operation_date	Дата совершения	Дата и время продажи	Да
	-	операции	лекарственного	
			средства.	
			Указывается в	
			формате:	
			«2017-04-	
			09T15:08:00+05:00»,	
			Где:	
			• 2017-04-09 – дата	
			в формате гггг-	
			мм-дд; • 715:08:00	
			• 115:00:00 -	
			чч:мм.сс:	
			+05:00 – часовой пояс.	
4	doc_date	Дата рецепта	Дата в формате	Да
			ДД.ММ.ГГГГ	
5	doc_series	Номер серии	Указывается в	Нет
		льготного рецепта	свободном формате, не	
			более 200 символов	
6	doc_num	Номер льготного	В случае отсутствия	Да
		рецепта	номера необходимо	
			указывать: 0/н	
7	sgtin	Серийный	Комбинация GTIN +	Да
		глобальныи	Серииныи номер	
		идентификационныи	лекарственного	
		номер торговои единицы	препарата.	
8	sold_part	Доля от вторичной	Указывается в виде	Да (при продаже
_	·	упаковки	дроби.	доли)
		-	Пример: 2/6	

Таблица 2. Атрибуты схемы данных 521-гесіре

Для подготовки XML-документа по формату «Регистрация в ИС «Маркировка» сведений о выдаче лекарственного препарата для оказания медицинской помощи» (схема – 531-health\_care) пользователю необходимо:

- 1. Открыть шаблон XML-документа с наименованием 531-health\_care (см. приложение) в текстовом редакторе и вручную заполнить переменные значения (выделены желтым цветом в шаблоне).
- 2. Порядок заполнения переменных значений представлен в таблице (Таблица 3).
- 3. Атрибуты xml-документа, не указанные в таблице, не подлежат изменению.

N⁰	Наименов	Описание	Порядок заполнения	Обязательность
	ание			заполнения
1	action_id	Номер схемы	По умолчанию указывается	Дa
		данных	значение: 531	
2	subject_id	Идентификатор	Указывается идентификатор	Дa
		организации-	места осуществления	
		отправителя	деятельности (см. в Личном	
			кабинете)	
3	operation_d	Дата	Дата и время продажи	Да
	ate	совершения	лекарственного средства.	
		операции	Указывается в формате:	
			«2017-04-09T15:08:00+05:00»,	
			Где:	
			<ul> <li>2017-04-09 – дата в формате</li> </ul>	
			гггг-мм-дд;	
			<ul> <li><i>T15:08:00</i> – время в формате</li> </ul>	
			ЧЧ:ММ:СС;	
- 1	1 1 /	п	+05:00 – часовой пояс.	п
4	doc_date	Дата рецепта	Дата в формате ДД.ММ.ППП	Да
5	doc_num	Номер	В случае отсутствия номера	Да
		льготного	необходимо указывать: 0/н	
		рецепта		
6	sgtin	Серийный	Комбинация GTIN + Серийный	Да
		глобальный	номер лекарственного препарата.	
		идентификацио		
		нный номер		
		торговой		
		единицы		
7	sold_part	Доля от	Указывается в виде дроби.	Да (при продаже
		вторичной	Пример: 2/6	доли)
		упаковки		

Таблица 3. Атрибуты схемы данных 531-health\_care

По результатам заполнения требуемого шаблона пользователю необходимо:

- 1. Сохранить документ с расширением «.xml» на локальном диске компьютера (наименование документа может быть произвольным).
- 2. Загрузить документ в Личном кабинете, нажав на кнопку «Загрузить XML» (Рисунок 41).

63	МОНИТОРИНГ ДВИЖЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫК ПРЕГАРАТОВ ТЕСТОВЫЙ КОНТУР «ПЕСОННИЦА»	OT	правленные Вход	ащие							
ଲ	Профиль	Вним	ание: Максимально допус	гимый размер xml файла 1 г	мегабайт				1		
0	Реестр ЛП	Во	его позиций: 24				'0' 3	агрузить XML	🗢 Фильтр	Q	Поиск
0	Товары	o	Уникальный идентиф	Дата получения доку =	Дата обработки доку	Идентификатор адре	e =	Адрес отправи	теля до =	Тип докумен	(+)
9	Товары, временно выведенные из оборота	0	8a2daeb2-332c-4473-90	24.10.2019 14:03:39	24.10.2019 14:03:42	0000000105096		Московская с	обл, г Истр	10521 - Oti	
₿	Реестр иностранных контрагентов	o	3703fc7e-8baf-45de-bec	22.08.2019 10:41:06	22.08.2019 10:41:33	000000000000000000000000000000000000000		Москва г, ул К	(раснопру	10521 - Oti	
R	Реестр контрагентов	o	c13ed5a0-3277-4c1a-bc	22.08.2019 10:35:07	22.08.2019 10:35:28	000000000000000000000000000000000000000		Москва г, ул І	(раснопру	10521 - O <del>n</del>	
9	Реестр документов	D	85d3c1ce-c7df-4a6a-bf5	21.08.2019 17:56:01	21.08.2019 17:56:11	000000000000000000000000000000000000000		Москва г, ул І	(раснопру	10521 - On	
0	Реестры	0	c65d5d86-5efc-47fe-919	26.07.2019 13:06:59	26.07.2019 13:07:31	0000000105096		Московская с	бл, г Истр	10521 - On	
0	Классификаторы	0	dc2d8a96-e412-4cfe-8c8	26.07.2019 13:06:58	26.07.2019 13:07:27	0000000105096		Московская с	обл. г Истр	10521 - On	
¢	Администрирование										
	=	0			< Предылущия 1/2 -	Спедующая	,			П	казать по

Рисунок 41. Реестр отправленных документов

3. Подтвердить операцию загрузки, нажав на кнопку «Да» в появившемся диалоговом окне (Рисунок 42).

🔳 Подте	зерждение доступа	
	Этот веб-сайт пытается выполнить операцию с ключами или сертификатами от имени пользователя.	
	'https://sb.mdlp.crpt.ru/#/app/documents/outcome/'	
	Выполнение таких операций следует разрешать только для веб-сайтов, которым вы доверяете.	
	Чтобы отключить данное подтверждение для конкретного веб-сайта, его можно добавить в список доверенных веб-сайтов, доступный на странице настроек через меню Пуск->КРИПТО-ПРО->Настройки ЭЦП Browser plug-in.	
	Разрешить эту операцию?	
	Да <u>Н</u> ет	

Рисунок 42. Окно подтверждения отправки документа

4. В появившемся окне нажать на кнопку «Подписать и отправить» (Рисунок 43).

0000000000000	Paraoanu	MUD
Организация	владелец	
Должность	Revenue Connect	Выдан

Рисунок 43. Окно подтверждения отправки документа

## Приложение Б. Шаблон документа «Регистрация в ИС «Маркировка» сведений об отпуске лекарственного препарата по льготному рецепту (521-recipe)»

```
<?xml version="1.0" encoding="UTF-8"?>
<documents session_ui="4Aa246a6-D7e2-2465-a056-0234554369a3" version="1.32"</pre>
xmlns:xsi="http://www.w3.org/2001/XMLSchema-instance">
       <recipe action_id="521">
              <subject_id>19527410000063</subject_id>
              <operation_date>2017-05-12T15:03:03+05:00</operation_date>
              <doc_date>12.05.2017</doc_date>
              <doc_series>VI-1234</doc_series>
              <doc_num><mark>36</mark></doc_num>
              <order_details>
                     <union>
                             <sgtin>7517003651019575FFBRHCS96LF</sgtin>
                             <sold_part>2/6</sold_part>
                     </union>
              </order_details>
       </recipe>
</documents>
```

## Приложение В. Шаблон документа «Регистрация в ИС «Маркировка» сведений о выдаче лекарственного препарата для оказания медицинской помощи (531-health\_care)»

```
<?xml version="1.0" encoding="UTF-8"?>
<documents session_ui="4Aa246a6-D7e2-2465-a056-0234554369a3" version="1.32"</pre>
xmlns:xsi="http://www.w3.org/2001/XMLSchema-instance">
       <health_care action_id="531">
              <subject_id>19527410000063</subject_id>
              <operation date>2017-05-15T15:00:33+05:00</operation date>
              <doc_date>15.05.2017</doc_date>
              <doc_num><mark>325</mark></doc_num>
              <order_details>
                     <union>
                             <sgtin>7517003651019575FFBRHCS96LF</sgtin>
                             <sold_part>3/6</sold_part>
                      </union>
              </order details>
       </health_care>
</documents>
```

76