Документ предоставлен [КонсультантПлюс](http://www.consultant.ru)

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 24 января 2017 г. N 62

О ПРОВЕДЕНИИ

ЭКСПЕРИМЕНТА ПО МАРКИРОВКЕ КОНТРОЛЬНЫМИ

(ИДЕНТИФИКАЦИОННЫМИ) ЗНАКАМИ И МОНИТОРИНГУ ЗА ОБОРОТОМ

ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

|  |
| --- |
| Список изменяющих документов  (в ред. Постановлений Правительства РФ от 30.12.2017 [N 1715](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BA13DE790AE154DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8EDA94B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G),  от 28.08.2018 [N 1018](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8EDA94B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G), от 07.08.2019 [N 1027](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB18D87E0FE954DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8EDA94B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G)) |

Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Провести на территории Российской Федерации в рамках реализации приоритетного проекта "Внедрение автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя для защиты населения от фальсифицированных лекарственных препаратов и оперативного выведения из оборота контрафактных и недоброкачественных препаратов" эксперимент по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения (далее - эксперимент) в период с 1 февраля 2017 г. по 31 декабря 2019 г.

(в ред. Постановлений Правительства РФ от 30.12.2017 [N 1715](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BA13DE790AE154DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8EDA54B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G), от 28.08.2018 [N 1018](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8EDA54B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G))

2. Утвердить прилагаемое [Положение](#P46) о проведении эксперимента по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения.

3. Установить, что:

федеральными органами исполнительной власти, уполномоченными на обеспечение проведения эксперимента, являются Министерство здравоохранения Российской Федерации, Министерство промышленности и торговли Российской Федерации, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и Федеральная налоговая служба;

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8ECAD4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) Правительства РФ от 28.08.2018 N 1018)

оператором информационной системы, осуществляющим информационное обеспечение проведения эксперимента, до 31 октября 2018 г. является Федеральная налоговая служба.

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8ECAE4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) Правительства РФ от 28.08.2018 N 1018)

3(1). Согласиться с предложением общества с ограниченной ответственностью "Оператор-ЦРПТ" о том, что указанное общество на безвозмездной основе является оператором информационной системы, осуществляющим информационное обеспечение проведения эксперимента, с 1 ноября 2018 г.

(п. 3(1) введен [Постановлением](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8ECA84B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) Правительства РФ от 28.08.2018 N 1018)

3(2). Регистрация в информационной системе, в которой будет осуществляться информационное обеспечение проведения эксперимента, юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, которые являются субъектами обращения лекарственных средств в соответствии с [пунктом 2](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1ED17907E054DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8E9AD4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. N 1556 "Об утверждении Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения" (далее - Положение о системе мониторинга) (за исключением юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, являющихся субъектами обращения лекарственных средств в соответствии с [пунктом "а"](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1ADD7908E854DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8EDAA4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) постановления Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. N 1557 "Об особенностях внедрения системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения"), и которые по состоянию на 31 декабря 2019 г. являются участниками эксперимента, приравнивается к регистрации в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения, осуществляемой в соответствии с [Положением](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1ED17907E054DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD9EFA94B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) о системе мониторинга.

В случае если в рамках эксперимента сведения, представленные указанными субъектами обращения лекарственных средств в информационную систему, в которой будет осуществляться информационное обеспечение проведения эксперимента, а также документы, представляемые ими в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения, не отвечают требованиям к сведениям и документам, установленным [Положением](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1ED17907E054DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD9EFAA4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) о системе мониторинга, такие субъекты обращения лекарственных средств начиная с 1 января 2020 г. вносят недостающие и (или) актуальные сведения в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения, а недостающие и (или) актуальные документы представляют в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения.

(п. 3(2) введен [Постановлением](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB18D87E0FE954DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8EDA94B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) Правительства РФ от 07.08.2019 N 1027)

4. Министерству здравоохранения Российской Федерации, Министерству промышленности и торговли Российской Федерации, Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения и Федеральной налоговой службе провести оценку результатов эксперимента и представить соответствующие доклады в Правительство Российской Федерации 1 февраля 2019 г., 1 июля 2019 г. и 1 февраля 2020 г.

(п. 4 в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8ECAA4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) Правительства РФ от 28.08.2018 N 1018)

5. Проведение эксперимента осуществляется за счет бюджетных ассигнований, предусмотренных Министерству здравоохранения Российской Федерации, Министерству финансов Российской Федерации, Министерству промышленности и торговли Российской Федерации, Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения и Федеральной налоговой службе в федеральном бюджете на соответствующий финансовый год на руководство и управление в сфере установленных функций.

Председатель Правительства

Российской Федерации

Д.МЕДВЕДЕВ

Утверждено

постановлением Правительства

Российской Федерации

от 24 января 2017 г. N 62

ПОЛОЖЕНИЕ

О ПРОВЕДЕНИИ ЭКСПЕРИМЕНТА ПО МАРКИРОВКЕ КОНТРОЛЬНЫМИ

(ИДЕНТИФИКАЦИОННЫМИ) ЗНАКАМИ И МОНИТОРИНГУ ЗА ОБОРОТОМ

ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

|  |
| --- |
| Список изменяющих документов  (в ред. Постановлений Правительства РФ от 30.12.2017 [N 1715](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BA13DE790AE154DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8ECAD4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G),  от 28.08.2018 [N 1018](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8ECA44B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G)) |

1. Настоящее Положение устанавливает порядок проведения эксперимента по [маркировке](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1FD07C0DE454DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CDDE8AA4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения, находящихся в гражданском обороте на территории Российской Федерации (далее - эксперимент).

2. Целями внедрения маркировки лекарственных препаратов контрольными (идентификационными) знаками являются:

а) противодействие незаконному производству лекарственных препаратов на территории Российской Федерации;

б) противодействие незаконному ввозу лекарственных препаратов на территорию Российской Федерации;

в) противодействие незаконному обороту лекарственных препаратов на территории Российской Федерации;

г) противодействие недобросовестной конкуренции в сфере оборота лекарственных препаратов;

д) стандартизация и унификация процедур учета поставок и распределения лекарственных препаратов, в том числе закупаемых для государственных нужд.

3. Целями эксперимента являются:

а) определение эффективности и результативности разрабатываемой системы контроля за движением на территории Российской Федерации лекарственных препаратов от производителя (импортера) до конечного потребителя в целом и каждого из участников рынка лекарственных препаратов в отдельности для достижения целей, указанных в [пункте 2](#P56) настоящего Положения;

б) определение изменений, которые необходимо внести в нормативные правовые акты Российской Федерации, регламентирующие сферу обращения лекарственных препаратов, в случае принятия решения о внедрении мониторинга за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов;

в) определение технических возможностей информационной системы, в которой будет осуществляться информационное обеспечение проведения эксперимента, и необходимости ее дальнейшего развития.

4. Маркировка лекарственных препаратов контрольными (идентификационными) знаками в целях проведения эксперимента осуществляется производителями лекарственных препаратов с использованием двухмерного штрихового кода.

Нанесение указанной маркировки не требует внесения изменений в регистрационное досье на лекарственный препарат.

5. Эксперимент проводится на добровольной основе на основании заявок субъектов обращения лекарственных средств в период с 1 февраля 2017 г. по 31 декабря 2019 г.

(в ред. Постановлений Правительства РФ от 30.12.2017 [N 1715](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BA13DE790AE154DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8ECAD4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G), от 28.08.2018 [N 1018](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8ECA54B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G))

Приоритетными для участия в эксперименте являются лекарственные [препараты](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1ED87C08E554DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D88DBEDAF4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G), предназначенные для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей.

6. Для проведения эксперимента Министерством здравоохранения Российской Федерации по согласованию с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации, Министерством связи и массовых коммуникаций Российской Федерации, Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и Федеральной налоговой службой утверждаются методические рекомендации, которыми устанавливаются в том числе:

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8EFAC4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) Правительства РФ от 28.08.2018 N 1018)

а) правила кодирования (структура кода, способ формирования, формат);

б) требования к информационной системе;

в) требования к оборудованию, используемому для считывания кодов;

г) порядок передачи и обмена информацией;

д) порядок взаимодействия информационной системы с имеющимися информационными ресурсами;

е) порядок подачи заявки на участие в эксперименте и прилагаемых к ней документов, а также типовая форма заявки;

ж) порядок регистрации участников в системе;

з) порядок внесения информации в систему, включая перечень предоставляемой информации;

и) порядок мониторинга и оценки результатов эксперимента;

к) функции участников эксперимента и порядок их взаимодействия, включая сроки и основания принятия решения о выводе лекарственного препарата из оборота.

7. Участниками эксперимента являются:

а) Министерство здравоохранения Российской Федерации, Министерство промышленности и торговли Российской Федерации, Федеральная налоговая служба, Федеральная таможенная служба, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения, территориальные органы Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, общество с ограниченной ответственностью "Оператор-ЦРПТ";

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8EFAD4B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) Правительства РФ от 28.08.2018 N 1018)

б) субъекты обращения лекарственных средств (производители лекарственных средств, организации оптовой торговли лекарственными препаратами, лица, выполняющие функции иностранного изготовителя, организации розничной торговли лекарственными препаратами, медицинские организации), подавшие заявки на участие в эксперименте.

8. Координация исполнения настоящего Положения осуществляется проектным комитетом по реализации приоритетного проекта "Внедрение автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя для защиты населения от фальсифицированных лекарственных препаратов и оперативного выведения из оборота контрафактных и недоброкачественных препаратов" в соответствии с паспортом указанного приоритетного проекта и его сводным планом.

9. Информационная система, в которой будет осуществляться информационное обеспечение проведения эксперимента, подключается к единой системе межведомственного электронного взаимодействия в соответствии с [постановлением](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1AD8700DE054DA5430E79F10BAD7EF44A883237F8BC6EDA45E186196j4D4G) Правительства Российской Федерации от 8 сентября 2010 г. N 697 "О единой системе межведомственного электронного взаимодействия" на безвозмездной основе.

(п. 9 введен [Постановлением](consultantplus://offline/ref=5F7A88C40A79B0E9BB0D0419AB115792BB1BDC7E0BE354DA5430E79F10BAD7EF56A8DB2F7D8CD8EFA84B4E30D01174D76E2D41DB9BD09513j7D9G) Правительства РФ от 28.08.2018 N 1018)