

## **Порядок регистрации сведений при обороте лекарственных препаратов в рамках государственного лекарственного обеспечения**

В ИС МДЛП реализованы следующие порядки регистрации сведений об обороте ЛП в рамках государственного лекарственного обеспечения:

- прямая поставка ЛП в место доставки согласно контракту;
- поставка ЛП с использованием промежуточных складов в место доставки, не являющееся местом деятельности владельца промежуточного склада;
- поставка ЛП с использованием промежуточных складов в место доставки, являющееся местом деятельности владельца промежуточного склада.

Выбор порядка осуществляется участником оборота, исходя из условий контракта и внутренних логистических процедур, с условием соблюдения лицензионного и иного законодательства Российской Федерации

### **1. Прямая поставка ЛП в место доставки согласно контракту**

В случае осуществления прямой поставки ЛП в место доставки в соответствии с контрактом сведения в ИС МДЛП могут передаваться в прямом или обратном порядке (на усмотрение участников оборота).

#### ***Прямой порядок предоставления сведений***

**1.1.** При отгрузке ЛП со склада отправитель направляет в ИС МДЛП сообщение 415, содержащее следующие сведения:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (отправителя);
- 3) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (получателя);
- 4) Тип операции отгрузки (реализация, возврат поставщику);
- 5) Тип договора;
- 6) Источник финансирования;
- 7) Реестровый номер контракта (договора) в Единой информационной системе в сфере закупок (при регистрации сведений о передаче ЛП в рамках государственного лекарственного обеспечения);
- 8) Реквизиты документа отгрузки: номер документа;
- 9) Реквизиты документа отгрузки: дата документа;
- 10) Цену реализации (включая НДС), в рублях;
- 11) Сумму НДС (если применимо), в рублях;

12) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП (SGTIN) и/или уникальных идентификаторов третичной (транспортной) упаковки ЛП в случае агрегирования упаковок ЛП (SSCC).

В случае необходимости указания различных цен внутри групповой упаковки отправитель может внести дополнительные сведения в сообщение об отгрузке для SSCC:

- 13) GTIN;
- 14) Номер производственной серии;
- 15) Цена реализации ЛП (для указанных GTIN и номера серии, включая НДС);
- 16) Сумма НДС (если сделка облагается НДС).

Срок подачи сведений в ИС МДЛП – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.

По итогам регистрации сведений об отгрузке получателю ЛП отправляется уведомление об отгрузке ЛП отправителем – сообщение 601, содержащее те же сведения, что и исходное 415 сообщение.

**1.2.** Получатель осуществляет приемку на склад ЛП и направляет подтверждение в ИС МДЛП сообщением 701, содержащим следующие сведения:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (получателя);
- 3) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (отправителя);
- 4) Необходимость подтверждения приемки приостановленного товара (да/нет, опционально);
- 5) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП (SGTIN) и/или уникальных идентификаторов третичной (транспортной) упаковки ЛП в случае агрегирования упаковок ЛП (SSCC).

Срок подачи сведений в ИС МДЛП – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.

По итогам регистрации подтверждения отправителю ЛП направляется уведомление о подтверждении отгрузки получателем – сообщение 607, содержащее те же сведения, что и исходное 701 сообщение.

### ***Обратный порядок предоставления сведений***

**1.3.** При приемке ЛП на склад получатель направляет в ИС МДЛП сообщение 416, содержащее следующие сведения:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (получателя);
- 3) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (отправителя);

- 4) Тип операции приемки (поступление, возврат от покупателя);
- 5) Тип договора;
- 6) Источник финансирования;
- 7) Реестровый номер контракта (договора) в Единой информационной системе в сфере закупок (при регистрации сведений о передаче ЛП в рамках государственного лекарственного обеспечения);
- 8) Реквизиты документа, подтверждающего получение: номер документа;
- 9) Реквизиты документа, подтверждающего получение: дата;
- 10) Цену приобретения (включая НДС), в рублях;
- 11) Сумму НДС (если применимо), в рублях;
- 12) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП (SGTIN) и/или уникальных идентификаторов третичной (транспортной) упаковки ЛП в случае агрегирования потребительских упаковок ЛП (SSCC).

В случае необходимости указания различных цен внутри групповой упаковки получатель может внести дополнительные сведения в сообщение о приемке для SSCC:

- 13) GTIN;
- 14) Номер производственной серии;
- 15) Цена приобретения ЛП (для указанных GTIN и номера серии, включая НДС);
- 16) Сумма НДС (если сделка облагается НДС).

Срок подачи сведений в ИС МДЛП – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.

По итогам регистрации сведений о приемке отправителю ЛП направляется уведомление о приемке ЛП получателем – сообщение 602, содержащее те же сведения, что и исходное 416 сообщение.

**1.4.** Отправитель осуществляет проверку сведений о приемке на склад ЛП и направляет подтверждение в ИС МДЛП сообщением 701, содержащим следующие сведения:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (отправителя);
- 3) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (получателя);
- 4) Необходимость подтверждения приемки приостановленного товара (да/нет, опционально);
- 5) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП (SGTIN) и/или уникальных идентификаторов третичной (транспортной) упаковки ЛП в случае агрегирования потребительских упаковок ЛП (SSCC).

Срок подачи сведений в ИС МДЛП – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.

По итогам регистрации подтверждения получателю ЛП направляется уведомление о подтверждении приемки отправителем – сообщение 607, содержащее те же сведения, что и исходное 701 сообщение.

б) В случае осуществления поставки с использованием промежуточных складов в место доставки, не являющееся местом деятельности владельца склада передается следующая цепочка схем: **цепочка 1/цепочка 2→ цепочка 4.**

в) В случае осуществления поставки с использованием промежуточного склада в место доставки, являющееся местом деятельности владельца склада передается следующая цепочка схем: **цепочка 1/цепочка 2→ цепочка 3.**

### **1. Прямой порядок предоставления сведений**

**1.1** При отгрузке ЛП со склада отправитель должен направить в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения сообщение 415, содержащее следующие сведения в отношении каждой упаковки:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (отправитель);
- 4) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (получатель);
- 5) Тип операции отгрузки (реализация, возврат поставщику);
- 7) Источник финансирования;
- 8) Тип договора;
- 9) Реестровый номер контракта (договора) в Единой информационной системе в сфере закупок;
- 9) Реквизиты первичного документа, подтверждающего переход права собственности (дата и номер);
- 10) Цену реализации (включая НДС), в рублях;
- 11) Сумму НДС (если применимо), в рублях;
- 12) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП и/или уникальных идентификаторов третичной (заводской, транспортной) упаковки ЛП (в случае агрегирования потребительских упаковок ЛП).

В случае необходимости могут быть указаны различные цены внутри групповой упаковки. В этом случае отправитель сообщает дополнительно следующие сведения для SSCC:

- 13) GTIN;
- 14) номер производственной серии;

- 15) цена реализации лекарственного препарата (для указанных GTIN и номера серии, включая НДС);
- 16) сумма НДС (если сделка облагается НДС).

Срок подачи сведений в Систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.

**1.2.** Получатель осуществляет приемку на склад ЛП и направляет подтверждение в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения сообщением 701, содержащим:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (получатель);
- 3) ИНН/КПП поставщика ЛП;
- 5) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (поставщик);
- 6) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП и/или уникальных идентификаторов третичной (заводской, транспортной) упаковки ЛП (в случае агрегирования потребительских упаковок ЛП).

Срок подачи сведений в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.

## **2. Обратный порядок предоставления сведений**

**2.1.** При приемке ЛП на склад получатель должен направить в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения сообщение 416, содержащее следующие сведения в отношении каждой упаковки:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (получатель);
- 3) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (отправитель);
- 6) Тип операции приемки (поступление, возврат от покупателя);
- 7) Источник финансирования;
- 8) Тип договора;
- 9) Реестровый номер контракта (договора) в Единой информационной системе в сфере закупок;
- 9) Реквизиты первичного документа, подтверждающего переход права собственности (дата и номер);
- 10) Цену приобретения (включая НДС), в рублях;
- 11) Сумму НДС (если применимо), в рублях;
- 12) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП и/или уникальных идентификаторов третичной (заводской, транспортной) упаковки ЛП (в случае агрегирования потребительских упаковок ЛП).

В случае необходимости могут быть указаны различные цены внутри групповой упаковки. В этом случае получатель сообщает дополнительно следующие сведения для SSCC:

- 13) GTIN;
- 14) номер производственной серии;
- 15) цена приобретения лекарственного препарата (для указанных GTIN и номера серии, включая НДС);
- 16) сумма НДС (если сделка облагается НДС).

Срок подачи сведений в Систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.

**2.2** Отправитель осуществляет проверку сведений о приемке на склад ЛП и направляет подтверждение в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения сообщением 701, содержащим:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (отправитель);
- 3) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (получатель);
- 4) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП и/или уникальных идентификаторов третичной (заводской, транспортной) упаковки ЛП (в случае агрегирования потребительских упаковок ЛП).

Срок подачи сведений в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.

### ***3. Перемещение лекарственных препаратов между различными адресами осуществления деятельности***

**3.1.** При перемещении ЛП между адресами осуществления деятельности (согласно лицензии) без перехода права собственности направьте в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения сообщение 431, содержащее следующие сведения:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств, с которого осуществляется отгрузка;
- 3) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств, на которое осуществляется приемка;
- 5) Реквизиты первичного документа, подтверждающего внутреннее перемещение ЛП (дата, номер);
- 6) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП и/или уникальных идентификаторов третичной (заводской, транспортной) упаковки ЛП (в случае агрегирования потребительских упаковок ЛП).

Срок подачи сведений в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.

#### **4. Смена владельца лекарственных препаратов в рамках государственного лекарственного обеспечения.**

**4.1.** При смене владельца лекарственных препаратов в рамках государственного лекарственного обеспечения направьте в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения сообщение 471, содержащее следующие сведения:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (отправитель);
- 3) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (получатель);
- 5) Реквизиты первичного документа (дата, номер);
- 6) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП и/или уникальных идентификаторов третичной (заводской, транспортной) упаковки ЛП (в случае агрегирования потребительских упаковок ЛП).

Срок подачи сведений в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.

**4.2.** Получатель направляет подтверждение о смене собственника лекарственных препаратов в рамках государственного обеспечения в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения сообщением 701, содержащим:

- 1) Дату совершения операции;
- 2) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (отправитель);
- 3) Идентификатор места деятельности субъекта обращения лекарственных средств (получатель);
- 4) Перечень уникальных идентификаторов вторичной (потребительской) упаковки ЛП и/или уникальных идентификаторов третичной (заводской, транспортной) упаковки ЛП (в случае агрегирования потребительских упаковок ЛП).

Срок подачи сведений в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения – 5 рабочих дней, но до совершения следующих операций с товаром.