

МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ ТАТАРСТАН

ул.Островского, д. 11/6,  
город Казань, 420111



ТАТАРСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ  
СӘЛАМӘТЛЕК САКЛАУ  
МИНИСТРЛЫГЫ

Островский ур., 11/бнчы йорт,  
Казан шәһәре, 420111

Телефон: (843) 231-79-98, факс: (843) 238-41-44. E-mail:minzdrav@tatar.ru, сайт:<http://minzdrav.tatarstan.ru>

*14.03.2018 № 08-01/2998*

На № \_\_\_\_\_

Руководителям  
медицинских организаций

О подключении к системе  
ГИС «Маркировка»

В рамках реализации основного направления стратегического развития Российской Федерации «Здравоохранение» в октябре 2016 года утвержден паспорт приоритетного проекта «Внедрение автоматизированной системы движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя для защиты населения от фальсифицированных лекарственных препаратов и оперативного выведения из оборота контрафактных и некачественных препаратов». В рамках данного проекта каждая упаковка лекарственного препарата получить уникальный код, благодаря которому появиться возможность отследить путь от завода изготовителя до конечного потребителя.

Функция информационного обеспечения маркировки и мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя реализуется в составе ИС «Маркировка» Компонентом МДЛП (мониторинг движения лекарственных препаратов). К системе МДЛП должны подключиться производители, организации оптовой торговли лекарственными препаратами, аптечные и медицинские организации, участвующие в обращении лекарственных препаратов. В соответствии с паспортом Приоритетного проекта «Внедрение автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных средств от производителя до конечного потребителя для защиты населения от фальсифицированных лекарственных препаратов и оперативного выведения из оборота контрафактных и некачественных препаратов» предусматривается обязательная маркировка всех 100 % выпускаемых в оборот лекарственных препаратов к 31 декабря 2018 года.

Электронная регистрация участников в Личном кабинете системы МДЛП возможна на сайте ФНС России <http://mdlp.markirovka.nalog.ru>. Для регистрации участник должен иметь усиленную квалифицированную электронную подпись (УКЭП), оформленную на руководителя организации. УКЭП можно получить, оформив заявку на сайте удостоверяющего центра (список аккредитованных удостоверяющих центров на сайте Минкомсвязи России (<http://minsvvaz.ru/ru/activity/govservices/2/>)). Для подключения к системе МДЛП участникам понадобиться оборудование для считывания контрольного идентификационного знака (КИЗ): DataMatrix 2D сканер штрих-кода, 2D Терминал

сбора данных, Программы для работы с ГИС Маркировка. Оборудование для считывания должно позволять осуществлять считывание кодов, нанесенных в соответствии со стандартом ИСО 15415 (ГОСТ Р ИСО/МЭК 15415-2012).

В соответствии с «Дорожной картой по подключению организаций, участвующих в обороте лекарственных препаратов, к автоматизированной системе мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя с использованием маркировки» до 1 апреля 2018 года к системе ГИС «Маркировка» должны быть подключены 40 % медицинских организаций республики, участвующие в обращении лекарственных препаратов. Информация о количестве, подключенных в республике к системе МДЛП ежемесячно будет направляться в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения.

Центром компетенции по работе в системе МДЛП в республике определено ГАУЗ «Клиническая больница № 2» г. Казань (г. Казань, ул. Музыкальная, д. 13). Необходимую информацию по работе в системе МДЛП можно получить на сайте Росздравнадзора: <http://roszdravnadzpr.ru/marketing/letters/>

Заместитель министра

В.В. Виниченко