

В настоящее время в Российской Федерации в рамках исполнения пункта 5 Перечня поручений Президента Российской Федерации по итогам совещания с членами Правительства Российской Федерации от 4 февраля 2015 г. реализуется комплекс мероприятий по разработке и поэтапному внедрению **автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов** (далее - АСМДЛП) от производителя до конечного потребителя.

Все лекарственные препараты, произведенные с **1 января 2020 года** будут поступать в обращение только при наличии **идентификационного знака на первичной и/или вторичной упаковке.**

Территориальный орган Росздравнадзора по г. Москве и Московской области (далее - Территориальный орган) обращает внимание, что медицинским и фармацевтическим организациям необходимо обеспечить **своевременную готовность к внедрению в 2020 году АСМДЛП**, для чего проверить наличие кода в **ФИАС**, **УКЭП** у руководителя организации, зарегистрироваться в **ИС МДЛП**, а также внести информацию обо всех адресах мест осуществления деятельности, по которым будет происходить движение лекарственных средств. После завершения регистрации в информационной системе мониторинга движения лекарственных препаратов (далее — **ИС МДЛП**) медицинским, а также фармацевтическим организациям, осуществляющим бесплатный отпуск лекарственных препаратов, необходимо направить оператору **ФГИС МДЛП - ООО «Оператор - ЦРПТ»** заявку на получение регистратора выбытия, размещенную в личном кабинете субъекта обращения лекарственных средств.

Информацию о готовности субъекта обращения лекарственных средств к внедрению АСМДЛП, а также, сведения о проблемах, связанных с подключением к ИС МДЛП, просим направить в Территориальный орган по адресу: 127206, г. Москва, ул. Вучетича, 12А, а также по эл. почте: lec@reg77.roszdravnadzor.ru, **в максимально короткий срок.**