Фарм. ИНФО



Самое важное и интересное для специалистов фармацевтической отрасли

Минпромторг поддержал продление упрощенного режима работы системы маркировки лекарств

Обязательная маркировка лекарств началась в России 1 июля 2020 года. До 1 июля 2021 года был введен упрощенный режим работы с маркированными препаратами, вводимыми в гражданский оборот (схема 702). Аптечные и медицинские организации имели право реализовывать препараты, не дожидаясь подтверждения поставщика. О продлении действия этого режима просили несколько фармацевтических ассоциаций, включая СПФО и Ассоциацию независимых аптек.

Минпромторг России и Оператор ЦРПТ поддержали инициативу бизнеса по продлению упрощенной схемы приемки лекарств до февраля будущего года. Проект соответствующего постановления передан в Минздрав России.

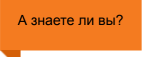
Упрощенная схема приемки лекарств, отмены действия которой участники рынка ждали с 1 июля этого года, может быть сохранена до февраля 2022 года. Соответствующую инициативу одобрили Минпромторг России и Оператор ЦРПТ. Они направили проект постановления «О внесении изменений в Положение о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения» (имеется в распоряжении «ФВ») в Минздрав России, сообщила пресс-служба Минпромторга.

«Минпромторг разработал и передал в Минздрав проект постановления Правительства России, которое предусматривает возможность использования данной схемы в отношении лекарств с разрешением от Росздравнадзора на ввод в гражданский оборот, — сказал статссекретарь, заместитель Министра промышленности и торговли России Виктор Евтухов в ходе рабочего совещания по вопросам маркировки лекарств. — Условия распространяются на дистрибуцию, аптеки и медицинские учреждения. Планируется сохранить такую возможность для участников оборота до 1 февраля 2022 года».

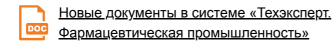
Как указано в пояснительной записке, проект постановления предусматривает возможность использования субъектами обращения лекарственных средств упрощенной схемы оприходования (702) после 1 июля 2021 года с ограничением на ее использование только для лекарственных препаратов, получивших разрешение от Росздравнадзора на их ввод в гражданский оборот и находящихся в статусе «в обороте», исключение возможности использования субъектами обращения лекарственных средств схемы упрощенного обратного акцептования импорта (схема 703).

Ожидается, что использование указанной схемы позволит субъектам обращения лекарственных средств: ликвидировать проблемы пересортицы (особенно сложные при территориальной удаленности поставки), решить проблемы отсутствия ответа от поставщика (по техническим или административным причинам), решить проблемы несоответствия сведений, переданных поставщиком и фактически прибывшим товаром.

Еще не работаете с «Техэксперт» для фармацевтических предприятий? Попробуйте бесплатный доступ! <u>Форма регистрации</u> →



Новые документы в системе «Техэксперт. Фармацевтическая промышленность»



Вопрос-ответ

Вопрос:



Сенченко Владимир Александрович

Необходимо ли проводить медосмотры сотрудникам склада фармацевтических препаратов, если организация не является производителем? Раньше в <u>приложении N 2 приказа Минздрава N 302н</u> был соответствующий <u>пункт 24</u>, на основании которого мы планировали и проводили медосмотры сотрудников 1 раз в год.

Сейчас этот пункт убрали из совместного <u>приказа Минздрава</u> и <u>Минтруда N 988н/1420н</u>, поэтому есть непонимание, что делать с медосмотрами в отношении работников и какими нормативными документами это регламентируется.

Ответ:

До 01.04.2021 действовал <u>приказ Минздравсоцразвития РФ от 12.04.2011 N 302н</u>, который регулировал порядок проведения

медицинского осмотра. В <u>перечне работ приказа 302н</u>, при выполнении которых проводились обязательные предварительные и периодические медицинские осмотры (обследования) работников, в <u>приложении N 2 пункт 24</u> была необходимость прохождения медосмотра при выполнении работ в организациях медицинской промышленности и аптечной сети, связанных с изготовлением, расфасовкой и реализацией лекарственных средств

В настоящее время действует <u>Порядок проведения обязательных предварительных и периодических медицинских осмотров работников, предусмотренных частью четвертой статьи 213 Трудового кодекса Российской Федерации, перечня медицинских противопоказаний к осуществлению работ с вредными и (или) опасными производственными факторами, а также работам, при выполнении которых проводятся обязательные предварительные и периодические медицинские осмотры утвержденный приказом Минздрава России от 28.01.2021 N 29н.</u>

В <u>приложении к Порядку N 29н</u> теперь отсутствует ваш пункт, по которому вы ранее проходили медицинский осмотр.

Согласно <u>п.20</u>, <u>21 Порядка 29н</u> периодические медицинские осмотры проходят работники выполняющие работы, предусмотренные <u>приложением к Порядку</u>.

Если такого вида работ теперь нет, то и основания проводить медосмотр отсутствуют.

© АО «Кодекс», 2022

Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».

Политика конфиденциальности персональных данных