

07.04.2023

Фарм. ИНФО



Самое важное и интересное для специалистов фармацевтической отрасли

Минздраву поручили проверить выгрузку инструкций лекарств в СМДЛП

До 1 сентября 2024 года Минздрав России совместно с ЦРПТ должны провести мониторинг выгрузки инструкций в систему мониторинга движения лекарственных препаратов (СМДЛП) субъектами обращения лекарственных средств и представить отчет об этой работе правительству. Об этом говорится в постановлении Правительства, которым внесены изменения в положение о СМДЛП. Соответствующий документ из 28 страниц опубликован на официальном портале правовой информации. Документ вступает в силу 1 сентября 2023 года, за исключением некоторых положений.

До 30 июня 2024 года производители лекарств, держатели (владельцы) регистрационных удостоверений добровольно представляют в СМДЛП инструкцию по медицинскому применению препарата, актуальную на дату ввода лекарства в оборот. До 1 сентября 2024 года Минздрав и ЦРПТ должны провести мониторинг выгрузки инструкций и представить отчет об этой работе правительству.

Также сократился срок, в течение которого оператор системы обеспечит производителей лекарств устройствами регистрации эмиссии кодов маркировки или удаленным доступом к таким устройствам, а медорганизации и аптеки — регистраторами выбытия. Теперь он составляет не 45, а 30 календарных дней.

При передаче лекарств, которые содержат этиanol, наркотики, психотропные вещества и их прекурсоры, сведения в систему будут подавать только в прямом порядке.

Наконец, оптовым компаниям в течение десяти рабочих дней надлежит вносить сведения об отгрузке всех препаратов одной серии (за одну или несколько поставок).

Источник:
pharmvestnik.ru

Государственный контроль осуществляется на всех стадиях жизненного цикла лекарственного средства, в том числе и во время обращения лекарства на рынке. В вопросах регистрации и обращения лекарственных препаратов поможет разобраться сервис [«Государственный контроль при обращении](#)

лекарственных средств» отраслевого комплекта «Техэксперт: Медицинская промышленность. Фармацевтика». В сервисе содержится информация о:

- процедуре и положениях государственного контроля лекарственных средств;
- последних изменениях в законодательстве по данной теме;
- государственном надзоре и его ключевом показателе;
- ответственности за нарушение правил оборота лекарств и др.

Сервис поможет разобраться в вопросах государственного контроля, быть в курсе нововведений и избежать штрафов.

Соблюдайте требования законодательства с помощью систем «Техэксперт»!

The screenshot shows the main menu of the TechExpert system. On the right side, there is a vertical sidebar with various links. One link, 'Госконтроль при обращении лекарственных средств' (Control over pharmaceuticals during circulation), is highlighted with a red rectangle. The main content area displays a document titled 'Государственный контроль при обращении лекарственных средств' (State control over pharmaceuticals during circulation). The document includes several sections with small warning icons and text about regulations and standards.

Еще не работаете с «Техэксперт» для фармацевтических предприятий? Попробуйте бесплатный доступ! [Форма регистрации →](#)

A знаете ли вы?

Актуальная информация о применении стандартов

В системе Техэксперт обновлен консультационный материал Особенности принятия, вступления в силу, опубликования, отмены, применения документов по стандартизации.

В нем вы найдете ответы на такие часто задаваемые вопросы, как:

- Можно ли применять отмененные стандарты?
- Можно ли применять стандарт, принятый (утвержденный), но не введенный в действие?
- Если документ по стандартизации включен в доказательную базу технического регламента и к настоящему времени уже отменен — какой документ применять: отмененный или документ, который введен взамен?
- Можно ли использовать при производстве продукции документы по стандартизации, не включенные в Перечни стандартов к соответствующему техническому регламенту, например зарубежные стандарты, стандарты организаций, технические условия?
- Можно ли применять национальный стандарт, который официально не опубликован?
- Обязательно ли применять официальные издания стандартов?

Тоже интересны ответы на эти вопросы? Тогда вам — в сервис «Гид по применению стандартов».

Гид по применению стандартов

Особенности работы с документами по стандартизации

Утверждение и введение в действие стандартов	Прекращение действия и отмена стандартов	Приостановка действия национальных стандартов	Отдельные случаи применения стандартов
Невыполнение требований стандартов	Эквивалентные стандарты	Зарубежные и международные стандарты	Ошибки в стандартах

Включить двухоконный режим

Гид поможет:

- разобраться в процессе утверждения, введения в действие и отмены стандартов;

- понять, как работать со стандартами, если они ещё не действуют, их действие приостановлено или прекращено;
- построить на предприятии бизнес-процесс по внедрению стандартов;
- избежать негативных последствий неправильного применения стандартов;
- узнать об ошибках и опечатках в действующих стандартах;
- подготовить письмо в Росстандарт, чтобы предложить госоргану внести изменение в текст стандарта.

Информация из Гида заинтересует всех пользователей стандартов: стандартизаторов, специалистов по качеству, сотрудников лабораторий и др.

Сервис [«Применение стандартов»](#) доступен на главных страницах систем «Техэксперт: Базовые нормативные документы. Лаборатория» и «Техэксперт: Нормы, правила, стандарты и законодательство России», входящих в состав отраслевого комплекта систем «Техэксперт: Медицинская промышленность. Фармацевтика».

The screenshot displays two side-by-side web pages from the TechExpert system. Both pages have a top navigation bar with a search field, menu, and other standard icons. Below the top bar, there's a header section with various statistics: 'Количество документов' (903 685), 'Новые документы' (3 005), 'Измененные документы' (5 921), 'Вступают в силу' (1 775), and 'Слово вступает в силу' (1 067). The left page is titled 'Базовые нормативные документы. Лаборатория' and features a sidebar with links like 'Аналитика, опыт, практика' (with a red box around 'Гид по применению стандартов'), 'Обзоры, проекты', and 'Актуально'. The right page is titled 'Нормы, правила, стандарты и законодательство России' and also has a sidebar with a similar link ('Гид по применению стандартов'). Red arrows point from the text descriptions above to these specific links on both pages.

Узнайте ответы на ваши вопросы по стандартизации в [Техэксперт!](#)

Новые документы отраслевого комплекта «Техэксперт: Медицинская промышленность. Фармацевтика», март



[Список новых документов](#)

Вопрос-ответ

Вопрос:

Если производитель закупает у поставщика пленку и из нее планирует производить пакеты (индивидуальную упаковку) для медицинских изделий своими силами, должны будут разрабатываться ТУ на эти пакеты .



Лисицкая Ольга
Сергеевна

Какой нормативный документ регламентирует требования к разработке этих ТУ ? И при утверждении ТУ осуществляется ли какая-то официальная процедура согласования и утверждения данных ТУ в сторонней организации, как регламентируется этот процесс? Или же достаточно утвердить ТУ лишь внутри организации-производителя? Готовые пакеты должны проходить процедуру подтверждения соответствия (оформляться декларация о соответствии)?

Ответ:

Правила разработки технических условий на продукцию установлены Федеральным законом от 29.06.2015 N 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации» и Национальным стандартом Российской Федерации ГОСТ Р 1.3-2018 " Технические условия на продукцию. Общие требования к содержанию, оформлению, обозначению и обновлению".

Нет, общебязательных процедур согласования или утверждения ТУ на стороне, контролирующими органами, не предусмотрено.

Нет, общего и единого требования о том, что упаковка для медицинских изделий как готовое изделие должна проходить процедуры подтверждения соответствия, не установлено.

Обоснование:

Технические условия — вид стандарта организации, утвержденный изготовителем продукции или исполнителем работы, услуги (пункт 15 статьи 2 Федерального закона от 29.06.2015 N 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации» (далее — Закон N 162-ФЗ)).

В силу части 2 статьи 21 Закона N 162-ФЗ технические условия разрабатываются с учетом соответствующих документов национальной системы стандартизации.

А на основании части 4 статьи 21 Закона N 162-ФЗ порядок разработки, утверждения, учета, изменения, отмены и применения технических условий устанавливается организациями самостоятельно с учетом применимых принципов, предусмотренных статьей 4 Закона N 162-ФЗ.

Ориентиром в этом вопросе служит Национальный стандарт Российской Федерации ГОСТ Р 1.3-2018 «Технические условия на продукцию. Общие требования к содержанию, оформлению, обозначению и обновлению» (утв. и введенный в действие приказом Росстандарта от 12.12.2018 N 1084-ст).

Он устанавливает общие требования к содержанию, оформлению, обозначению и обновлению технических условий на продукцию, выпускаемую отечественными изготовителями.

Поскольку непосредственно для целей разработки технических условий на упаковку на медицинские изделия собственного ГОСТа не предусмотрено, применяем положения ГОСТ Р 1.3-2018 при разработке ТУ на такую упаковку, а именно правила построения, изложения и оформления ТУ.

В части необходимости согласования и утверждения ТУ на стороне обратимся к положениям 8.1, 8.2 ГОСТ Р 1.3-2018.

Так, ТУ должны быть согласованы с контрольно-надзорными органами в соответствии с компетенцией этих органов в части контроля качества и безопасности продукции, если это предусмотрено законодательством Российской Федерации (пункт 8.2 ГОСТ Р 1.3-2018).

В настоящее время законодательством и, в частности, Законом N 162-ФЗ не предусмотрено обязательное согласование ТУ с контролирующими органами.

В силу пункта 8.1 ГОСТ Р 1.3-2018 ТУ рекомендуется согласовывать с потребителями продукции, в заказах которых заинтересован изготовитель. При большом количестве заинтересованных потребителей ТУ согласовывают с потребителем наибольшего количества продукции.

То есть согласование ТУ с потребителями продукции — это рекомендуемая, но не обязательная процедура.

Кроме того, на основании 5 статьи 21 Закона N 162-ФЗ проект технических условий перед их утверждением может представляться в соответствующий технический комитет по стандартизации или проектный технический комитет по стандартизации для проведения экспертизы, по результатам которой технический комитет по стандартизации или проектный технический комитет по стандартизации готовит соответствующее заключение.

А значит, проводить или не проводить экспертизу проекта ТУ — это тоже решение разработчика ТУ.

Учитывая, что в соответствии с пунктом 6 статьи 1 Технического регламента Таможенного союза «О безопасности упаковки» (ТР ТС 005/2011), принятого Решением Комиссии Таможенного союза от 16.08.2011 N 769, данный регламент не распространяется на упаковку (укупорочные средства) для медицинских изделий, лекарственных средств, фармацевтической продукции, ТР ТС 005/2011 не является применимым к упаковке для медицинских изделий и упаковка для медицинских изделий как готовое изделие не должна декларироваться на соответствие требованиям ТР ТС 005/2011.

Кроме того, упаковка (укупорочные средства) для медицинских изделий не включена ни в единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации, ни в единый перечень продукции, подлежащей декларированию соответствия, утв. постановлением Правительства РФ от 23.12.2021 N 2425.

© АО «Кодекс», 2025

Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».

Политика конфиденциальности персональных данных