



Внедрение автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя

Москва, 19 апреля 2017

МАРКИРОВКА. ЧТО ЭТО?

- ФОРМАЛИЗОВАННОЕ ОПИСАНИЕ ТОВАРА
- ГЕНЕРАЦИЯ КОДА
- ПАРАЛЛЕЛЬНОЕ (ЗЕРКАЛЬНОЕ) ЭТАЛОННОЕ ОТРАЖЕНИЕ ИНФОРМАЦИИ В СИСТЕМЕ И НА ТОВАРЕ
- ПРОСЛЕЖИВАЕМОСТЬ ТОВАРА НА ВСЕХ ЭТАПАХ ОБОРОТА ТОВАРА (ПРОИЗВОДИТЕЛИ /ИМПОРТЕРЫ + ПОСРЕДНИКИ + КОНЕЧНЫЙ ПОТРЕБИТЕЛЬ)
- АКЦЕПТИРОВАНИЕ ПОКУПАТЕЛЕМ ПРИОБРЕТЕННОГО ТОВАРА
- ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С РАЗЛИЧНЫМИ ИНФОРМАЦИОННЫМИ СИСТЕМАМИ
- ЗАЩИЩЕННЫЙ ДОСТУП В СИСТЕМУ МАРКИРОВКИ (ИСПОЛЬЗОВАНИЕ УСИЛЕННОЙ КВАЛИФИЦИРОВАННОЙ ПОДПИСИ)
- ПОЛНОСТЬЮ ЭЛЕКТРОННЫЙ ДОКУМЕНТООБОРОТ

ОСНОВНЫЕ ЭТАПЫ ВНЕДРЕНИЯ МАРКИРОВКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В 2017 ГОДУ

- **ПОДГОТОВИТЕЛЬНЫЙ** (организационные мероприятия, персональное кураторство, подготовка данных, доработка ПО) – **ФЕВРАЛЬ-МАРТ 2017**
- **ТЕСТИРОВАНИЕ ПРОТОТИПА** (тестирование информационного взаимодействия, тестирование регистрации и описания лекарственных препаратов на стенде, тестирование основных бизнес-процессов) – **АПРЕЛЬ 2017**
- **ВНЕДРЕНИЕ** (регистрация участников в личных кабинетах системы, начало передачи данных о движении лекарственных препаратов в системе) – **МАЙ 2017**

СРОКИ ОЧЕНЬ ЖЕСТКИЕ



ПАРАЛЛЕЛЬНОСТЬ РАБОТ

МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

ГОТОВНОСТЬ К СТАРТУ ПРОЕКТА



НОРМАТИВНОЕ И МЕТОДИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ
ПРОЕКТА



ГОТОВНОСТЬ ИС МАРКИРОВКИ



ГОТОВНОСТЬ ВНЕШНИХ ИС И РЕЕСТРОВ



ГОТОВНОСТЬ БИЗНЕСА



ИНФОРМАЦИОННАЯ ПОДДЕРЖКА УЧАСТНИКОВ



МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НОРМАТИВНОЕ И МЕТОДИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ПРОЕКТА

НАИМЕНОВАНИЕ НПА	ГОТОВНОСТЬ
ПАСПОРТ ПРОЕКТА	УТВЕРЖДЕН 25.10.2016
ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ	УТВЕРЖДЕНО 24.01.2017
МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ	УТВЕРЖДЕНЫ 28.02.2017



ВСЕ ГОТОВО



МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

ГОТОВНОСТЬ ИС МАРКИРОВКИ

НАИМЕНОВАНИЕ РАБОТ	ГОТОВНОСТЬ
РАЗРАБОТКА ФОРМАТОВ (XSD-СХЕМ) ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ДЛЯ: - ФОИВ - БИЗНЕСА	31.03.2017 – схемы переданы участникам и разработчикам учетных систем
ГОТОВНОСТЬ СТЕНДА С ОСНОВНЫМИ БИЗНЕС-ПРОЦЕССАМИ	20.04.2017
УСТАНОВКА ПО НА ПРОМЫШЛЕННОМ КОНТУРЕ	01.06.2017

МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

ГОТОВНОСТЬ БИЗНЕСА

13 УЧАСТНИКОВ ЭКСПЕРИМЕНТА, ИЗ НИХ: ПРОИЗВОДИТЕЛИ – 6, ДИСТРИБЬЮТОРЫ – 3, АПТЕКИ – 3, БОЛЬНИЦЫ - 1

<i>ЭТАПЫ</i>	<i>ГОТОВНОСТЬ</i>
Назначение ответственных	✓ ВЫПОЛНЕНО
Проведение аудита	✓ ВЫПОЛНЕНО
Описание лекарственных препаратов в GS 1	СОСТАВ СВЕДЕНИЙ РАЗРАБОТАН GS 1 предоставлен доступ с 01.04.2017
Согласование формата обмена данными	Направлены участникам
Доработка ПО	В ПРОЦЕССЕ
Тестирование информационного взаимодействия	20.04.2017
Тестирование регистрации и описания лекарственных препаратов	20.04.2017
Тестирование основных бизнес-процессов	24.04.2017
Регистрация участников в личных кабинетах системы	05.05.2017
Описание лекарственных препаратов в системе	16.05.2017



МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

ГОТОВНОСТЬ ВНЕШНИХ ИС И РЕЕСТРОВ

GS 1:

- СОСТАВ МАСТЕР-ДАНЫХ СОГЛАСОВАН И ОПУБЛИКОВАН НА САЙТЕ ФНС РОССИИ (WWW.NALOG.RU) В РАЗДЕЛЕ «МАРКИРОВКА ТОВАРОВ. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ»
- ИНСТРУКЦИЯ ДЛЯ УЧАСТНИКОВ ОПУБЛИКОВАНА НА САЙТЕ ФНС РОССИИ В РАЗДЕЛЕ «МАРКИРОВКА ТОВАРОВ. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ»
- СХЕМА ОБМЕНА СОГЛАСОВАНА

ГОСУДАРСТВЕННЫЕ РЕЕСТРЫ:

- ОБМЕН ДАННЫМИ С ГОСУДАРСТВЕННЫМИ РЕЕСТРАМИ – **01.09.2017**
- ВРЕМЕННЫЙ ПОРЯДОК ОБМЕНА – ДО АВТОМАТИЗАЦИИ ОБМЕНА



МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИНФОРМАЦИОННАЯ ПОДДЕРЖКА УЧАСТНИКОВ

- ПЕРСОНАЛЬНЫЕ КУРАТОРЫ
- РАЗДЕЛ НА САЙТЕ ФНС РОССИИ
(WWW.NALOG.RU) «МАРКИРОВКА ТОВАРОВ.
ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ»
- РАЗДЕЛЫ НА САЙТАХ РАЗРАБОТЧИКОВ
- СЛУЖБА ТЕХНИЧЕСКОЙ ПОДДЕРЖКИ
- КОНТАКТ-ЦЕНТР ФНС РОССИИ