**ПРОДЛЕН ПЕРЕХОДНЫЙ ПЕРИОД МАРКИРОВКИ ЛЕКАРСТВ**

 27.12.2019г. был принят Федеральный закон №462-ФЗ "О внесении изменений в Федеральный закон "Об обращении лекарственных средств" и Федеральный закон "О внесении изменений в Федеральный закон "Об обращении лекарственных средств" (далее – Федеральный закон №462-ФЗ), которым **перенесен срок внедрения обязательной маркировки лекарственных препаратов для медицинского применения на 1 июля 2020 г.**

В целях реализации Федерального закона №462-ФЗ разработано и утверждено постановление Правительства Российской Федерации от 31.12.2019 №1954 "О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 14.12.2018г. №1556", которым предусмотрено **поэтапное внедрение системы мониторинга до 1 июля 2020 года.** Это необходимо для адаптации российского рынка лекарственных препаратов к новой информационной системе. Принятие постановления обеспечит гарантированную устойчивость лекарственного обеспечения населения, позволит не допустить срыва поставок лекарственных препаратов для медицинского применения. Субъекты обращения лекарственных средств по всей товаропроводящей цепочке в масштабах Российской Федерации смогут отработать промышленное функционирование системы мониторинга.

Лекарственные препараты для медицинского применения, произведенные **до 1 июля 2020 года**, подлежат хранению, перевозке, отпуску, реализации, передаче, применению **без нанесения средств идентификации до истечения срока их годности.**

Производители лекарственных средств **имеют право с 1 января 2020 г. наносить средства идентификации на лекарственные препарат, при этом они должны представлять сведения о нанесении средств идентификации в систему мониторинга. Плата за предоставление кодов маркировки взимается с 1 июля 2020 г.**

**Основные этапы подключения** к системе:

- **с 1 января до 29 февраля 2020 г.** включительно все участники оборота лекарств обязаны зарегистрироваться в системе маркировки;

- **до 15 февраля 2020 г.** - медицинские учреждения (больницы, поликлиники, иные учреждения, имеющие лицензию на медицинскую деятельность), а также субъекты обращения лекарственных средств, отпускающие лекарственные препараты бесплатно или со скидкой по рецепту, которые еще не подали заявку Оператору системы на получение регистратора выбытия - должны это сделать;

**- до 1 мая 2020 г.** участники оборота лекарств (производители и импортеры) должны подать заявку на получение регистратора эмиссии;

- **с 1 июля 2020 г.** передача сведений о маркированных лекарственных препаратах в систему мониторинга обязательна для всех участников оборота.