**Информация для предпринимателей,**

**осуществляющих производство или продажу лекарственных препаратов, а также для руководителей аптечных и медицинских организаций негосударственной формы собственности.**

**В ЦЕЛЯХ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ КАЧЕСТВЕННЫМИ, ЭФФЕКТИВНЫМИ И БЕЗОПАСНЫМИ ЛЕКАРСТВАМИ, ПРОИЗВОДИТЕЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ БУДУТ ОБЯЗАНЫ С МАРКИРОВАТЬ УПАКОВКИ ПРЕПАРАТОВ ( НАНОСИТЬ НА НИХ СПЕЦИАЛЬНЫЕ СРЕДСТВА ИДЕНТИФИКАЦИИ).**

**Все лекарственные препараты, выпускаемые в гражданский оборот, будут охвачены индивидуальной маркировкой с возможностью проверки неограниченным кругом потребителей их легальности с 1 января 2020 года.**

**АДМИНИСТРАТИВНАЯ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ПРОИЗВОДСТВО И ПРОДАЖУ ЛЕКРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ БЕЗ НАНЕСЕНИЯ СРЕДСТВ ИДЕНТИФИКАЦИИ, А ТАКЖЕ ЗА НЕСВОЕВРЕМЕННОЕ ВНЕСЕНИЕ ДАННЫХ В СИСТЕМУ МОНИТОРИНГА ФГИС МДЛП ИЛИ ВНЕСЕНИЕ В НЕЕ НЕДОСТОВЕРНЫХ ДАННЫХ В ВИДЕ ШТРАФА В РАЗМЕРЕ ДО 100 ТЫС.РУБ.**

**Подробная информация о работе с ФГИС МДЛП размещена на официальном сайте оператора системы ООО «Оператор-ЦРПТ», на сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (**[**https://www.roszdravnadzor.ru/marking**](https://www.roszdravnadzor.ru/marking)**) в разделе «Система маркировки лекарственных препаратов (пилотный проект)» и на сайте министерства здравоохранения в разделе «Документы» подраздел «Система маркировки лекарственных препаратов».**