

## **План развития функциональности ФГИС МДЛП.**

**Приведенный список пунктов развития ФГИС МДЛП носит предварительный характер и может быть пересмотрен и детализирован в процессе разработки. Следите за официальными уведомлениями.**

### **Апрель 2020**

1. Поддержка работы нерезидентов в Системе в части подписания договоров и закрывающих документов;
2. Реализация новой версии схем документов:
  - a. Новый БП - маркировка в зоне таможенного контроля;
  - b. Новый БП - повторный ввоз в РФ ранее экспортированного ЛП;
  - c. Новый БП - арбитраж (претензионная работа);
  - d. Доработка БП - перемещение между собственными адресами в рамках государственного лекарственного обеспечения;
  - e. Доработка БП - коррекция ранее направленных сведений;
  - f. Доработка БП - обратная логистика товара;
  - g. Возможность использования множества третичных упаковок.
3. Формирование автоматических оповещений при создании заявок на редактирование атрибутов ЛП или в случае автоматического обновления сведений в ЕСКЛП;
4. Возможность прослеживания документов по идентификатору отчета из СУЗ в интерфейсе ЛК Участника;
5. Развитие функциональности, обеспечивающей возможность подачи схемы 521 «Сведения об отпуске лекарственного препарата по льготному рецепту» из ЛК Участника в случае выхода из строя регистратора выбытия при обращении в службу технической поддержки МДЛП;
6. Реализация выгрузки в Excel реестра решений о приостановлении движения лекарственных препаратов;
7. Разработка возможности валидации отчетов об эмиссии и нанесении, получаемых от СУЗ.

### **Май 2020**

1. Обработка регистрационных удостоверений лекарственных препаратов, которые содержатся на информационном портале ЕАЭС;
2. Поддержка процесса делегирования прав подписания документов в Системе;
3. Развитие инструмента автоматических блокировок мест деятельности;
4. Развитие функциональности по детализации ошибок, возникающих при регистрации лекарственных препаратов в ЛК УОТ;
5. Развитие функциональности контроля за предельными отпускными ценами на лекарственные препараты;
6. Развитие функциональности выгрузки данных в Excel из ЛК УОТ;
7. Развитие бизнес процессов МДЛП в части агрегации и трансформации в SSCC;
8. Детализация ошибок формирования подписи в ЛК УОТ.

### **Июнь-Июль 2020**

1. Развитие бизнес-процессов в МДЛП в части работы с остатками лекарственных препаратов;
2. Развитие механизмов авторизации в МДЛП;
3. Реализация подсистемы оповещений пользователей в ЛК УОТ;
4. Поддержка подачи и обработки обращений УОТ по нарушениям и жалобам;
5. Автоматическое отслеживание работоспособности регистраторов выбытия.

***Plan for the development of MDLP FGIS functionality.***

***The above list of the MDLP FGIS development is preliminary and may be reconsidered and detailed within the development procedure.***

***Please follow the official notices!***

**April 2020**

1. Support of the work of non-residents in the System related to the signing of contracts and closing documents;
2. Implementation of the new version of the document diagrams:
  - a. New business process (BP) – marking in the customs control area;
  - b. New BP – re-import to the Russian Federation of a previously exported medicine;
  - c. New BP – arbitrage (claims activities);
  - d. Finalization of BP – relocation between the own addresses under the government medicine provision;
  - e. Finalization of BP – update of the previously submitted data;
  - f. Finalization of BP – reverse goods logistics;
  - g. Possibility to use the sets of tertiary packings.
3. Generation of automatic notifications at the creation of new requests to edit medicine attributes or in case of automatic ESKLP data update;
4. Possibility to track the documents by a report identifier from the OMS in the UI of the Participant's personal account;
5. Development of the feature for submitting 521 diagram "Information on medicine release by subsidiary prescription" from the Participant's user account in case of disposal registrar failure when contacting the MDLP technical support service;
6. Implementation of export to Excel of the register of decisions on suspension of medicines movement;
7. Development of the possibility to validate the OMS reports on emission and application;

**May 2020**

1. Processing of the registration certificates for the medicines in the EEU information portal;
2. Support of the delegation procedure for the right to sign the documents in the System;
3. Implementation of the tool for automatic block of the business places;
4. Development of the features detailing the errors occurred at the registration of medicines in the user account of the goods circulation participant;
5. Development of the features to control the marginal selling price in the user account of the goods circulation participant;

6. Development of functional export to Excel from the user account of the circulation participant;

7. Development of the MDLP business procedures relating to the aggregation and transformation to SSCC;

8. Clarification of the errors on signature generation in the user account of the circulation participant.

### **June-July 2020**

1. Development of the MDLP business procedures with remaining medicines;
2. Development of the authorization mechanism in the MDLP;
3. Implementation of the user notifying subsystem in the user account of a goods circulation participant;
4. Support of the submission and processing of requests from the goods circulation participants on the violations and complaints;
5. Automatic tracking of efficiency of the disposal registrars.