

Порядок описания ЛП

Описание лекарственных препаратов осуществляется:

- российскими производителями ЛП, осуществляющими стадию «фасовка/упаковка ЛП во вторичную и/или третичную упаковку»;
- представительствами иностранных юридических лиц, являющихся держателями регистрационных удостоверений лекарственных препаратов;
- держателями регистрационных удостоверений лекарственных препаратов, производство которых осуществляется за пределами территории Российской Федерации.

Описание ЛП в «ЮНИСКАН / ГС1 РУС»

1. Зарегистрируйтесь на портале Ассоциации автоматической идентификации «ЮНИСКАН / ГС1 РУС» <http://www.gs1ru.org/>. После регистрации введите логин и пароль на сайте Ассоциации.
2. Заполните информацию о лекарственных препаратах и получите GTIN, следуя «Руководству по работе в системе GS1» (размещено в разделе Основные действия участников по адресу <https://честныйзнак.рф/business/projects/21/#29>). Инструкции и шаблон описания ЛП можно также получить, отправив соответствующий запрос по адресу a.krotkov@gs1ru.org.

Важная информация

При регистрации ЛП в соответствующей графе необходимо указать, что ЛП участвует в проекте по маркировке, а также дату публикации не позже текущей.

3. Подайте заявку на получение описания ЛП в «Личном кабинете» ИС МДЛП, и укажите в ней:

- Идентификационный номер лекарственного препарата (GTIN);
- Номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата;
- Дату государственной регистрации лекарственного препарата.

Важная информация

Сведения о номере и дате РУ, а также торговом наименовании ЛП из «ЮНИСКАН / ГС1 РУС» должны полностью соответствовать данным из государственного реестра лекарственных средств, включая знак ®, пробелы, дефисы и другие символы.

4. Получите уведомление о создании карточки лекарственного препарата в «Личном кабинете» ИС МДЛП