



ПРАВИТЕЛЬСТВО СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ

22 ОКТ 2018

ПРИКАЗ

№ 1860-п

г. Екатеринбург

*О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения Свердловской области от 28.12.2017 № 2467-п «О введении в эксплуатацию Федеральной государственной информационной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя на территории Свердловской области»*

С целью исполнения пункта 5 перечня Поручений Президента Российской Федерации от 20.02.2015, Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Внести в приказ Министерства здравоохранения Свердловской области от 28.12.2017 № 2467-п «О введении в эксплуатацию Федеральной государственной информационной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя на территории Свердловской области» с изменениями, внесенными приказом Министерства здравоохранения Свердловской области от 09.02.2018 № 176-п, следующие изменения:

- 1) в подпункте 2 пункта 4, подпункте 2 пункта 5, подпункте 2 пункта 6 дату «01.09.2018» заменить датой «01.12.2018»;
- 2) в подпункте 3 пункта 4, подпункте 3 пункта 5, подпункте 3 пункта 6 дату «15.09.2018» заменить датой «15.01.2019»;
- 3) в подпункте 4 пункта 4, подпункте 4 пункта 5, подпункте 4 пункта 6 дату «01.10.2018» заменить датой «01.02.2019»;
- 4) в пункте 9 слова «Ю.В. Гущину» заменить словами «Т.Ю. Трофимовой»;
- 5) в пункте 11 слова «В.Г. Михайлову» исключить;
- 6) приложения № 1 и № 2 к приказу изложить в новой редакции (прилагаются).

2. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Министр

А.И. Цветков

Приложение  
к приказу Министерства здравоохранения  
Свердловской области  
~~от 01.01.2018~~ № 1860-п

Приложение № 1  
к приказу Министерства здравоохранения  
Свердловской области  
от 28.12.2017 № 2467-п

**Состав Рабочей группы по внедрению Федеральной государственной информационной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя на территории Свердловской области**

1 Чадова Елена Анатольевна - Заместитель Министра здравоохранения Свердловской области, Председатель комиссии

Члены комиссии:

2 Кустовский Станислав Александрович - Заместитель начальника Управления здравоохранения Администрации города Екатеринбурга (по согласованию)

3 Хохлова Светлана Павловна - Заместитель начальника по лечебно-профилактической помощи взрослому населению Управления здравоохранения Администрации города Екатеринбурга (по согласованию)

4 Андриющенко Анна Ивановна - Ведущий специалист отдела организации лекарственного обеспечения и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения Свердловской области

5 Трофимова Татьяна Юрьевна - Начальник ГБУЗ СО «Медицинский информационно-аналитический центр»

6 Никитина Марина Сергеевна - Начальник ГБУЗ СО «Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств»

7 Представители фармацевтической организации, являющейся участником реализации программ льготного лекарственного обеспечения (по согласованию)

Приложение  
к приказу Министерства здравоохранения  
Свердловской области  
от 22 ОКТ 2018 № 1860-н

Приложение № 2  
к приказу Министерства здравоохранения  
Свердловской области  
от 28.12.2017 № 2467-П

### Форма мониторинга внедрения ФГИС МДЛП

текст	Наименование организации
текст	Внутренний приказ организации (№, дата) о внедрении ФГИС МДЛП, информация об ответственном лице (телефон, адрес электронной почты)
да/нет	Наличие усиленной квалифицированной электронной подписи (УКЭП) для работы с ФГИС МДЛП (да/нет)
да/нет	Лицензия в базе данных Росздравнадзора (наличие в лицензии адреса места осуществления деятельности) (да/нет)
да/нет	Соответствие реквизитов руководителя в едином государственном реестре юридических лиц (ЕГРЮЛ) и УКЭП (да/нет)
да/нет	Наличие адреса медицинской организации в Федеральной информационной адресной системе (ФИАС) (да/нет)
да/нет	Факт регистрации в информационной системе «Маркировка» Федеральной налоговой службы (да/нет)
да/нет	Факт регистрации в системе технической поддержки (да/нет)
текст	Производитель, модель сканирующего оборудования для считывания двумерных штрих-кодов (при отсутствии указать «нет»)
текст	Наименование программного продукта для учета лекарственных препаратов
да/нет	Статус интеграции программного продукта учета лекарственных препаратов с ИС «Маркировка» (да/нет)