|  |
| --- |
| C:\Program Files (x86)\Microsoft Office\MEDIA\CAGCAT10\j0293236.wmf ***новое в законодательстве\_\_\_\_\_\_***  **идентификация упаковок лекарственных препаратов**  **для медицинского применения** |

# Для сведения руководителей аптечных учреждений Калининградской области!

Еще раз напоминаем!

С 01 января 2020 года вступают в силу изменения, внесенные в **Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств**» в части дополнения[**статьи 67** **частями 4,7,11:**](http://docs.cntd.ru/document/902209774)

4. Для целей идентификации упаковок лекарственных препаратов для медицинского применения производители лекарственных средств в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, наносят на первичную упаковку (в отношении лекарственных препаратов для медицинского применения, для которых не предусмотрена вторичная упаковка) и вторичную (потребительскую) упаковку лекарственных препаратов для медицинского применения средства идентификации, за исключением лекарственных препаратов для медицинского применения, производимых для проведения клинических исследований, экспорта, лекарственных препаратов для медицинского применения, указанных [в частях 5 и 8 статьи 13](http://docs.cntd.ru/document/902209774) настоящего Федерального закона.

7. Юридические лица и индивидуальные предприниматели, осуществляющие производство, хранение, ввоз в Российскую Федерацию, отпуск, реализацию, передачу, применение и уничтожение лекарственных препаратов для медицинского применения, обеспечивают в порядке и в составе, которые установлены Правительством Российской Федерации с учетом вида осуществляемой ими деятельности, внесение информации о лекарственных препаратах для медицинского применения в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.

11. За производство или продажу лекарственных препаратов для медицинского применения без нанесения средств идентификации, с нарушением установленного порядка их нанесения, а также за несвоевременное внесение данных в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения или внесение в нее недостоверных данных юридические лица и индивидуальные предприниматели, указанные в частях 4 и 7 настоящей статьи, несут ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

**Вступление в силу** вышеназванных частей статьи 67 **с 1 января 2020 года**.

|  |  |
| --- | --- |
| C:\Program Files (x86)\Microsoft Office\MEDIA\CAGCAT10\j0293236.wmf | **[Федеральный закон от 28.12.2017 № 425-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств»](http://docs.cntd.ru/document/556175648)** |

Зубкова Е.Ю. (4012)465355