## МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## ПРИКАЗ от 26 августа 2010 г. N 746н

## ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПОРЯДКА ВЕДЕНИЯ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕЕСТРА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

В соответствии со статьей 33 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. N 61-Ф3 "Об обращении лекарственных средств" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, N 16, ст. 1815, N 31, ст. 4161) приказываю:

- 1. Утвердить порядок ведения государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения согласно приложению.
- 2. Департаменту государственного регулирования обращения лекарственных средств, Департаменту информатизации обеспечить ведение государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения в соответствии с порядком, установленным настоящим Приказом.

Министр Т.А.ГОЛИКОВА

Приложение к Приказу Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 26 августа 2010 г. N 746н

## ПОРЯДОК ВЕДЕНИЯ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕЕСТРА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

- 1. Настоящий Порядок определяет процедуру ведения государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения.
- 2. Государственный реестр лекарственных средств для медицинского применения (далее Реестр) является федеральной информационной системой, содержащей сведения о лекарственных препаратах для медицинского применения, прошедших государственную регистрацию, фармацевтических субстанциях, входящих в состав лекарственных препаратов, и фармацевтических субстанциях, не используемых при производстве лекарственных препаратов.
- 3. Реестр ведется в электронном виде с применением автоматизированной системы путем внесения в реестр реестровых записей.
- 4. Ведение Реестра осуществляется в соответствии с едиными организационными, методологическими и программно-техническими принципами, обеспечивающими совместимость и взаимодействие этого реестра с иными федеральными информационными системами и сетями.

- 5. Реестровая запись содержит следующую информацию:
- 1) в отношении лекарственных препаратов:
- a) номер реестровой записи и дата включения в Реестр сведений о лекарственном препарате для медицинского применения;
- б) наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или химическое и торговое наименования);
- в) лекарственная форма с указанием дозировки лекарственного препарата и его количества в первичной и потребительской упаковке;
  - г) наименование разработчика лекарственного препарата;
  - д) наименование и адрес производителя лекарственного препарата;
  - е) фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата;
  - ж) показания и противопоказания к применению лекарственного препарата;
  - з) побочные действия лекарственного препарата;
  - и) срок годности лекарственного препарата;
  - к) условия хранения лекарственного препарата;
  - л) условия отпуска лекарственного препарата;
- м) номер фармакопейной статьи или в случае ее отсутствия номер нормативной документации;
- н) дата государственной регистрации лекарственного препарата и его регистрационный номер;
  - 2) в отношении фармацевтических субстанций:
- a) номер реестровой записи и дата включения в реестр сведений о фармацевтической субстанции;
- б) наименование фармацевтической субстанции (международное непатентованное или химическое и торговое наименования);
  - в) наименование и адрес производителя фармацевтической субстанции;
  - г) срок годности фармацевтической субстанции;
  - д) условия хранения фармацевтической субстанции;
- е) номер фармакопейной статьи или в случае ее отсутствия номер нормативной документации.
- 6. Внесение в Реестр реестровых записей осуществляется в срок, не превышающий одного рабочего дня со дня принятия решения:
- 1) о государственной регистрации лекарственного препарата для медицинского применения;
- 2) о подтверждении государственной регистрации лекарственного препарата для медицинского применения;
- 3) о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для медицинского применения;
- 4) о включении фармацевтической субстанции, не используемой при производстве лекарственных препаратов.
- 7. Сведения о лекарственном препарате для медицинского применения подлежат исключению из Реестра в случае:
- 1) представления Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития заключения о риске или об угрозе здоровью, жизни человека при применении лекарственного препарата, превышающих его эффективность, по результатам осуществляемого им мониторинга безопасности лекарственного препарата;
- 2) подачи разработчиком лекарственного средства или уполномоченным им другим юридическим лицом заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата;
- 3) неподтверждения государственной регистрации лекарственного препарата по истечении срока действия регистрационного удостоверения, выданного на пять лет;
- 4) непредставления заявителем информации, которая может повлечь за собой необходимость внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат, в течение тридцати рабочих дней со дня

наступления этих изменений;

- 5) осуществления государственной регистрации лекарственного препарата под торговым наименованием зарегистрированного ранее под этим торговым наименованием лекарственного препарата;
- 6) осуществления государственной регистрации заявителем одного и того же лекарственного препарата под различными торговыми наименованиями;
- 7) вынесения судом решения о нарушении прав правообладателя объектов интеллектуальной собственности при обращении лекарственных средств.
- 8. При принятии решения об отмене государственной регистрации лекарственного препарата для медицинского применения и исключении лекарственного препарата для медицинского применения из Реестра соответствующая запись производится в Реестре в срок, не превышающий одного рабочего дня со дня принятия такого решения, с указанием даты принятия решения.
- 9. Реестр публикуется на официальном сайте Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации и обновляется ежедневно, с сохранением размещения на сайте всех предыдущих редакций Реестра.
- 10. Резервная копия Реестра формируется в целях защиты сведений, содержащихся в нем, не реже одного раза в месяц.
- 11. Защита сведений, содержащихся в Реестре, от несанкционированного доступа осуществляется встроенными средствами операционной системы и системой управления базой данных.
- 12. Сведения, содержащиеся в Реестре, являются открытыми и общедоступными и предоставляются любым заинтересованным лицам в соответствии с законодательством Российской Федерации.