



## Ассоциация «Фармацевтическое содружество»

Владивосток, ул. Светланская, 51А, офис 506  
8 423 234 57 67, 8 902 481 53 52, 8 902 524 18 43

\*\*\*\*\*

### ЕДИНЫЙ СТАНДАРТ ДЛЯ ПОСТАВЩИКОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО ОРГАНИЗАЦИИ И НАСТРОЙКЕ РАБОЧИХ ПРОЦЕССОВ С МАРКИРОВАННЫМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ (предложение)

#### ЦЕЛЬ

Корректная и своевременная передача данных о движении маркированных лекарственных препаратов (МЛП) в ИС МДЛП.

Уменьшение количества ошибок при передаче данных в ИС МДЛП.

Минимизация и сокращение возможных задержек получения пациентами МЛП.

Унификация процесса обучения персонала аптечных и медицинских учреждений, ответственного за этап приемки лекарственных препаратов.

#### НЕОБХОДИМЫЕ ДЕЙСТВИЯ

1. Детализировать в электронной накладной одно наименование по сериям (например, если отгружено 10 упаковок лекарственного препарата одной номенклатуры при этом по двум сериям, то электронная накладная должна содержать, по меньшей мере, две строки с указанием количества упаковок по каждой серии и номера серий). Если поставщик и покупатель используют более глубокий уровень детализации (например, до уровня партий), то строк в накладной для одной номенклатуры может быть и больше.
2. В электронные накладные или сопутствующие электронные документы добавить информацию о GTIN и признак "маркированный товар" для тех серий, которые требуют подачи сведений в ИС МДЛП.
3. Не допускать агрегации разнопланового товара для логистических целей, так как это существенно усложнит приемку: покупатель не может проверить состав товара до того как подтвердит приемку в ИС МДЛП всей коробки, т.к. нельзя зарегистрировать товар и открыть коробку, пока товар не принят.
4. Не менять заводскую агрегацию товара при поставках, если это только не обусловлено необходимостью поставки меньшего количества, чем есть в заводской упаковке. Это ускорит отгрузку и приемку крупных поставок. Упростит инвентаризацию при хранении на складах.
5. Гарантированно сократить фактический срок подтверждения отгрузки со стороны поставщика с 5 рабочих дней до 1 рабочего дня с даты регистрации (Постановление Правительства №1556, раздел IV, пункт 44, параграф 6 допускает срок акцепта до 5 рабочих дней).
6. В ближнесрочной перспективе произвести максимально возможную и допустимую автоматизацию процесса подтверждения отгрузки.
7. Проработать вопросы по расширению схем EDI под цели фармацевтического рынка и рассматривать поэтапный переход на EDI с максимальным количеством участников рынка лекарственных препаратов. Опыт применения EDI всеми участниками оборота уже используется как общее стандартизованное решение в других отраслях (например, продуктовый ритейл).