**Уважаемый участник ФГИС МДЛП!**

*Информация для организаций, осуществляющих розничную торговлю лекарственными препаратами и поставщикам интеграционных решений.*

В целях бесперебойного обеспечения граждан лекарственными препаратами подготовлен перечень разъяснений и рекомендаций для аптечных организаций. В соответствии с пунктом 51 Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 14.12.2018 г., субъекты обращения лекарственных средств, осуществляющие розничную торговлю лекарственных препаратов для медицинского применения (далее – лекарственные препараты) и отпуск лекарственных препаратов со скидкой по рецепту на лекарственные препараты (далее – аптечные организации), маркированных средствами идентификации, представляют сведения о выводе из оборота лекарственных препаратов с использованием контрольно-кассовой техники.

 Аптечная организация обеспечивает сканирование средства идентификации, нанесенного на упаковку лекарственного препарата, при осуществлении розничной продажи или отпуска со скидкой по рецепту лекарственного препарата, маркированного средствами идентификации. При этом до реализации лекарственного препарата аптечной организацией в систему мониторинга должны быть представлены сведения о приемке лекарственного препарата от поставщика. Сведения о продаже лекарственных препаратов в рамках розничной торговли и отпуске лекарственных препаратов со скидкой по рецепту на лекарственные препараты передаются в систему мониторинга путем информационного взаимодействия системы мониторинга с информационными системами операторов фискальных данных.

Обращаем внимание, что сведения о розничной продаже лекарственных препаратов поступают в систему мониторинга от операторов фискальных данных независимо от наличия в ней:

1. Квитанции о приеме (отказе в приеме) ранее переданных аптечной организацией в систему мониторинга сведений о приемке лекарственных препаратов;
2. Ранее зарегистрированного поставщиком лекарственных препаратов в системе мониторинга подтверждения достоверности сведений о переданных аптечной организации лекарственных препаратах.

**В связи с вышеуказанным и в целях бесперебойного обеспечения граждан лекарственными препаратами аптечным организациям рекомендуется:**

1. Осуществлять розничные продажи лекарственных препаратов, маркированных средствами идентификации, через контрольно-кассовую технику сразу после отправки в систему мониторинга сведений о поступивших в аптечную организацию лекарственных препаратах, не дожидаясь результатов осуществления проверки наличия в системе мониторинга успешно зарегистрированных сведений о приемке лекарственного препарата или подтверждения приемки таких лекарственных препаратов;
2. Отключить в товаро-учетной системе избыточные дополнительные проверки статуса лекарственных препаратов в системе мониторинга в части установления принадлежности лекарственного препарата аптечной организации при реализации лекарственных препаратов потребителю;
3. В случае использования кассового программного обеспечения, осуществляющего дополнительные проверки в системе мониторинга при реализации лекарственных препаратов потребителю, обратиться в организацию, осуществляющую разработку, модернизацию и поддержку такого программного обеспечения, с целью отключения механизмов избыточного контроля;
4. Обеспечить сверку с реестром заблокированных и отозванных серий лекарственных препаратов, подлежащих реализации потребителю, с периодичностью не более 2х раз в сутки.

Обращаем Ваше внимание, что данные рекомендации будут опубликованы на официальном сайте [честныйзнак.рф](https://s7369954.sendpul.se/sl/MTMxNDgyMDM%3D/48343cbcb6d4a6304d364555a54320cds4%22%20%5Ct%20%22_blank) в разделе "Документы по работе с МДЛП". С уважением, Служба поддержки единой национальной системы
цифровой маркировки «Честный Знак»