



**парус**

## «ПАРУС – Учет маркированных товаров»

В соответствии с Федеральным законом № 425-ФЗ от 28.12.2017 г. «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» с 1 января 2020 г. вводится обязательная маркировка всех лекарственных препаратов, выпускаемых в обращение на территории России. Все участники оборота лекарственных средств, включая медицинские организации, должны подключиться к Федеральной государственной информационной системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения – от производителя до конечного потребителя – с использованием контрольных идентификационных знаков (ФГИС МДЛП).

Программный продукт «ПАРУС – Учет маркированных товаров» позволяет осуществлять полноценный обмен данными с ФГИС МДЛП в точном соответствии с требованиями Росздравнадзора и Центра развития перспективных технологий как оператора системы. Решение обеспечивает:

1. Учет операций с упаковками маркированных товаров, в том числе:
  - ввод данных, полученных при сканировании двумерных штрихкодов (DataMatrix);
  - ведение реестра контрольных идентификационных знаков;
  - формирование документов при осуществлении операций с упаковками, включая приемку на центральный (аптечный) склад, изъятие из третичной (транспортной) упаковки, перемещение по местам деятельности (хранения), выдачу в подразделения (отделения), выбытие из оборота по причине уничтожения;
  - ведение журнала операций с упаковками;
  - учет товарных запасов упаковок;
  - формирование товарных документов на поступление, перемещение, выбытие.
2. Ведение картотеки лекарственных препаратов (далее – ЛП), обеспечивающей их учет в разрезе дозировок, лекарственных форм, международных непатентованных наименований, производителя, уникального регистрационного номера GTIN. Реализовано автоматическое заполнение данных в соответствии со справочником ЕСКЛП. Предусмотрена связь со справочником номенклатуры товарно-учетной системы.

3. Обмен данными с ФГИС МДЛП посредством Web-сервиса:

- получение сведений (уведомления) об отгрузке ЛП со склада продавца;
- сверка фактически полученных ЛП и сведений об отгрузке;
- подтверждение (акцептование) сведений об отгрузке;
- отказ субъекта обращения ЛП – получателя от приемки товара;
- передача сведений о приеме ЛП на склад покупателя;
- получение сведений (уведомления) о подтверждении (акцептовании) сведений о приемке;
- передача сведений:
  - об изъятии упаковок ЛП из третичной (транспортной) упаковки;
  - о перемещении ЛП между местами осуществления деятельности;
  - о выдаче ЛП в соответствии с внутренними заказами отделений;
  - о продаже ЛП в рамках розничной торговли;
  - об отпуске ЛП по льготному рецепту;
  - о переданных на уничтожение ЛП;
  - о факте (в т.ч. способе и адресе) уничтожения ЛП;
  - о выводе ЛП из оборота (по различным причинам);
  - об отзыве/отмене ранее совершенной операции;
- получение информации из реестра ЕСКЛП.

4. Передача данных о поступлении лекарственных препаратов в МИС.



Учет маркированных лекарственных препаратов с помощью ПП «ПАРУС»

