

УТВЕРЖДЕН

Решением Совета  
Евразийской экономической комиссии  
от 20 г. №

**ПОРЯДОК  
формирования и ведения единого реестра зарегистрированных  
лекарственных средств Евразийского экономического союза**

1. Настоящий Порядок разработан в соответствии со статьей 30 Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, статьей 14 Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года и определяет процедуру формирования и ведения Единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза.

Настоящий Порядок разработан в целях обеспечения единого учета лекарственных средств, зарегистрированных в порядке, установленном Евразийской экономической комиссией, и предоставления неограниченному кругу лиц сведений о лекарственных средствах, выпускаемых в обращение на общем рынке Евразийского экономического союза (далее – Союз).

2. Единый реестр зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза (далее – Единый реестр) является общим информационным ресурсом, содержащим сведения о лекарственных препаратах, зарегистрированных в соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения на территории государств – членов

Евразийского экономического союза (далее – государства-члены) и формируемым с использованием интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза (далее – интегрированная система) на основе информационного взаимодействия государств-членов, государств-членов и Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия).

3. Единый реестр формируется и ведется Комиссией на основе сведений, в электронном виде представляемых уполномоченными органами государств-членов в сфере обращения лекарственных средств (далее – уполномоченные органы) в соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, установленными Комиссией.

4. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами, а также между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией в процессе формирования, ведения и использования Единого реестра, а также выполнения процедур регистрации и экспертизы лекарственных средств, и процедур, связанных с регистрацией лекарственных средств, осуществляется путем реализации общего процесса в рамках Союза средствами интегрированной системы.

5. Технологические документы, регламентирующие информационное взаимодействие, реализуемое в рамках общего процесса средствами интегрированной системы, включая требования к форматам и структурам используемых при таком взаимодействии электронных документов и сведений, разрабатываются и утверждаются Комиссией.

6. Формирование и ведение Единого реестра включает в себя получение Комиссией от уполномоченных органов государств-членов актуальных сведений о лекарственных средствах, прошедших

регистрацию на территории государств-членов, в соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, хранение, первоначальное опубликование сведений Единого реестра на информационном портале Союза, их последующую актуализацию, а также предоставление доступа к сведениям Единого реестра заинтересованным уполномоченным органам средствами интегрированной системы.

7. Уполномоченные органы государств-членов несут ответственность за достоверность сведений, предоставляемых для внесения в Единый реестр.

8. Единый реестр должен содержать следующие сведения о зарегистрированных лекарственных средствах:

1) шестизначный порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата, формируемый в интегрированной системе по запросу уполномоченного органа (экспертной организации) референтного государства и присвоенный референтным государством;

2) референтное государство, государства признания (при наличии);

3) дата регистрации лекарственного препарата референтным государством и даты регистрации (при наличии) лекарственного препарата государствами признания;

4) дата истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата (для бессрочных регистрационных удостоверений указывается «бессрочно»);

5) дата подтверждения регистрации (перерегистрация);

6) дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение лекарственного препарата;

7) торговое наименование лекарственного препарата в референтном государстве и торговые наименования лекарственного препарата в государствах признания (при наличии);

8) международное непатентованное наименование, или общепринятое, или группировочное наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии международного непатентованного наименования) лекарственного препарата, для комбинированных лекарственных средств через знак «+» указываются наименования активных фармацевтических субстанций, если их в составе три и менее, если активных фармацевтических субстанций более трех их наименования не указываются;

9) лекарственная форма лекарственного препарата;

10) дозировка(и), концентрация лекарственного препарата;

11) форма выпуска лекарственного препарата;

12) информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в производстве лекарственного препарата);

13) наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения лекарственного препарата;

14) код анатомо-терапевтической-химической классификации (АТХ);

15) срок годности (хранения) лекарственного препарата;

16) условия отпуска лекарственного препарата;

17) общая характеристика лекарственного препарата для референтного государства и, при наличии, для государств признания;

18) инструкция по медицинскому применению (листок-вкладыш) лекарственного препарата для референтного государства и, при наличии, для государств признания;

19) заключительный экспертный отчет по оценке безопасности, эффективности и качества (после изъятия конфиденциальных данных);

20) нормативный документ по качеству (для доступа уполномоченных органов (организаций) и испытательных лабораторий государств-членов);

21) макеты упаковок (для доступа уполномоченных органов (организаций) и испытательных лабораторий государств-членов);

22) наименование(ия) используемой(ых) при производстве лекарственного препарата фармацевтической(их) субстанции(ий);

23) наименование(я) и адрес(а) производителя(ей) фармацевтической(их) субстанции(ий), используемой(ых) при производстве лекарственного препарата;

24) особые условия регистрации лекарственного препарата, а также предельные сроки их выполнения (при наличии);

25) план управления рисками, согласованный уполномоченным органом (при наличии);

26) иные особые характеристики лекарственного препарата:  
оригинальный или воспроизведенный, гибридный лекарственный препарат, биоаналог, хорошо изученный;

растительный, гомеопатический, радиофармацевтический, высокотехнологичный, иммунологический, препарат плазмы крови, биотехнологический;

отнесение в государстве-члене к спискам контролируемых лекарственных средств;

отнесение к орфанным препаратам (с указанием государства-члена, в котором данный препарат был признан орфанным).

9. В случае отмены (аннулировании) регистрационного удостоверения лекарственного препарата соответствующие сведения передаются уполномоченными органами в Комиссию для внесения в Единый реестр.

10. Сведения об отмене (аннулировании) регистрационного удостоверения лекарственного препарата передаются в Комиссию в течение 3 рабочих дней с указанием даты принятия решения.

Уполномоченные органы уведомляют друг друга об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата средствами интегрированной системы в течение трех рабочих дней с момента отмены или аннулирования регистрационного удостоверения.

11. Сведения, содержащиеся в Едином реестре (за исключением указанных в подпунктах 20 и 21 пункта 8 настоящего Положения), являются общедоступными и предоставляются любым заинтересованным лицам в соответствии с правом Союза.

12. Предоставление по запросам заинтересованных лиц сведений о зарегистрированных лекарственных средствах, содержащихся в Едином реестре, осуществляют уполномоченные органы государств-членов.

13. При регистрации лекарственных препаратов и выполнении иных процедур, связанных с регистрацией, включая подтверждение регистрации (перерегистрацию), приведение в соответствие с требованиями Союза, внесение изменений в регистрационное досье лекарственного препарата в случаях, предусмотренных Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, уполномоченные органы государств-членов с использованием средств интегрированной системы осуществляют обмен следующими сведениями:

1) номер заявления на регистрацию (подтверждение регистрации (перерегистрацию), внесение изменений в регистрационное досье лекарственного препарата, приведение в соответствие с требованиями Союза) лекарственного препарата, формируемый в интегрированной системе по запросу уполномоченного органа (экспертной организации) референтного государства и присвоенный референтным государством;

2) регистрационное досье или досье на внесение изменений в формате общего технического документа в соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения;

3) макеты упаковок лекарственного препарата для референтного государства и государств признания (при наличии);

4) нормативный документ по качеству лекарственного препарата (для доступа уполномоченных органов (организаций) и испытательных лабораторий государств-членов);

5) экспертные заключения уполномоченных органов (организаций) государств-членов, подготовленные в соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, включая протоколы лабораторных испытаний;

б) направленные заявителю в процессе регистрации (подтверждения регистрации (перерегистрации), внесения изменений в регистрационное досье лекарственного препарата, приведения в соответствие с требованиями Союза) запросы уполномоченных органов (экспертных организаций) о предоставлении дополнительных сведений и ответы на них;

7) запросы уполномоченных органов (экспертных организаций) государств-членов, которые являются государствами признания,

направленные в уполномоченный орган (экспертную организацию) референтного государства, и ответы на них;

8) документы (включая отчеты) о связанных с лекарственным препаратом фармацевтических инспекциях, проведенных фармацевтическими инспекторатами государств-членов;

9) информация об этапах рассмотрения регистрационного досье или досье на внесение изменений лекарственного препарата, фактах направления запросов и получения ответов по пунктам 13.6-13.7, фактах подготовки экспертных заключений и протоколов испытаний, указанных в пункте 13.5 настоящего Положения.

14. Уполномоченные органы (экспертные организации государств-членов) предоставляют в Комиссию средствами интегрированной системы сведения, указанные в пунктах 13.1 и 13.9 настоящего Положения.

При рассмотрении разногласий в рамках Экспертного комитета по лекарственным средствам уполномоченные органы по запросу Комиссии предоставляют средствами интегрированной системы все сведения, указанные в пункте 13 настоящего Положения.

Комиссия обеспечивает конфиденциальность и защиту от несанкционированного доступа информации, полученной в соответствии с настоящим пунктом.

15. Уполномоченные органы государств-членов в течение не менее чем 20 лет с момента подачи заявления на регистрацию лекарственного препарата обеспечивают сохранность и предоставление средствами интегрированной системы по запросу уполномоченных органов других государств-членов и Комиссии следующих сведений:

регистрационных досье лекарственных средств, включая актуальные, первоначальные и промежуточные редакции входящих в него документов.

выданные по результатам экспертизы лекарственных средств экспертные заключения.

---

УТВЕРЖДЕН

Решением Совета  
Евразийской экономической комиссии  
от 20 г. №

**ПОРЯДОК  
формирования и ведения единой информационной базы данных  
лекарственных средств, не соответствующих требованиям  
по качеству, а также фальсифицированных и (или) контрафактных  
лекарственных средств, выявленных на территориях государств –  
членов Евразийского экономического союза**

1. Настоящий Порядок разработан в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года и Соглашением о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года и определяет процедуру формирования и ведения единой информационной базы данных лекарственных средств, не соответствующих требованиям по качеству, а также фальсифицированных и (или) контрафактных лекарственных средств, выявленных на территориях государств-членов Евразийского экономического союза (далее – государства-члены).

2. Единая информационная база данных лекарственных средств, не соответствующих требованиям по качеству, а также фальсифицированных и (или) контрафактных лекарственных средств, выявленных на территориях государств-членов Евразийского экономического союза (далее – Единая база данных, Союз) является общим информационным ресурсом, содержащим сведения о лекарственных средствах, в отношении которых принято решение об их изъятии из обращения на территории Союза в связи

с несоответствием требованиям нормативного документа по качеству, фальсификацией и (или) контрафактным характером происхождения, формируемым с использованием интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза (далее – интегрированная система) на основе информационного взаимодействия государств-членов, государств-членов и Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия).

3. Единая база данных формируется и ведется Комиссией на основе сведений, в электронном виде предоставляемых уполномоченными органами государств-членов в сфере обращения лекарственных средств (далее – уполномоченные органы государств-членов) в соответствии с Порядком взаимодействия государств-членов по выявлению фальсифицированных и (или) контрафактных лекарственных средств, установленным Комиссией.

4. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами, а также между уполномоченными органами и Комиссией в процессе формирования, ведения и использования Единой базы данных, а также в ходе взаимодействия при выявлении фальсифицированных и (или) контрафактных лекарственных средств, осуществляется путем реализации общего процесса в рамках Союза средствами интегрированной системы.

5. Технологические документы, регламентирующие информационное взаимодействие, реализуемое в рамках общего процесса средствами интегрированной системы, включая требования к форматам и структурам используемых при таком взаимодействии электронных документов и сведений, разрабатываются и утверждаются Комиссией.

6. Формирование и ведение Единой базы данных включает в себя получение Комиссией от уполномоченных органов актуальных

сведений о лекарственных средствах, в отношении которых принято решение об их изъятии из обращения на территории Евразийского экономического союза в связи с несоответствием требованиям по качеству, фальсификацией и (или) контрафактным характером происхождения, хранение, опубликование сведений Единой базы данных на информационном портале Союза, а также предоставление доступа к сведениям Единой базы данных заинтересованным уполномоченным органам средствами интегрированной системы.

7. Уполномоченные органы государств-членов несут ответственность за достоверность сведений, предоставляемых для внесения в Единую базу данных.

8. Сведения о лекарственных препаратах, в отношении которых принято решение об их изъятии из обращения на территории Союза в связи с несоответствием требованиям по качеству, фальсификацией и (или) контрафактным характером происхождения, передаются уполномоченными органами государств-членов в Комиссию для включения в Единую базу данных на основании решения об изъятии лекарственного средства из обращения.

9. Единая база данных должна содержать следующие сведения:

9.1. Для лекарственного средства (включая фармацевтическую субстанцию), не соответствующего требованиям по качеству (недоброкачественного лекарственного средства):

1) государство-член на территории которого выявлена серия (партия) недоброкачественного лекарственного средства;

2) торговое наименование лекарственного средства (если применимо);

3) международное непатентованное наименование, или общепринятое, или группировочное наименование, или химическое

наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии международного непатентованного наименования) лекарственного препарата, для комбинированных лекарственных средств через знак «+» указываются наименования активных фармацевтических субстанций, если их в составе три и менее, если активных фармацевтических субстанций более трех их наименования не указываются;

- 4) лекарственная форма лекарственного препарата;
- 5) дозировка или концентрация лекарственного препарата;
- 6) форма выпуска лекарственного препарата;
- 7) номер серии лекарственного средства;
- 8) дата производства лекарственного средства (при наличии);
- 9) дата (месяц) истечения срока годности лекарственного средства;
- 10) объем серии (партии) лекарственного средства, указанный в документе, подтверждающем проведение испытаний качества;
- 11) название производителя лекарственного средства;
- 12) государство, на территории которого находится производитель лекарственного средства;
- 13) название держателя регистрационного удостоверения (по Единому реестру);
- 14) количество выявленного недоброкачественного лекарственного средства;
- 15) вид организации, в которой было выявлено недоброкачественное лекарственное средство (таможенные органы, оптовый склад, организация здравоохранения, аптека, прочие);
- 16) название поставщика (если известно);
- 17) государство, на территории которого находится поставщик;

18) перечень показателей нормативного документа по качеству по которым выявлены несоответствия (если применимо);

19) действия, предпринятые уполномоченным органом государства-члена, в компетенцию которого входит государственный надзор (контроль) за лекарственными средствами.

9.2. Для фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного средства, включая фармацевтические субстанции:

1) государство-член на территории которого выявлена серия (партия) фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного средства;

2) торговое наименование лекарственного препарата, под которым был выявлен фальсифицированный и (или) контрафактный лекарственный препарат;

3) лекарственная форма фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного препарата;

4) дозировка или концентрация фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного препарата;

5) форма выпуска фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного препарата;

б) международное непатентованное наименование, или общепринятое, или группировочное наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии международного непатентованного наименования) лекарственного препарата, для комбинированных лекарственных средств через знак «+» указываются наименования активных фармацевтических субстанций, если их в составе три и менее, если активных фармацевтических субстанций более трех их наименования не указываются;

7) название производителя, указанного на упаковке фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного средства;

8) государство на территории которого находится производитель, указанный на упаковке фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного средства;

9) номер серии лекарственного средства, указанный на упаковке фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного средства;

10) дата производства, указанная на упаковке фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного средства (при наличии);

11) дата (месяц) истечения срока годности, указанная на упаковке фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного средства;

12) макет упаковки фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного средства;

13) количество выявленного фальсифицированного и (или) контрафактного лекарственного средства;

14) вид организации, в которой было выявлено фальсифицированное и (или) контрафактное лекарственное средство (таможенные органы, оптовый склад, организация здравоохранения, аптека, прочие);

15) название поставщика (если известно);

16) государство, на территории которого находится поставщик;

17) краткое описание признаков фальсификации и (или) контрафактного происхождения лекарственного средства;

18) действия, предпринятые уполномоченным органом государства-члена, в компетенцию которого входит государственный надзор (контроль) за лекарственными средствами.

10. Уполномоченные органы государств-членов предоставляют в Комиссию сведения о лекарственных средствах, не соответствующих требованиям по качеству, а также фальсифицированных и (или) контрафактных лекарственных средствах для включения в Единую базу данных в срок, не превышающий трех рабочих дней со дня вынесения соответствующего решения об их признании не соответствующими требованиям по качеству, фальсифицированными или контрафактными.

Уполномоченные органы государств-членов средствами интегрированной системы направляют друг другу оперативные уведомления в случаях, предусмотренных Порядком взаимодействия при выявлении контрафактных, фальсифицированных и недоброкачественных лекарственных средств.

11. Сведения о лекарственном средстве подлежат исключению из Единой базы в срок, не превышающий трех рабочих дней со дня получения Комиссией от уполномоченных органов государств-членов соответствующих данных в случае:

- 1) отмены уполномоченными органами государств-членов решения об изъятии лекарственного препарата из обращения;
- 2) признания судебными органами государства-члена, уполномоченным органом которого принято решение об изъятии лекарственного препарата из обращения, неправомерности такого решения.

Уполномоченные органы государств-членов предоставляют в Комиссию сведения о лекарственных препаратах, подлежащих исключению из Единой базы данных в срок, не превышающий трех рабочих дней со дня вынесения соответствующего решения.

12. Сведения, содержащиеся в Единой базе данных, являются открытыми и общедоступными и предоставляются любым заинтересованным лицам в соответствии с законодательством Союза.

13. Предоставление по запросам заинтересованных лиц сведений о лекарственных средствах, в отношении которых принято решение об их изъятии из обращения на территории Союза в связи с несоответствием требованиям по качеству, фальсификацией и (или) контрафактным характером происхождения, содержащихся в Единой базе данных, в том числе в электронном виде, осуществляет уполномоченный орган государства-члена.

---

УТВЕРЖДЕН

Решением Совета  
Евразийской экономической комиссии  
от 20 г. №

**ПОРЯДОК  
формирования и ведения единой информационной базы данных по  
нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные  
препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных  
препаратов, выявленные на территориях государств – членов  
Евразийского экономического союза**

1. Настоящий Порядок разработан в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года и Соглашением о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года и определяет процедуру формирования и ведения единой информационной базы данных Евразийского экономического союза (далее – Союз) по выявленным на территории государств – членов Евразийского экономического союза (далее – государства-члены) серьезным нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, оцененным как валидные, а также сообщения о неэффективности лекарственных препаратов.

2. Единая информационная база данных Евразийского экономического союза по выявленным нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (далее – Единая база данных) является общим информационным ресурсом, содержащим сведения по выявленным на территории государств-членов серьезным нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты,

оцененным как валидные, а также сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, формируемым с использованием интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза (далее – интегрированная система) на основе информационного взаимодействия государств-членов, государств-членов и Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия).

3. Единая база данных формируется и ведется Комиссией на основе сведений, в электронном виде предоставляемых уполномоченными органами государств-членов в сфере обращения лекарственных средств (далее – уполномоченные органы государств-членов) в соответствии с разделами 2, 7, 9 Правил надлежащей практики фармаконадзора Евразийского экономического союза.

4. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами, а также между уполномоченными органами и Комиссией в процессе формирования, ведения и использования Единой базы данных, а также в ходе взаимодействия при выявлении серьезных непредвиденных нежелательных реакций или жизнеугрожающих случаев неэффективности лекарственных препаратов, осуществляется путем реализации общего процесса в рамках Союза средствами интегрированной системы.

5. Технологические документы, регламентирующие информационное взаимодействие, реализуемое в рамках общего процесса средствами интегрированной системы, включая требования к форматам и структурам используемых при таком взаимодействии электронных документов и сведений, разрабатываются и утверждаются Комиссией.

6. Формирование и ведение Единой базы данных включает в себя получение Комиссией от уполномоченных органов актуальных сведений о выявленных нежелательных реакциях (действиях)

на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, хранение, защиту сведений Единой базы данных от несанкционированного доступа, а также предоставление доступа к сведениям Единой базы данных заинтересованным уполномоченным органам средствами интегрированной системы.

7. Уполномоченные органы государств-членов несут ответственность за достоверность сведений, предоставляемых для внесения в Единую базу данных.

8. Сведения о всех выявленных на территории государств-членов серьезных нежелательных реакциях на лекарственные препараты, а также сообщения о жизнеугрожающих случаях неэффективности лекарственных препаратов, предоставляются уполномоченными органами государств-членов в Комиссию для включения в Единую базу данных.

9. Единая база данных содержит следующие сведения:

- 1) торговое наименование лекарственного препарата;
- 2) лекарственная форма лекарственного препарата;
- 3) дозировка(и), концентрация лекарственного препарата;
- 4) форма выпуска лекарственного препарата;
- 5) наименование производителя отвечающего за выпуск лекарственного препарата;

б) сведения о выявленных нежелательных реакциях на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов в форме индивидуальных сообщений о нежелательных реакциях на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, в электронном виде в формате, соответствующем Руководству E2B Международной конференции по гармонизации технических

требований к регистрации лекарственных средств для медицинского применения «Управление данными по клинической безопасности – элементы данных для передачи сообщений об индивидуальных случаях нежелательных реакций».

10. Уполномоченные органы государств-членов передают в Комиссию для включения в Единую базу данных сведения о выявленных серьезных нежелательных реакциях на лекарственные препараты, а также сообщения о жизнеугрожающих случаях неэффективности лекарственных препаратов в срок, не превышающий трех рабочих дней со дня, когда такие сведения стали им известны.

Уполномоченные органы средствами интегрированной системы направляют друг другу оперативные уведомления в случаях, предусмотренных Правилами надлежащей практики фармаконадзора Евразийского экономического союза.

---

УТВЕРЖДЕН

Решением Совета  
Евразийской экономической комиссии  
от 20 г. №

**ПОРЯДОК  
формирования и ведения единой информационной базы данных  
по лекарственным препаратам с приостановленными  
регистрационными удостоверениями, отозванным с рынка  
и запрещенным к медицинскому применению на территориях  
государств – членов Евразийского экономического союза**

1. Настоящий Порядок разработан в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года и Соглашением о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года и определяет процедуру формирования и ведения единой информационной базы данных по лекарственным препаратам с приостановленными регистрационными удостоверениями, отозванным с рынка и запрещенным к медицинскому применению на территориях государств – членов Евразийского экономического союза.

2. Единая информационная база данных Евразийского экономического союза по лекарственным препаратам с приостановленными регистрационными удостоверениями, отозванным с рынка и запрещенным к медицинскому применению (далее – Единая база данных) является общим информационным ресурсом содержащим сведения о лекарственных препаратах, в отношении которых принято решение о приостановлении действия регистрационных удостоверений, отзыве или запрещении к медицинскому применению на территории Евразийского экономического союза (далее – Союз), формируемым

с использованием интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза (далее – интегрированная система) на основе информационного взаимодействия государств – членов Евразийского экономического союза (далее – государства-члены), государств-членов и Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия).

3. Единая база данных формируется и ведется Комиссией на основе сведений, в электронном виде предоставляемых уполномоченными органами в сфере обращения лекарственных средств государств-членов (далее – уполномоченные органы государств-членов).

4. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами, а также между уполномоченными органами и Комиссией в процессе формирования, ведения и использования Единой базы данных, а также в ходе взаимодействия при отзыве лекарственных препаратов с рынка по вопросам безопасности, а также запрете их медицинского применения в связи с вопросами безопасности, осуществляется путем реализации общего процесса в рамках Союза средствами интегрированной системы.

5. Технологические документы, регламентирующие информационное взаимодействие, реализуемое в рамках общего процесса средствами интегрированной системы, включая требования к форматам и структурам используемых при таком взаимодействии электронных документов и сведений, разрабатываются и утверждаются Комиссией.

6. Формирование и ведение Единой базы данных включает в себя получение Комиссией от уполномоченных органов актуальных сведений о лекарственных препаратах с приостановленными регистрационными удостоверениями, отозванных с рынка и запрещенных к медицинскому применению, хранение, опубликование сведений Единой базы данных

на информационном портале Союза, а также предоставление доступа к сведениям Единой базы данных заинтересованным уполномоченным органам средствами интегрированной системы.

7. Сведения о лекарственных препаратах с приостановленными регистрационными удостоверениями, отозванных с рынка и запрещенных к медицинскому применению, передаются уполномоченными органами государств-членов в Комиссию для включения в Единую базу данных на основании решения о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению лекарственного средства на территории Союза.

8. Единая база данных должна содержать следующие сведения:

- 1) номер реестровой записи в Едином реестре Союза (при наличии);
- 2) дата регистрации лекарственного препарата и его регистрационный номер (при наличии);
- 3) торговое(ые) наименование(ия) лекарственного препарата;
- 4) лекарственная форма лекарственного препарата;
- 5) дозировка(и), концентрация лекарственного препарата;
- 6) форма выпуска лекарственного препарата;
- 7) наименование производителя лекарственного препарата;
- 6) государство производства лекарственного препарата;
- 7) дата принятия и номер решения о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению лекарственного препарата на территории государств-членов;
- 8) причина приостановления действия регистрационного удостоверения, отзыва или запрещении к медицинскому применению лекарственного препарата;

9) количество лекарственного препарата, в отношении которого принято решение о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению на территории отдельных государств-членов или всего Союза (серия, партия, полное прекращение оборота и т.д.);

10) номера серий и (или) партий лекарственного препарата, в отношении которых принято решение о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению на территории государств-членов (если решение принималось в отношении отдельных серий, партий);

11) электронный образ решения о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению лекарственного препарата на территории государств-членов;

12) держатель регистрационного удостоверения или юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение.

9. Уполномоченные органы государств-членов передают в Комиссию сведения о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению лекарственных препаратов для включения в Единую базу данных в срок, не превышающий одного рабочего дня со дня вынесения соответствующего решения о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению лекарственных препаратов на территории государств-членов.

Уполномоченные органы средствами интегрированной системы уведомляют друг друга о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению

лекарственных препаратов в течение трех рабочих дней с момента принятия соответствующего решения.

10. Сведения о лекарственном препарате подлежат исключению из Единой базы данных в случае:

1) отмены уполномоченными органами государств-членов решения о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению на территории государств-членов;

2) признания судебными органами государства-члена, уполномоченным органом которой принято решение о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению на территории государства-члена, неправомерности такого решения.

11. При принятии решения об исключении лекарственного препарата из Единой базы данных соответствующие сведения об указанном решении передаются в Комиссию для включения их в Единую базу данных в срок, не превышающий одного рабочего дня:

1) со дня принятия уполномоченными органами государств-членов решения о приостановлении действия или об отмене ранее принятого решения об отзыве или запрещении к медицинскому применению лекарственного препарата на территории государств-членов;

2) со дня вступления в силу решения судебных органов государств-членов о признании неправомерности решения приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению на территории государства-члена.

12. Сведения, содержащиеся в Единой базе данных, являются открытыми и общедоступными и предоставляются любым заинтересованным лицам в соответствии с законодательством Союза.

13. Предоставление по запросам заинтересованных лиц сведений о приостановлении действия регистрационного удостоверения, отзыве или запрещении к медицинскому применению лекарственного препарата на территории Союза, содержащихся в Единой базе данных, в том числе в электронном виде, осуществляет уполномоченный орган государства-члена.

---