

О внесении изменений в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 апреля 2022 года № 68

В соответствии с пунктом 30 Протокола об информационно-коммуникационных технологиях и информационном взаимодействии в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 3 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года) Коллегия Евразийской экономической комиссии **решила:**

1. Внести в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" изменения согласно приложению.

2. Настоящее Решение вступает в силу по истечении 30 календарных дней с даты его официального опубликования.

*Председатель Коллегии
Евразийской экономической комиссии*

М. Мясникович

ПРИЛОЖЕНИЕ
к Решению Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 19 апреля 2022 г. № 68

ИЗМЕНЕНИЯ,

вносимые в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122

1. Правила информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденные указанным Решением, изложить в следующей редакции:

"УТВЕРЖДЕНЫ
Решением Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 25 октября 2016 г. № 122
(в редакции Решения Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 19 апреля 2022 г. № 68)

Правила информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза"

I. Общие положения

1. Настоящие Правила разработаны в соответствии со следующими актами, входящими в право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года;

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 "О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 28 сентября 2015 г. № 125 "Об утверждении Положения об обмене электронными документами при трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 22 декабря 2015 г. № 172 "Номенклатура лекарственных форм".

II. Область применения

2. Настоящие Правила разработаны в целях определения порядка и условий информационного взаимодействия между участниками общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (далее – общий процесс), включая описание процедур, выполняемых в рамках этого общего процесса.

3. Настоящие Правила применяются участниками общего процесса при контроле за порядком выполнения процедур и операций в рамках общего процесса, а также при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем, обеспечивающих реализацию общего процесса.

III. Основные понятия

4. Для целей настоящих Правил используются понятия, которые означают следующее:

"авторизация" – предоставление определенному участнику общего процесса прав на выполнение определенных действий;

"общий реестр" – информационный ресурс, содержащий не подлежащие опубликованию сведения о номерах, статусах обработки заявлений на проведение процедур, связанных с регистрацией и экспертизой лекарственных препаратов, сведения о составе документов, оформленных в ходе указанных процедур, а также подлежащие опубликованию на информационном портале Союза сведения о регистрационных удостоверениях лекарственных препаратов, включенных в единый реестр лекарственных средств Союза;

"регистрационное дело" – совокупность документов, сформированных уполномоченными органами государств – членов Союза либо по их запросу в процессе осуществления процедур, связанных с регистрацией и экспертизой лекарственного препарата;

"сведения о регистрации лекарственного препарата" – совокупность сведений о номере и статусе обработки заявления на проведение процедур, связанных с регистрацией и экспертизой лекарственного препарата, о составе документов регистрационного дела и регистрационного досье лекарственного препарата, а также о выданном регистрационном удостоверении лекарственного препарата.

Понятия "группа процедур общего процесса", "информационный объект общего процесса", "исполнитель", "операция общего процесса", "процедура общего процесса" и "участник общего процесса", используемые в настоящих Правилах, применяются в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63.

Понятия "государство признания", "единый реестр зарегистрированных лекарственных средств Союза", "регистрационное досье", "регистрационное удостоверение лекарственного препарата" и "референтное государство", используемые в настоящих Правилах, применяются в значениях, определенных информационным справочником понятий (терминов), применяемых в рамках Союза в сфере обращения лекарственных средств, утверждаемым Евразийской экономической комиссией.

IV. Основные сведения об общем процессе

5. Полное наименование общего процесса: "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза".

6. Кодовое обозначение общего процесса: Р.ММ.01, версия 1.1.0.

1. Цель и задачи общего процесса

7. Целью общего процесса является создание предпосылок для снижения издержек, связанных с обменом информацией о разрешенных к применению (зарегистрированных) лекарственных препаратах.

8. Для достижения цели общего процесса необходимо решить следующие задачи:

а) создать в рамках интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли (далее – интегрированная система) информационный ресурс, общий реестр, содержащий сведения о выданных регистрационных удостоверениях зарегистрированных лекарственных препаратов (далее – регистрационное удостоверение);

б) обеспечить возможность получения уполномоченными органами государств – членов Союза (далее – уполномоченный орган государства-члена) актуальной, полной и достоверной информации, находящейся в общем реестре средствами интегрированной системы;

в) обеспечить возможность получения заинтересованными лицами и сотрудниками Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия) актуальной, полной и достоверной информации, содержащейся в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств Союза (далее – единый реестр) средствами информационного портала Союза;

г) обеспечить использование уполномоченными органами государств-членов единой системы нормативно-справочной информации Союза.

2. Участники общего процесса

9. Перечень участников общего процесса приведен в таблице 1.

Таблица 1

Перечень участников общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.ACT.001	Комиссия	<p>орган Союза, обеспечивающий доступ к сведениям единого реестра на информационном портале Союза, а также представление сведений о регистрации лекарственных препаратов по запросам уполномоченных органов государств-членов средствами интегрированной системы; получает сведения от уполномоченных органов государств-членов и обновляет единый реестр и общий реестр; представляет по запросам уполномоченных органов государств-членов сведения о регистрации лекарственных препаратов через интегрированную систему; получает от уполномоченных органов государств-членов сведения (документы) из регистрационного дела или регистрационного досье по запросу в рамках процедур урегулирования разногласий при регистрации лекарственного препарата</p>
P.MM.01.ACT.001	уполномоченный орган государства-члена	<p>уполномоченный на осуществление регистрации лекарственных препаратов орган государственной власти государства-члена или уполномоченная им организация, который представляет в Комиссию сведения о зарегистрированных лекарственных препаратах и сведения о заявлениях на проведение процедур, связанных с регистрацией и экспертизой лекарственных препаратов для обновления общего реестра; получает от Комиссии по запросу сведения о регистрации лекарственных препаратов через интегрированную систему</p>

P.MM.01.ACT.002	уполномоченный орган референтного государства	уполномоченный орган государства-члена, который осуществляет рассмотрение поданного заявления, экспертизу регистрационного дела или регистрационного досье, подготовку и представление сведений экспертного отчета об оценке безопасности, эффективности и качества для согласования, направление уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата в уполномоченный орган государства признания, представление сведений заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата в уполномоченный орган государства признания, а также хранение и представление по запросу уполномоченных органов государств признания и Комиссии сведений регистрационных досье и регистрационных дел лекарственных средств
P.MM.01.ACT.003	уполномоченный орган государства признания	уполномоченный орган государства-члена, который осуществляет рассмотрение заявления на проведение процедур, связанных с регистрацией и экспертизой лекарственного препарата, получает уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата, формирует и направляет в уполномоченный орган референтного государства уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур, связанных с регистрацией и экспертизой лекарственного препарата, получает по запросу документы регистрационного досье и регистрационного дела лекарственного препарата, проводит экспертизу лекарственного препарата с использованием материалов регистрационного дела и (или) регистрационного досье,

		осуществляет рассмотрение экспертного отчета об оценке безопасности, эффективности и качества, представляет решение о признании (непризнании) экспертного отчета или замечания в отношении экспертного отчета об оценке безопасности, эффективности и качества
P.MM.01.ACT.004	уполномоченный орган, ограничивший обращение лекарственного препарата	уполномоченный орган государства-члена, принявший решение об отмене или аннулировании регистрации лекарственного препарата на территории государства-члена
P.MM.01.ACT.005	уполномоченный орган, оповещаемый об ограничении обращения лекарственного препарата	уполномоченный орган государства-члена, который получает оповещение об отмене или аннулировании регистрации лекарственного препарата уполномоченным органом другого государства-члена
P.MM.01.ACT.006	заинтересованное лицо	юридическое или физическое лицо, которое запрашивает сведения из единого реестра на информационном портале Союза. В качестве заинтересованного лица могут выступать как субъекты обращения лекарственных средств, так и заинтересованные органы государственной власти

3. Структура общего процесса

10. Общий процесс представляет собой совокупность процедур, сгруппированных по своему назначению:

- а) процедуры формирования и ведения общего реестра;
- б) процедуры направления сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрения сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата;
- в) процедуры получения сведений, содержащихся в общем реестре;
- г) процедуры получения Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье;
- д) процедуры получения уполномоченным органом государства признания сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье;
- е) процедуры уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения;

ж) процедуры ведения переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье.

11. При выполнении процедур общего процесса осуществляется формирование общего реестра на основании представляемых уполномоченными органами государств-членов в Комиссию сведений о зарегистрированных лекарственных препаратах, а также сведений о заявлениях на проведение процедур, связанных с регистрацией и экспертизой лекарственного препарата, предусмотренных правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, утверждаемых Комиссией (далее соответственно – сведения о заявлениях, правила регистрации), представление сведений о регистрации лекарственных препаратов уполномоченным органам государств-членов средствами интегрированной системы, а также предоставление доступа к сведениям единого реестра на информационном портале Союза для заинтересованных лиц.

При выполнении уполномоченными органами государств-членов процедур регистрации, подтверждения регистрации (перерегистрации), внесения изменений в регистрационное досье или процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата, установленных правилами регистрации (далее – процедуры регистрации), осуществляется формирование общего реестра за счет выполнения ими следующих процедур общего процесса, включенных в группу процедур формирования и ведения общего реестра:

- включение сведений в общий реестр;
- изменение сведений, содержащихся в общем реестре;
- исключение сведений из общего реестра;
- направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе.

Уникальный регистрационный номер заявления присваивается средствами интегрированной системы и возвращается уполномоченному органу референтного государства в рамках выполнения процедуры "Включение сведений в общий реестр" (P.MM.01.PRC.001).

При рассмотрении уполномоченными органами государств-членов заявлений на проведение процедур регистрации лекарственного препарата, а также при изменении состава документов регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат выполняются следующие процедуры общего процесса, включенные в группу процедур направления сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрения сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата:

получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата;

уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата;

уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата.

При представлении сведений о регистрации уполномоченным органам государств-членов выполняются следующие процедуры общего процесса, включенные в группу процедур получения уполномоченными органами государств-членов сведений, содержащихся в общем реестре:

- получение информации о дате и времени обновления общего реестра;
- получение сведений из общего реестра;
- получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр;
- получение номера регистрационного удостоверения;
- получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии;
- получение сведений о размещенном в едином реестре документе.

При возникновении необходимости получения Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье, при урегулировании разногласий на экспертном комитете по лекарственным средствам при Комиссии (далее – экспертный комитет) выполняется процедура общего процесса "Получение Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье", включенная в группу процедур получения Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье.

При возникновении необходимости получения уполномоченным органом государства признания сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье, при выполнении процедур регистрации лекарственного препарата, а также в иных случаях, предусмотренных порядком формирования и ведения единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Союза и информационных баз данных в сфере обращения лекарственных средств, утверждаемым Комиссией (далее – порядок), выполняется процедура общего процесса "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье", включенная в группу процедур получения уполномоченным органом государства признания сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье.

При принятии решения об отмене или об аннулировании регистрационного удостоверения в случаях, предусмотренных правилами регистрации, выполняется процедура общего процесса "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" включенная в группу процедур уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения.

В рамках рассмотрения уполномоченными органами государств признания экспертного отчета об оценке безопасности, эффективности и качества (далее – экспертный отчет), оформленного уполномоченным органом референтного государства по результатам экспертизы лекарственного препарата, в том числе, при принятии решения о признании (непризнании) экспертного отчета, а также при необходимости

направления вопросов и (или) замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье выполняются следующие процедуры общего процесса, включенные в группу процедур ведения переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье:

- получение экспертного отчета;

- получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье;

- получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета.

12. Приведенное описание структуры общего процесса представлено на рисунке 1.

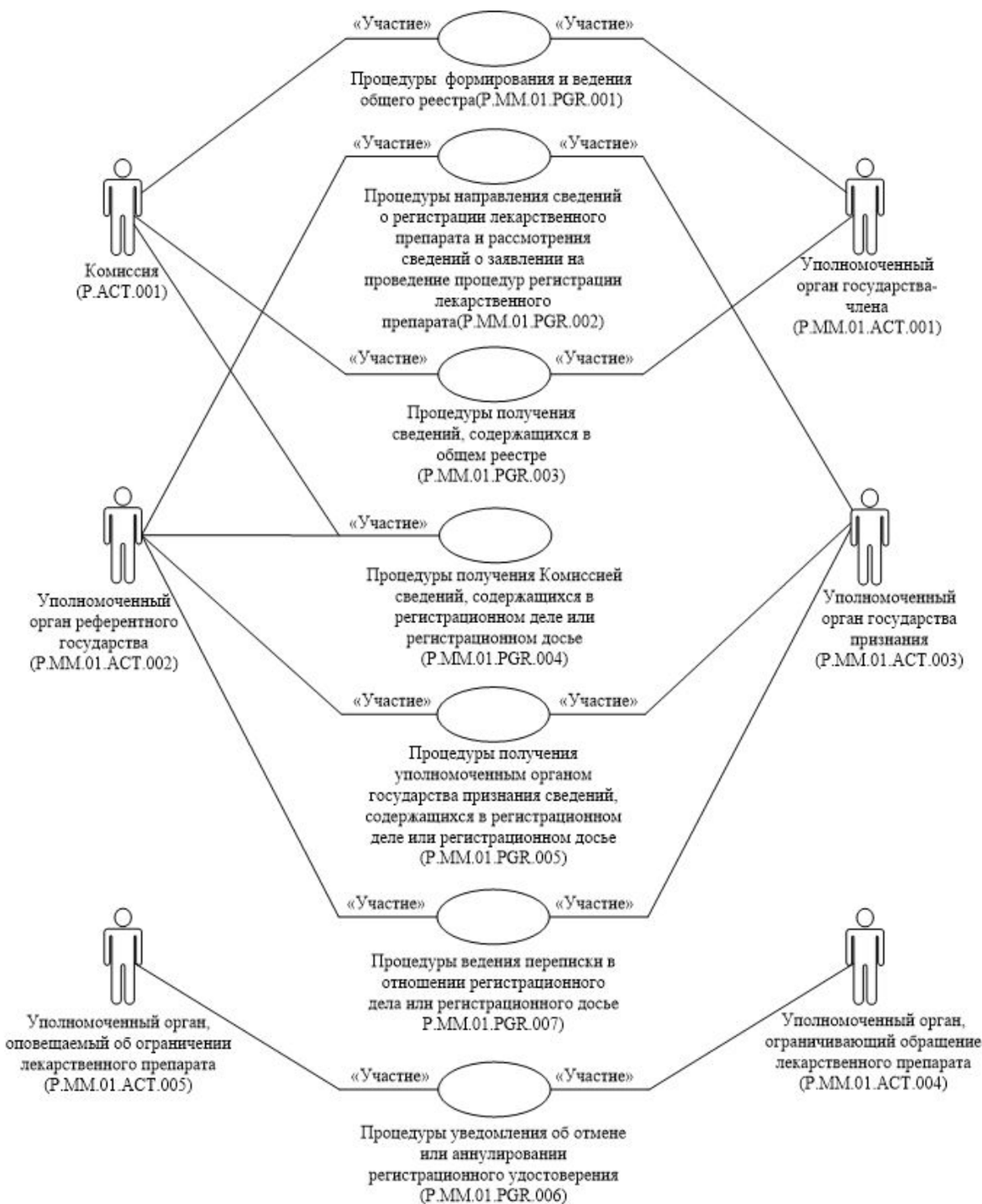


Рис. 1. Структура общего процесса

13. Порядок выполнения процедур общего процесса, сгруппированных по своему назначению, включая детализированное описание операций, приведен в разделе VIII настоящих Правил.

14. Для каждой группы процедур приводится общая схема, демонстрирующая связи между процедурами общего процесса и порядок их выполнения. Общая схема

процедур построена с использованием графической нотации UML (унифицированный язык моделирования – Unified Modeling Language) и снабжена текстовым описанием.

4. Группа процедур "Процедуры формирования и ведения общего реестра" (P.MM.01.PGR.001)

15. Выполнение процедур формирования и ведения общего реестра осуществляется при формировании уполномоченным органом государства-члена сведений о полученном заявлении и регистрационном досье, изменении сведений об этапе рассмотрения регистрационного досье лекарственного препарата, получении или изменении документов регистрационного досье или регистрационного дела, а также при оформлении регистрационного удостоверения.

При выполнении процедур формирования и ведения общего реестра уполномоченный орган государства-члена формирует и представляет в Комиссию сведения в соответствии с порядком.

Представление сведений осуществляется в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденным Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 (далее – Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией). Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденному Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 (далее – Описание форматов и структур электронных документов и сведений).

При получении уполномоченными органами государств-членов нового заявления выполняется процедура "Включение сведений в общий реестр" (P.MM.01.PRC.001).

Уполномоченный орган референтного государства, выполняющий включение сведений о новом заявлении в общий реестр, в случае успешного выполнения процедуры получает ответное сообщение с присвоенными средствами интегрированной системы уникальным регистрационным номером заявления, который сообщается заявителю.

В ходе выполнения процедур регистрации при изменении этапа рассмотрения регистрационного досье лекарственного препарата, принятии решения о регистрации лекарственного препарата, изменении сведений о зарегистрированном лекарственном препарате, а также при изменении состава документов регистрационного дела или регистрационного досье выполняется процедура "Изменение сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PRC.002).

В предусмотренных правилами регистрации случаях прекращения рассмотрения заявления выполняется процедура "Исключение сведений из общего реестра" (P.MM.01.PRC.003).

После опубликования сведений о зарегистрированном лекарственном препарате, в том числе об уникальном номере регистрационного удостоверения, в едином реестре, а также в случае внесения изменений в один из размещаемых в едином реестре документов выполняется процедура "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.019).

16. Приведенное описание группы процедур "Процедуры формирования и ведения общего реестра" (P.MM.01.PGR.001) представлено на рисунке 2.

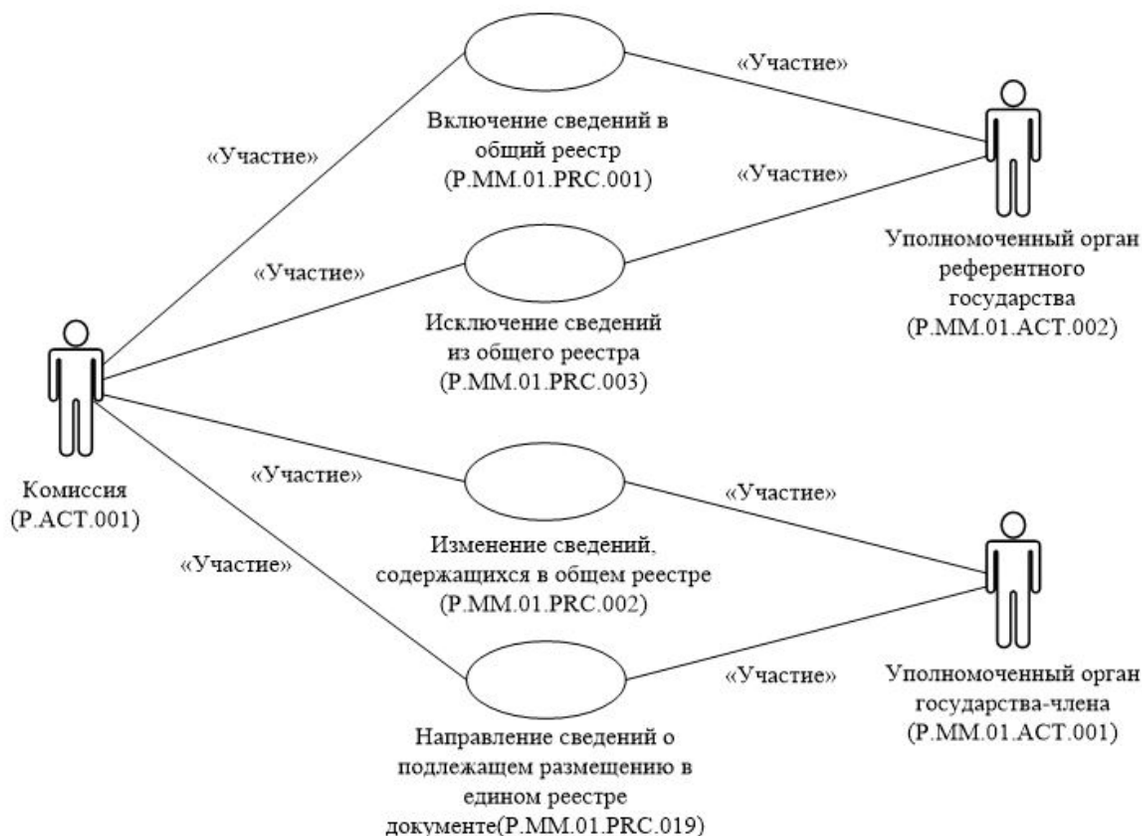


Рис. 2. Общая схема группы процедур

"Процедуры формирования и ведения общего реестра"

(P.MM.01.PGR.001)

17. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры формирования и ведения общего реестра" (P.MM.01.PGR.001), приведен в таблице 2.

Таблица 2

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры формирования и ведения общего реестра (P.MM.01.PGR.001)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.PRC.001	включение сведений в общий реестр	процедура предназначена для формирования и представления уполномоченным органом референтного государства в Комиссию сведений о заявлении, сведений о составе документов регистрационного дела или регистрационного досье для включения в общий реестр, а также для формирования уникального регистрационного номера заявления
P.MM.01.PRC.002	изменение сведений, содержащихся в общем реестре	процедура предназначена для формирования и представления уполномоченным органом государства-члена в Комиссию сведений, в том числе измененных, о зарегистрированном лекарственном препарате для актуализации сведений единого реестра, измененных сведений о заявлении, измененных сведений о составе документов регистрационного дела или регистрационного досье для актуализации общего реестра
P.MM.01.PRC.003	исключение сведений из общего реестра	процедура предназначена для формирования и представления уполномоченным органом референтного государства в Комиссию подлежащих исключению из общего реестра сведений о заявлении
P.MM.01.PRC.019	направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе	процедура предназначена для формирования и представления уполномоченным органом государства-члена в Комиссию

5. Группа процедур "Процедуры направления сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрения сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PGR.002)

18. Процедуры направления сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрения сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата выполняются при осуществлении процедур регистрации лекарственного препарата в государствах признания.

Представление сведений осуществляется в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденным Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 (далее – Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов).

При получении уполномоченным органом референтного государства заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата в государствах признания выполняется процедура "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.004).

В случае невозможности рассмотрения уполномоченным органом государства признания заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата по результатам проверки полноты и (или) корректности представленных документов, а также в случае выявления нарушений, связанных с оплатой сбора (пошлины), выполняется процедура "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.005).

При непредставлении заявителем запрошенных документов в установленный срок при выполнении процедур регистрации, иных случаях, предусмотренных правилами регистрации, для уведомления об этом уполномоченного органа государства признания уполномоченным органом референтного государства, а также при изменении состава документов регистрационного досье или регистрационного дела выполняется процедура "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.006).

19. Приведенное описание группы процедур "Процедуры направления сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрения сведений о заявлении на

проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PGR.002) представлено на рисунке 3.



Рис. 3. Общая схема группы процедур "Процедуры направления сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрения сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PGR.002)

20. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры направления сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрения сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PGR.002), приведен в таблице 3.

Таблица 3

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры направления сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрения сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PGR.002)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3

P.MM.01.PRC.004	получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата	процедура предназначена для направления уполномоченным органом референтного государства уполномоченному органу государства признания заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата
P.MM.01.PRC.005	уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата	процедура предназначена для направления уполномоченным органом государства признания уполномоченному органу референтного государства уведомления о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата
P.MM.01.PRC.006	уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата	процедура предназначена для направления уполномоченным органом референтного государства уполномоченному органу государства признания уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата

6. Группа процедур "Процедуры получения уполномоченными органами государств-членов сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PGR.003)

21. Процедуры получения уполномоченными органами государств-членов сведений, содержащихся в общем реестре, выполняются при получении соответствующего запроса от информационных систем уполномоченных органов государств-членов.

В рамках выполнения процедур получения уполномоченными органами государств-членов сведений, содержащихся в общем реестре, обрабатываются следующие виды запросов, поступающих от информационных систем уполномоченных органов государств-членов:

- запрос информации о дате и времени обновления общего реестра;
- запрос сведений из общего реестра;
- запрос информации об изменениях, внесенных в общий реестр;
- запрос номера регистрационного удостоверения.

Запрос информации о дате и времени обновления общего реестра выполняется уполномоченным органом государства-члена в целях оценки необходимости синхронизации имеющихся в его информационном ресурсе сведений о заявлениях, а также сведений о зарегистрированных лекарственных препаратах со сведениями,

содержащимися в общем реестре и хранящимися в Комиссии. При осуществлении запроса выполняется процедура "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.PRC.007).

Запрос сведений из общего реестра выполняется с целью получения уполномоченным органом государства-члена актуальных сведений о заявлениях, сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье, а также сведений о зарегистрированных лекарственных препаратах. В зависимости от условий запроса актуальные сведения из общего реестра представляются по всем референтным государствам или по конкретному референтному государству.

Запрос сведений из общего реестра может осуществляться как на текущую дату, так и по состоянию на дату, указанную в запросе. При осуществлении запроса выполняется процедура "Получение сведений из общего реестра" (P.MM.01.PRC.008).

Запрос информации об изменениях, внесенных в общий реестр, выполняется с целью получения уполномоченным органом государства-члена измененных сведений о заявлениях, сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье, а также сведений о зарегистрированных лекарственных препаратах.

При запросе информации об изменениях, внесенных в общий реестр, представляются сведения, которые были добавлены в общий реестр, а также сведения, в которые были внесены изменения начиная с момента, указанного в запросе, до момента выполнения этого запроса.

В зависимости от условий запроса измененные сведения из общего реестра представляются по всем референтным государствам или по конкретному референтному государству.

При осуществлении запроса выполняется процедура "Получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр" (P.MM.01.PRC.009).

При принятии решения о регистрации лекарственного препарата уполномоченным органом референтного государства выполняется процедура "Получение номера регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.010).

При получении уникального номера регистрационного удостоверения уполномоченный орган референтного государства выполняет процедуру "Изменение сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PRC.002) с целью включения и опубликования сведений о зарегистрированном лекарственном препарате, в том числе об уникальном номере регистрационного удостоверения, в едином реестре.

Уполномоченный орган государства признания получает сведения об уникальном номере регистрационного удостоверения путем выполнения процедуры "Получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр" (P.MM.01.PRC.009) или "Получение сведений из общего реестра" (P.MM.01.PRC.008).

Для получения уполномоченным органом государства-члена сведений о регистрации лекарственного препарата по конкретному номеру заявления и (или)

регистрационного удостоверения выполняется процедура "Получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии" (P.MM.01.PRC.017).

Для получения уполномоченным органом государства-члена сведений о документе регистрационного досье или регистрационном досье, размещенном в едином реестре, выполняется процедура "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.018).

22. Приведенное описание группы процедур "Процедуры получения сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PGR.003), представлено на рисунке 4.

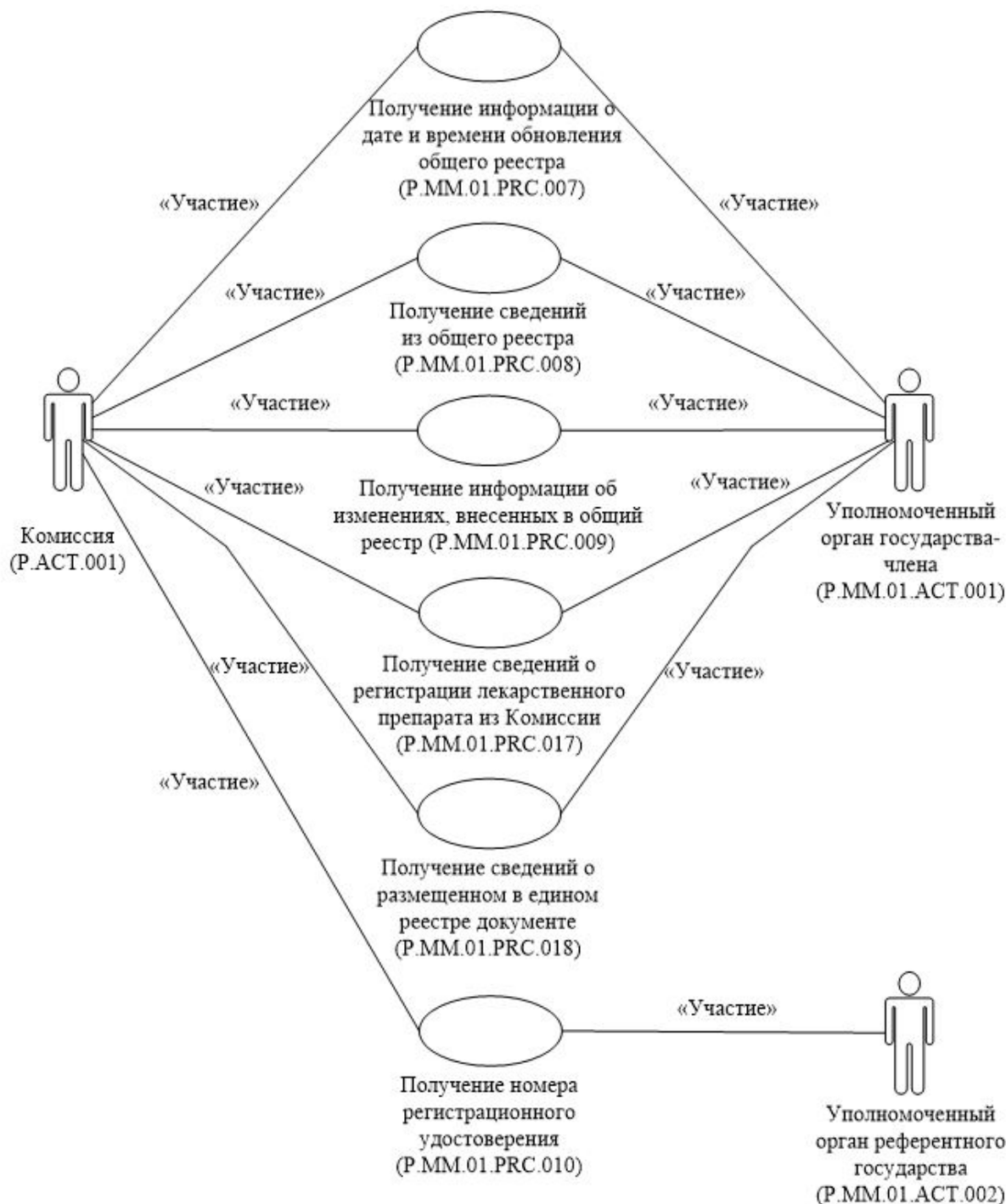


Рис. 4. Общая схема группы процедур получения сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PGR.003)

23. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры получения сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PGR.003), приведен в таблице 4.

Таблица 4

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры получения сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PGR.003)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.PRC.007	получение информации о дате и времени обновления общего реестра	процедура предназначена для представления Комиссией информации о дате и времени обновления общего реестра по запросам от информационных систем уполномоченных органов государств-членов
P.MM.01.PRC.008	получение сведений из общего реестра	процедура предназначена для представления Комиссией сведений из общего реестра по запросам от информационных систем уполномоченных органов государств-членов
P.MM.01.PRC.009	получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр	процедура предназначена для представления Комиссией измененных сведений из общего реестра за период от указанных в запросе даты и времени до момента выполнения запроса по запросам от информационных систем уполномоченных органов государств-членов
P.MM.01.PRC.010	получение номера регистрационного удостоверения	процедура предназначена для представления Комиссией очередного уникального номера регистрационного удостоверения по запросу от информационной системы уполномоченного органа референтного государства
P.MM.01.PRC.017	получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии	процедура предназначена для представления Комиссией сведений о регистрации лекарственного препарата по запросам от информационных систем уполномоченных органов государств-членов

P.MM.01.PRC.018	получение сведений о размещенном в едином реестре документе	процедура предназначена для представления Комиссией сведений о размещенном в едином реестре документе по запросам от информационных систем уполномоченных органов государств-членов
-----------------	---	---

7. Группа процедур "Процедуры получения Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье" (P.MM.01.PGR.004)

24. Процедуры получения Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье, выполняются Комиссией при урегулировании разногласий на экспертном комитете в случаях, предусмотренных правилами регистрации.

В случае необходимости получения Комиссией документов регистрационного дела или регистрационного досье при урегулировании разногласий на экспертном комитете выполняется процедура "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье Комиссией" (P.MM.01.PRC.011).

25. Приведенное описание группы процедур "Процедуры получения Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье" (P.MM.01.PGR.004), представлено на рисунке 5.



Рис. 5. Общая схема группы процедур получения Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье" (P.MM.01.PGR.004)

26. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры получения Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье" (P.MM.01.PGR.004), приведен в таблице 5.

Таблица 5

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры получения Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье" (P.MM.01.PGR.004)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.PRC.011	получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье Комиссией	процедура предназначена для представления уполномоченным органом референтного государства сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье по запросу Комиссии

8. Группа процедур получения уполномоченным органом государства признания сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье" (P.MM.01.PGR.005)

27. Процедура получения уполномоченным органом государства признания сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье, выполняется в случаях, определенных порядком, в том числе при выполнении процедур регистрации.

В случае возникновения необходимости получения уполномоченным органом государства признания документов регистрационного дела или регистрационного досье выполняется процедура "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.012).

28. Приведенное описание группы процедур "Процедуры получения уполномоченным органом государства признания сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье" (P.MM.01.PGR.005), представлено на рисунке 6.



Рис. 6. Общая схема группы процедур "Процедуры получения уполномоченным органом государства признания сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье" (P.MM.01.PGR.005)

29. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры получения уполномоченным органом государства признания сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье" (P.MM.01.PGR.005), приведен в таблице 6.

Таблица 6

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры получения уполномоченным органом государства признания сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье" (P.MM.01.PGR.005)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.PRC.012	получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье	процедура предназначена для представления уполномоченным органом референтного государства сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье по запросу уполномоченного органа государства признания

9. Группа процедур "Процедуры уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PGR.006)

30. Процедура уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения выполняется при принятии уполномоченным органом государства-члена решения об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения в случаях, предусмотренных правилами регистрации.

В случае принятия решения об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения выполняется процедура "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.013).

31. Приведенное описание группы процедур "Процедуры уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PGR.006) представлено на рисунке 7.



Рис. 7. Общая схема группы процедур "Процедуры уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PGR.006)

32. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PGR.006), приведен в таблице 7.

Таблица 7

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PGR.006)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.PRC.013	направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения	процедура предназначена для направления уполномоченным органом, ограничившим обращение лекарственного препарата, уполномоченному органу, оповещаемому об ограничении обращения лекарственного препарата, уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения

10. Группа процедур "Процедуры ведения переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PGR.007)

33. Процедуры ведения переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье выполняются после оформления экспертного отчета по результатам экспертизы лекарственного препарата уполномоченным органом референтного государства, при согласовании экспертного отчета государствами признания, а также при осуществлении переписки между уполномоченным органом государства признания и уполномоченным органом референтного государства при выполнении процедур регистрации или в период действия регистрационного удостоверения.

После завершения оформления экспертного отчета уполномоченным органом референтного государства выполняется процедура "Получение экспертного отчета" (P.MM.01.PRC.014).

В случае наличия у уполномоченного органа государства признания замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье, в том числе, при необходимости направления запроса заявителю, выполняется процедура "Получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.015).

В случае принятия уполномоченным органом государства признания решения о признании (непризнании) экспертного отчета выполняется процедура "Получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (P.MM.01.PRC.016).

34. Приведенное описание группы процедур ведения переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PGR.007) представлено на рисунке 8.



Рис. 8. Общая схема группы процедур "Процедуры ведения переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PGR.007)

35. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры ведения переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PGR.007), приведен в таблице 8.

Таблица 8

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур "Процедуры ведения переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PGR.007)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
		процедура предназначена для направления уполномоченным органом референтного государства уполномоченному

P.MM.01.PRC.014	получение экспертного отчета	органу государства признания сведений о подготовленном экспертном отчете, составленном по результатам экспертизы лекарственного препарата
P.MM.01.PRC.015	получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье	процедура предназначена для представления уполномоченным органом государства признания в уполномоченный орган референтного государства сведений о направленных заявителю запросах о представлении дополнительных сведений, а также для направления замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье при выполнении процедур регистрации
P.MM.01.PRC.016	получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета	процедура предназначена для представления уполномоченным органом государства признания в уполномоченный орган референтного государства сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета

V. Информационные объекты общего процесса

36. Перечень информационных объектов, сведения о которых или из которых передаются в процессе информационного взаимодействия между участниками общего процесса, приведен в таблице 9.

Таблица 9

Перечень информационных объектов

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.BEN.001	общий реестр	информационный ресурс, содержащий: не подлежащие опубликованию сведения о заявлениях, сведения о составе документов регистрационного дела и (или) регистрационного досье; подлежащие опубликованию на информационном портале Союза сведения о регистрационных удостоверениях, включенных в единый реестр

P.MM.01.BEN.002	заявление	сведения заявления на выполнение процедур регистрации
P.MM.01.BEN.003	экспертный отчет	сведения экспертного отчета, оформленного уполномоченным органом референтного государства, а также заключения о возможности признания (непризнания) экспертного отчета, оформленного уполномоченным органом государства признания
P.MM.01.BEN.004	сведения регистрационного досье или дела	сведения, содержащиеся в регистрационном досье или регистрационном деле

VI. Ответственность участников общего процесса

37. Привлечение к дисциплинарной ответственности за несоблюдение требований, направленных на обеспечение своевременности и полноты передачи сведений, участвующих в информационном взаимодействии должностных лиц и сотрудников Комиссии осуществляется в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, иными международными договорами и актами, составляющими право Союза, а должностных лиц и сотрудников уполномоченных органов государств-членов – в соответствии с законодательством государств-членов.

VII. Справочники и классификаторы общего процесса

38. Перечень справочников и классификаторов общего процесса приведен в таблице 10.

Таблица 10

Перечень справочников и классификаторов общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Тип	Описание
1	2	3	4
P.CLS.009	международный классификатор единиц измерения	классификатор	содержит перечень кодов и наименований единиц измерения в соответствии с Рекомендацией № 20 Европейской экономической комиссии ООН
P.CLS.019	классификатор стран мира	классификатор	содержит перечень наименований стран и их коды в соответствии со стандартом ISO 3166-1
			содержит перечень кодов и международных

P.CLS.038	справочник международных непатентованных наименований лекарственных средств	справочник	непатентованных наименований лекарственных средств (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 10 мая 2018 г. № 71)
P.CLS.039	классификатор единиц измерения дозировки и концентрации действующих веществ в составе лекарственных препаратов	классификатор	содержит перечень кодов и наименований единиц измерения, используемых в фармакологии для количественного выражения дозировки и концентрации действующих веществ (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 7 сентября 2018 г. № 150)
P.CLS.041	номенклатура лекарственных форм	классификатор	содержит перечень кодов и наименований лекарственных форм (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 17 сентября 2019 г. № 158)
P.CLS.044	классификатор комплектующих средств упаковки лекарственных препаратов	классификатор	содержит перечень кодов и наименований комплектующих средств, содержащихся во вторичной (потребительской) упаковке лекарственного средства (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 8 октября 2019 г. № 171)
P.CLS.046	классификатор лекарственного растительного сырья	классификатор	содержит перечень кодов и наименований лекарственного растительного сырья (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 16 апреля 2019 г. № 5)
			содержит перечень кодов и наименований

P.CLS.054	классификатор организационно-правовых форм	классификатор	организационно-правовых форм (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 2 апреля 2019 года № 54)
P.CLS.068	справочник методов идентификации хозяйствующих субъектов	справочник	содержит перечень кодов и наименований методов идентификации хозяйствующих субъектов (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 10 марта 2020 года № 34)
P.CLS.069	классификатор видов первичных упаковок лекарственных средств	классификатор	содержит перечень кодов и наименований видов первичных упаковок лекарственных средств (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 15 января 2019 г. № 5)
P.CLS.109	справочник группировочных, общепринятых и химических наименований лекарственных средств	справочник	содержит перечень кодов группировочных, общепринятых и химических наименований лекарственных средств (применяется в соответствии с Рекомендациями Комиссии от 23 апреля 2019 года №13)
P.CLS.110	справочник вспомогательных веществ, используемых при производстве лекарственных средств	справочник	содержит перечень кодов и наименований вспомогательных веществ, используемых при производстве лекарственных средств (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 11 июня 2019 г. № 95)
P.CLS.111	справочник функциональных назначений вспомогательных веществ, используемых	справочник	содержит перечень кодов и наименований функциональных назначений вспомогательных веществ, входящих в состав лекарственных средств (применяется

	при производстве лекарственных средств		в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 18 июня 2019 г. № 103)
P.CLS.112	справочник наименований гомеопатического материала	справочник	содержит перечень кодов и наименований гомеопатического материала
P.CLS.113	классификатор видов вторичных (потребительских) упаковок лекарственных средств	классификатор	содержит перечень кодов и наименований видов вторичных (потребительских) упаковок лекарственных средств ((применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 15 января 2019 г. № 6)
P.MM.01.CLS.001	анатомо-терапевтический -химический классификатор лекарственных средств	классификатор	содержит перечень кодов и наименований действующих веществ, входящих в состав лекарственных средств, утвержденных Всемирной организацией здравоохранения (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 10 апреля 2018 г. № 50)
P.MM.01.CLS.002	классификатор видов документов регистрационного досье на лекарственный препарат	классификатор	содержит перечень кодов и наименований видов документов регистрационного досье на лекарственный препарат (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 17 сентября 2019 г. № 159)
P.MM.01.CLS.003	классификатор видов документов регистрационного дела лекарственного препарата	классификатор	содержит перечень кодов и наименований видов документов регистрационного дела лекарственного препарата (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 24 апреля 2018 г. № 64)

P.MM.01.CLS.004	перечень этапов (стадий) производства лекарственных средств	справочник	содержит перечень кодов и наименований видов этапов производства лекарственных средств (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 7 сентября 2018 г. № 149)
P.MM.01.CLS.005	справочник структурных элементов регистрационного досье лекарственного препарата	справочник	содержит перечень кодов и наименований структурных элементов регистрационного досье лекарственного препарата (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 17 сентября 2019 г. № 159)
P.MM.01.CLS.007	классификатор типов изменений регистрационного досье лекарственного препарата	классификатор	содержит перечень кодов и наименований типов изменений регистрационного досье лекарственного препарата (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 24 апреля 2018 г. № 65)

VIII. Процедуры общего процесса

1. Процедуры формирования и ведения общего реестра

Процедура "Включение сведений в общий реестр" (P.MM.01.PRC.001)

39. Схема выполнения процедуры "Включение сведений в общий реестр" (P.MM.01.PRC.001) представлена на рисунке 9.

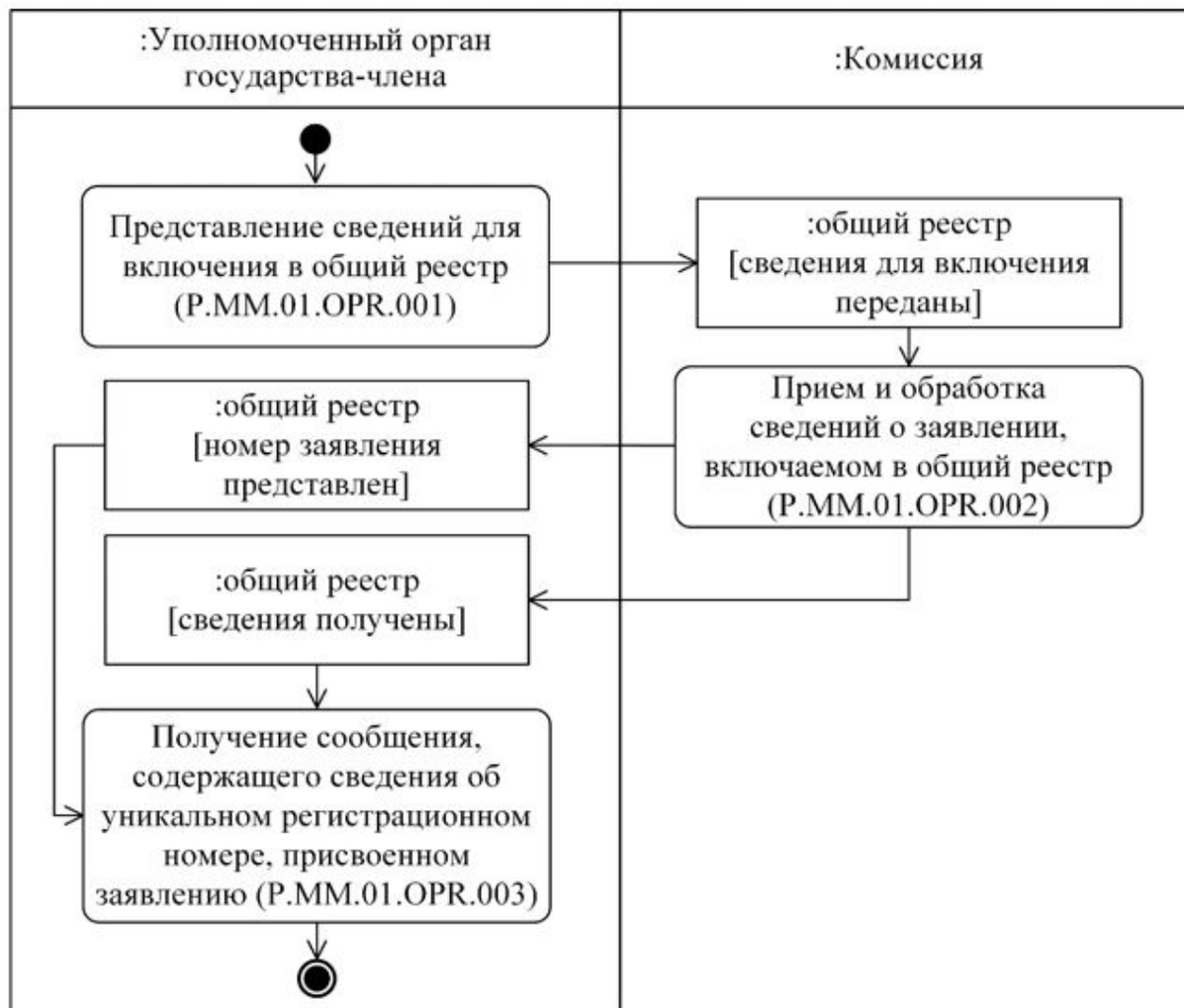


Рис. 9. Схема выполнения процедуры "Включение сведений в общий реестр" (P.MM.01.PRC.001)

40. Процедура "Включение сведений в общий реестр" (P.MM.01.PRC.001) выполняется при представлении уполномоченным органом государства-члена сведений о новом заявлении для формирования общего реестра.

41. Первой выполняется операция "Представление сведений для включения в общий реестр" (P.MM.01.OPR.001), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства-члена формируются и представляются в Комиссию сведения о новом заявлении, включаемом в общий реестр, с указанием вида заявления, даты подачи заявления, государства подачи заявления. При представлении сведений о новом заявлении уполномоченный орган референтного государства не указывает регистрационный номер заявления.

42. При поступлении в Комиссию сведений о заявлении, включаемом в общий реестр, выполняется операция "Прием и обработка сведений о заявлении, включаемом в общий реестр" (P.MM.01.OPR.002), по результатам выполнения которой сведения о заявлении включаются в общий реестр. При получении Комиссией сведений о новом заявлении от уполномоченного органа референтного государства формируется

уникальный регистрационный номер заявления. Сообщение, содержащее сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению, передается в уполномоченный орган референтного государства. При получении Комиссией сведений о новом заявлении от уполномоченного органа государства признания ему направляется уведомление о результатах обработки полученных сведений.

43. При поступлении в уполномоченный орган государства-члена сообщения, содержащего сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению, или уведомления о результатах обработки полученных сведений, выполняется операция "Получение сообщения, содержащего сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению" (P.MM.01.OPR.003), по результатам выполнения которой осуществляются прием и обработка сообщения, содержащего сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению, или уведомления о результатах обработки полученных сведений.

44. Результатами выполнения процедуры "Включение сведений в общий реестр" (P.MM.01.PRC.001) являются включение сведений о заявлении в общий реестр, получение уполномоченными органом референтного государства сообщения, содержащего уникальный регистрационный номер, присвоенный заявлению или получение уполномоченным органом государства признания уведомления о результатах обработки полученных сведений.

45. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Включение сведений в общий реестр" (P.MM.01.PRC.001), приведен в таблице 11.

Таблица 11

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Включение сведений в общий реестр" (P.MM.01.PRC.001)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.OPR.001	представление сведений для включения в общий реестр	приведено в таблице 12 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.002	прием и обработка сведений о заявлении, включаемом в общий реестр	приведено в таблице 13 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.003	получение сообщения, содержащего сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению	приведено в таблице 14 настоящих Правил

Таблица 12

Описание операции "Представление сведений для включения в общий реестр" (P.MM.01.OPR.001)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
-------	----------------------	----------

1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.001
2	Наименование операции	представление сведений для включения в общий реестр
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при представлении уполномоченным органом государства-члена сведений о заявлении для формирования общего реестра
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует сообщение, содержащее предназначенные для передачи в Комиссию сведения о заявлении, включаемом в общий реестр, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	сведения о заявлении для включения в общий реестр переданы в Комиссию

Таблица 13

Описание операции "Прием и обработка сведений о заявлении, включаемом в общий реестр" (P.MM.01.OPR.002)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.002
2	Наименование операции	прием и обработка сведений о заявлении, включаемом в общий реестр
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении Комиссией сведений о заявлении (операция "Представление сведений для включения в общий реестр" (P.MM.01.OPR.001))
		формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию

5	Ограничения	<p>форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией</p>
6	Описание операции	<p>исполнитель принимает сведения о заявлении и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией.</p> <p>В случае успешного выполнения проверки исполнитель осуществляет включение сведений о заявлении в общий реестр, заполняя дату и время их обновления. В случае первичного включения заявления уполномоченным органом референтного государства исполнитель формирует и направляет в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией уполномоченному органу референтного государства сообщение, содержащее сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению, а уполномоченному органу государства признания уведомление о результатах обработки полученных сведений</p>
7	Результаты	<p>сведения о заявлении, включаемом в общий реестр, обработаны, сообщение, содержащее сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению, направлено в уполномоченный орган референтного государства или уведомление о результатах</p>

обработки сведений направлено в
уполномоченный орган
государства признания

Таблица 14

Описание операции "Получение сообщения, содержащего сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению" (P.MM.01.OPR.003)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.003
2	Наименование операции	получение сообщения, содержащего сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом государства-члена сообщения, содержащего сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению или уведомления о результатах обработки сведений (операция "Прием и обработка сведений о заявлении, включаемом в общий реестр" (P.MM.01.OPR.002))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель осуществляет прием сообщения, содержащего сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению, или уведомления о результатах обработки сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	сообщение, содержащее сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению, или уведомление о результатах обработки сведений получено

Процедура "Изменение сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PRC.002)

46. Схема выполнения процедуры "Изменение сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PRC.002) представлена на рисунке 10.

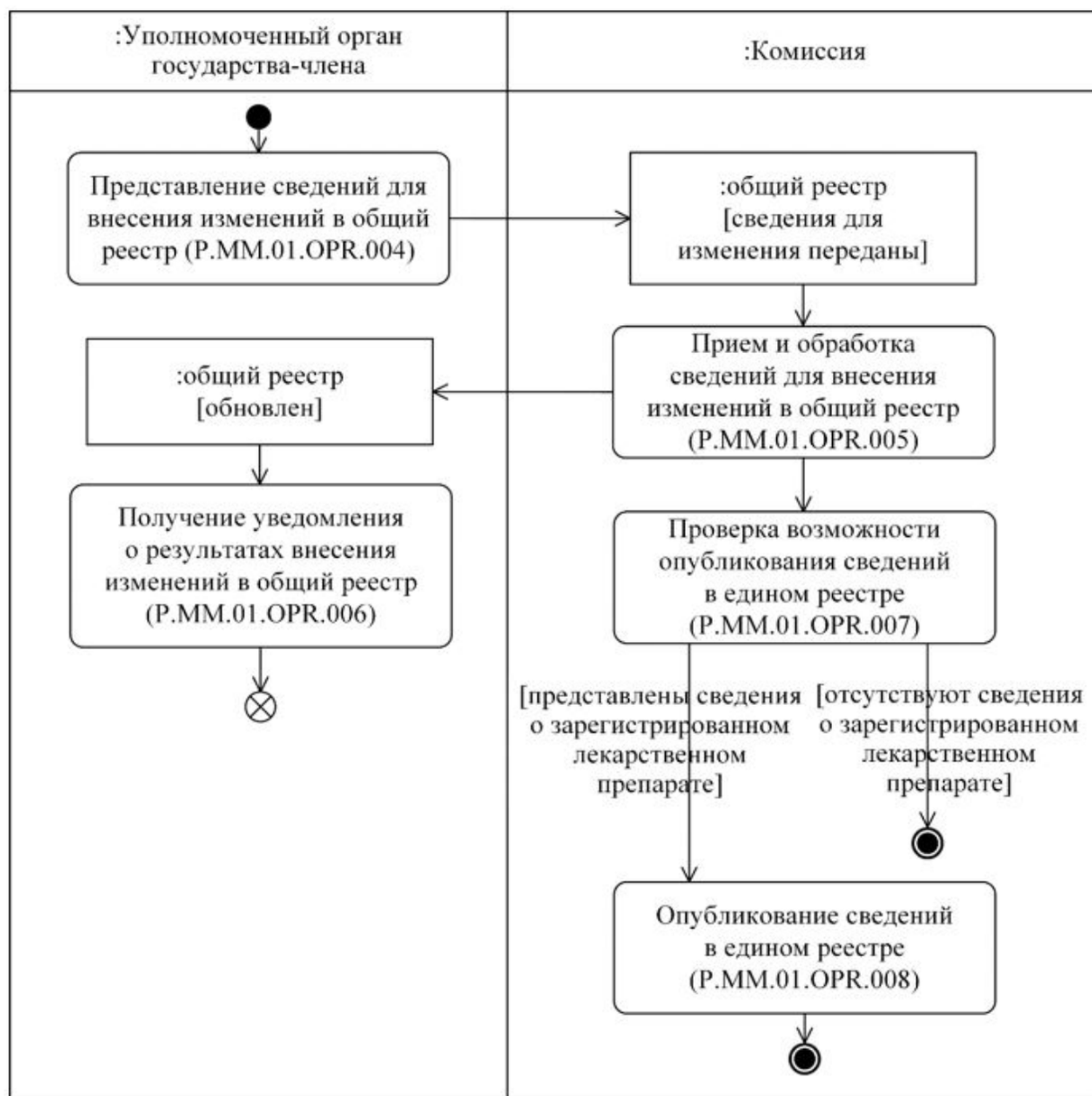


Рис. 10. Схема выполнения процедуры "Изменение сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PRC.002)

47. Процедура "Изменение сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PRC.002) выполняется при представлении уполномоченным органом государства-члена в Комиссию сведений об изменении этапа рассмотрения регистрационного досье, принятии решения о регистрации лекарственного препарата, изменении сведений о зарегистрированном лекарственном препарате, а также при изменении состава документов регистрационного дела или регистрационного досье.

48. Первой выполняется операция "Представление сведений для внесения изменений в общий реестр" (P.MM.01.OPR.004), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства-члена формируются и представляются в Комиссию сведения для внесения изменений в общий реестр.

49. При поступлении в Комиссию сведений для внесения изменений в общий реестр выполняется операция "Прием и обработка сведений для внесения изменений в общий реестр" (P.MM.01.OPR.005), по результатам выполнения которой соответствующие сведения обновляются в общем реестре. Уведомление о внесении изменений в общий реестр передается в уполномоченный орган государства-члена.

50. При поступлении в уполномоченный орган государства-члена уведомления о внесении изменений в общий реестр выполняется операция "Получение уведомления о результатах внесения изменений в общий реестр" (P.MM.01.OPR.006), по результатам выполнения которой осуществляются прием и обработка указанного уведомления.

51. В случае выполнения операции "Прием и обработка сведений для внесения изменений в общий реестр" (P.MM.01.OPR.005) выполняется операция "Проверка возможности опубликования сведений в едином реестре" (P.MM.01.OPR.007), по результатам выполнения которой, в случае если уполномоченным органом государства-члена представлены сведения о зарегистрированном лекарственном препарате или об изменении сведений о зарегистрированном лекарственном препарате, указанные сведения подготавливаются для опубликования на информационном портале Союза.

В случае если уполномоченным органом государства-члена представлены сведения о заявлении, об изменении этапа рассмотрения регистрационного досье или об изменении состава документов регистрационного дела или регистрационного досье, процедура "Изменение сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PRC.002) завершается.

52. В случае если уполномоченным органом государства-члена представлены сведения о зарегистрированном лекарственном препарате или об изменении сведений о зарегистрированном лекарственном препарате, выполняется операция "Опубликование сведений в едином реестре" (P.MM.01.OPR.008), по результатам выполнения которой обновленные сведения, подлежащие включению в единый реестр, опубликовываются на информационном портале Союза.

53. Результатами выполнения процедуры "Изменение сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PRC.002) являются внесение сведений о регистрации лекарственных препаратов в общий реестр и опубликование измененных сведений единого реестра на информационном портале Союза.

54. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Изменение сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PRC.002), приведен в таблице 15.

Таблица 15

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Изменение сведений, содержащихся в общем реестре" (P.MM.01.PRC.002)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.OPR.004	представление сведений для внесения изменений в общий реестр	приведено в таблице 16 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.005	прием и обработка сведений для внесения изменений в общий реестр	приведено в таблице 17 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.006	получение уведомления о результатах внесения изменений в общий реестр	приведено в таблице 18 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.007	проверка возможности опубликования сведений в едином реестре	приведено в таблице 19 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.008	опубликование сведений в едином реестре	приведено в таблице 20 настоящих Правил

Таблица 16

Описание операции "Представление сведений для внесения изменений в общий реестр" (P.MM.01.OPR.004)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.004
2	Наименование операции	представление сведений для внесения изменений в общий реестр
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется уполномоченным органом государства-члена при внесении изменений в общий реестр
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует сведения для внесения изменений в общий реестр в соответствии с

		Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	сведения для внесения изменений в общий реестр направлены в Комиссию

Таблица 17

Описание операции "Прием и обработка сведений для внесения изменений в общий реестр" (P.MM.01.OPR.005)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.005
2	Наименование операции	прием и обработка сведений для внесения изменений в общий реестр
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении Комиссией сведений для внесения изменений в общий реестр (операция "Представление сведений для внесения изменений в общий реестр" (P.MM.01.OPR.004))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
		исполнитель принимает сведения для внесения изменений и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В случае успешного выполнения

6	Описание операции	<p>проверки исполнитель заполняет дату и время окончания действия хранящихся в Комиссии сведений значением даты и времени начала действия полученных актуальных сведений. В результате изменяемые сведения сохраняются для обеспечения возможности просмотра истории изменений и становятся недоступными для дальнейшей обработки.</p> <p>Полученные актуальные сведения исполнитель вносит в общий реестр, фиксирует дату и время обновления сведений, формирует и направляет уполномоченному органу государства-члена уведомление со значением кода результата обработки, соответствующим изменению сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией</p>
7	Результаты	сведения для внесения изменений в общий реестр обработаны, уведомление о внесении изменений в общий реестр направлено в уполномоченный орган государства-члена

Таблица 18

Описание операции "Получение уведомления о результатах внесения изменений в общий реестр" (P.MM.01.OPR.006)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.006
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах внесения изменений в общий реестр
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом государства-члена уведомления о внесении изменений в общий реестр (операция "Прием и обработка сведений для внесения

		изменений в общий реестр" (Р.ММ.01.ОПР.005))
5	Ограничения	формат и структура уведомления должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель осуществляет прием уведомления в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	уведомление о внесении изменений в общий реестр получено

Таблица 19

Описание операции "Проверка возможности опубликования сведений в едином реестре" (Р.ММ.01.ОПР.007)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.007
2	Наименование операции	проверка возможности опубликования сведений в едином реестре
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при обновлении общего реестра (операция "Прием и обработка сведений для внесения изменений в общий реестр" (Р.ММ.01.ОПР.005))
5	Ограничения	–
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку представленных сведений и определяет возможность их опубликования на информационном портале Союза. В случае представления сведений о зарегистрированном лекарственном препарате или измененных сведений о зарегистрированном лекарственном препарате исполнитель подготавливает их для опубликования на информационном портале Союза
		измененные сведения общего реестра подготовлены для

7	Результаты	опубликования на информационном портале Союза или получена информация об отсутствии сведений, подлежащих опубликованию
---	------------	--

Таблица 20

Описание операции "Опубликование сведений в едином реестре" (P.MM.01.OPR.008)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.008
2	Наименование операции	опубликование сведений в едином реестре
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется после подготовки сведений для опубликования на информационном портале Союза (операция "Проверка возможности опубликования сведений в едином реестре" (P.MM.01.OPR.007))
5	Ограничения	сведения публикуются в объеме, предусмотренном порядком
6	Описание операции	исполнитель обеспечивает опубликование обновленного единого реестра на информационном портале Союза
7	Результаты	обновленный единый реестр опубликован на информационном портале Союза

Процедура "Исключение сведений из общего реестра" (P.MM.01.PRC.003)

55. Схема выполнения процедуры "Исключение сведений из общего реестра" (P.MM.01.PRC.003) представлена на рисунке 11.

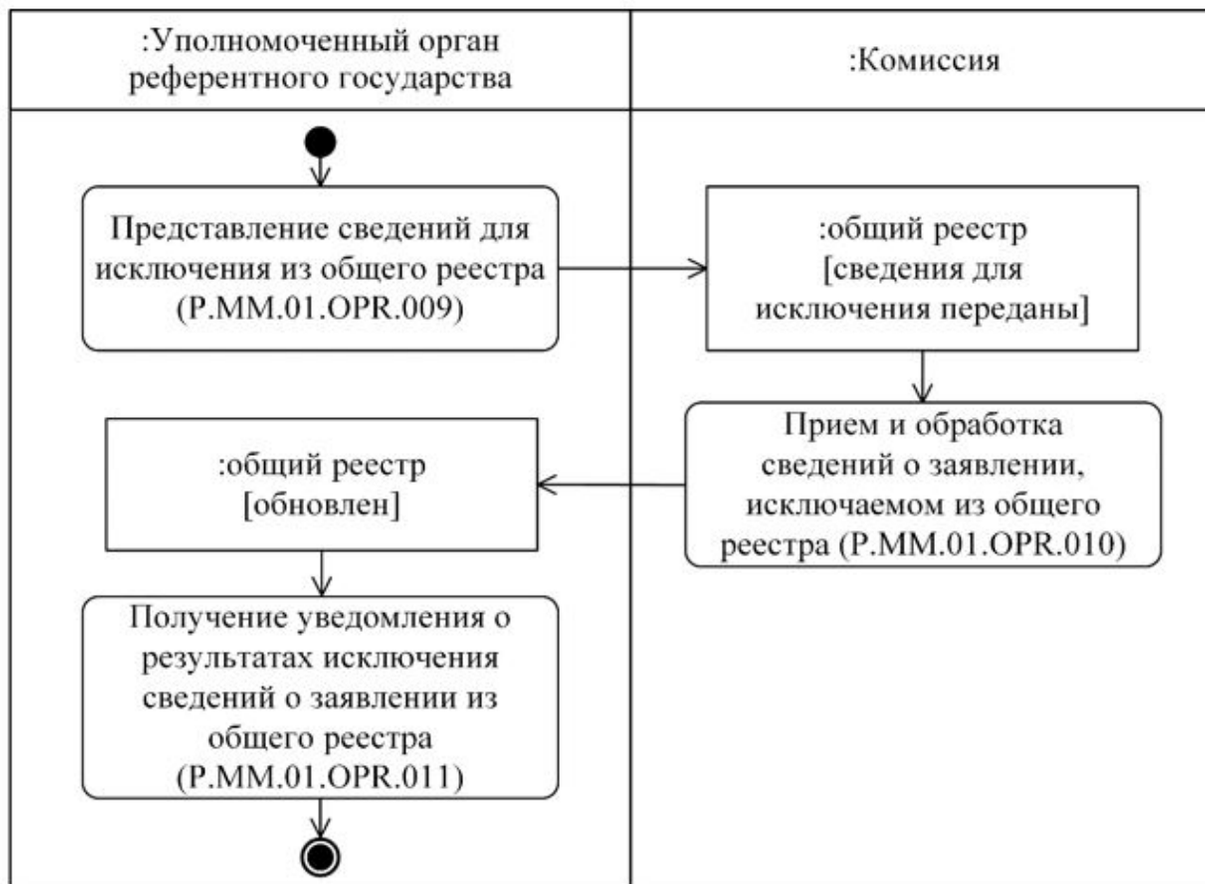


Рис. 11. Схема выполнения процедуры
"Исключение сведений из общего реестра"
(P.MM.01.PRC.003)

56. Процедура "Исключение сведений из общего реестра" (P.MM.01.PRC.003) выполняется при представлении уполномоченным органом референтного государства в Комиссию сведений о подлежащем исключению из общего реестра заявлении, рассмотрение которого прекращено в связи с нарушениями правил регистрации.

57. Первой выполняется операция "Представление сведений для исключения из общего реестра" (P.MM.01.OPR.009), по результатам выполнения которой уполномоченным органом референтного государства формируются и представляются в Комиссию сведения о заявлении, подлежащем исключению из общего реестра.

58. При поступлении в Комиссию сведений о заявлении, исключаемом из общего реестра, выполняется операция "Прием и обработка сведений о заявлении, исключаемом из общего реестра" (P.MM.01.OPR.010), по результатам выполнения которой сведения о заявлении исключаются из общего реестра. Уведомление об исключении сведений о заявлении передается в уполномоченный орган референтного государства.

59. При поступлении в уполномоченный орган референтного государства уведомления об исключении сведений о заявлении из общего реестра выполняется

операция "Получение уведомления о результатах исключения сведений о заявлении из общего реестра" (Р.ММ.01.ОПР.011), по результатам выполнения которой осуществляются прием и обработка указанного уведомления.

60. Результатом выполнения процедуры "Исключение сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.ПРС.003) является получение уполномоченным органом референтного государства уведомления о результатах исключения сведений о заявлении из общего реестра.

61. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Исключение сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.ПРС.003), приведен в таблице 21.

Таблица 21

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Исключение сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.ПРС.003)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
Р.ММ.01.ОПР.009	представление сведений для исключения из общего реестра	приведено в таблице 22 настоящих Правил
Р.ММ.01.ОПР.010	прием и обработка сведений о заявлении, исключаемом из общего реестра	приведено в таблице 23 настоящих Правил
Р.ММ.01.ОПР.011	получение уведомления о результатах исключения сведений о заявлении из общего реестра	приведено в таблице 24 настоящих Правил

Таблица 22

Описание операции "Представление сведений для исключения из общего реестра" (Р.ММ.01.ОПР.009)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.009
2	Наименование операции	представление сведений для исключения из общего реестра
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется при представлении уполномоченным органом референтного государства в Комиссию сведений о заявлении, подлежащем исключению из общего реестра
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны

		соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует сообщение, содержащее предназначенные для передачи в Комиссию сведения о заявлении, исключаемом из общего реестра, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	сведения о заявлении для исключения из общего реестра переданы в Комиссию

Таблица 23

Описание операции "Прием и обработка сведений о заявлении, исключаемом из общего реестра" (P.MM.01.OPR.010)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.010
2	Наименование операции	прием и обработка сведений о заявлении, исключаемом из общего реестра
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении Комиссией сведений о заявлении для исключения из общего реестра (операция "Представление сведений для исключения из общего реестра" (P.MM.01.OPR.009))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия

		между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
6	Описание операции	исполнитель принимает сведения и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В случае успешного выполнения проверки исполнитель осуществляет исключение сведений о заявлении из общего реестра, заполняя дату и время обновления сведений о регистрации соответствующего лекарственного препарата, а также конечную дату периода действия сведений в общем реестре. Копия сведений сохраняется в общем реестре без возможности дальнейшего редактирования для обеспечения возможности просмотра истории изменений. Исполнитель формирует и направляет уполномоченному органу референтного государства уведомление об успешном исключении сведений о заявлении из общего реестра со значением кода результата обработки, соответствующим удалению сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	сведения о заявлении, исключаемом из общего реестра, обработаны, уведомление об исключении сведений о заявлении из общего реестра направлено в уполномоченный орган референтного государства

Таблица 24

Описание операции "Получение уведомления о результатах исключения сведений о заявлении из общего реестра" (P.MM.01.OPR.011)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.011

2	Наименование операции	получение уведомления о результатах исключения сведений о заявлении из общего реестра
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом референтного государства уведомления об исключении сведений о заявлении из общего реестра (операция "Прием и обработка сведений о заявлении, исключаемом из общего реестра" (P.MM.01.OPR.010))
5	Ограничения	формат и структура уведомления должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель осуществляет прием уведомления об исключении сведений о заявлении из общего реестра в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	получено уведомление об исключении сведений о заявлении из общего реестра

Процедура "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.019)

62. Схема выполнения процедуры "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.019) представлена на рисунке 12.



Рис. 12. Схема выполнения процедуры "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.019)

63. Процедура "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.019) выполняется после передачи сведений о выданном регистрационном удостоверении, а также в случае необходимости технической корректировки одого из размещаемых в едином реестре документов.

64. Первой выполняется операция "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.OPR.055), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства-члена формируются и представляются в Комиссию сведения о подлежащем размещению в едином реестре документе.

65. При поступлении в Комиссию сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе, выполняется операция "Получение сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.OPR.056), по результатам выполнения которой Комиссия получает сведения о подлежащем размещению в едином реестре документе от уполномоченного органа государства-члена и направляет ему уведомление о результатах обработки полученных сведений.

66. При поступлении в уполномоченный орган государства-члена уведомления о результатах обработки полученных сведений, выполняется операция "Получение и

обработка уведомления о результатах обработки сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.OPR.057).

67. Результатами выполнения процедуры "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.019) является включение в единый реестр сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе.

68. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.019), приведен в таблице 25.

Таблица 25

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.019)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.OPR.055	направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе	приведено в таблице 26 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.056	получение сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе	приведено в таблице 27 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.057	получение и обработка уведомления о результатах обработки сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе	приведено в таблице 28 настоящих Правил

Таблица 26

Описание операции "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.OPR.055)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.055
2	Наименование операции	направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется после передачи сведений о выданном регистрационном удостоверении, а также в случае внесения изменений в один из размещаемых в едином реестре документов

5	Ограничения	формат и структура направляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует сведения о подлежащем размещению в едином реестре документе, предназначенные для передачи в Комиссию в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией и направляет их в Комиссию
7	Результаты	сведения о подлежащем размещению в едином реестре документе направлены в Комиссию

Таблица 27

Описание операции "Получение сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.OPR.056)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.056
2	Наименование операции	получение сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе (операция "Получение сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.OPR.055))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям,

		предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
6	Описание операции	исполнитель принимает сведения о подлежащем размещению в едином реестре документе, выполняет их обработку в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией и направляет в уполномоченный орган государства-члена уведомление о результатах обработки
7	Результаты	сведения о подлежащем размещению в едином реестре документе, обработаны, уведомление о результатах обработки сведений направлено в уполномоченный орган государства-члена

Таблица 28

Описание операции "Получение и обработка уведомления о результатах обработки сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.OPR.057)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.057
2	Наименование операции	получение и обработка уведомления о результатах обработки сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем сообщения, содержащего сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению или уведомлению о результатах обработки сведений (операция "Получение сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.OPR.056))

5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель получает уведомление о результатах обработки сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	уведомление о результатах обработки сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе получено

2. Процедуры направления сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрения сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата

Процедура "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.004)

69. Схема выполнения процедуры "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.004) представлена на рисунке 13.

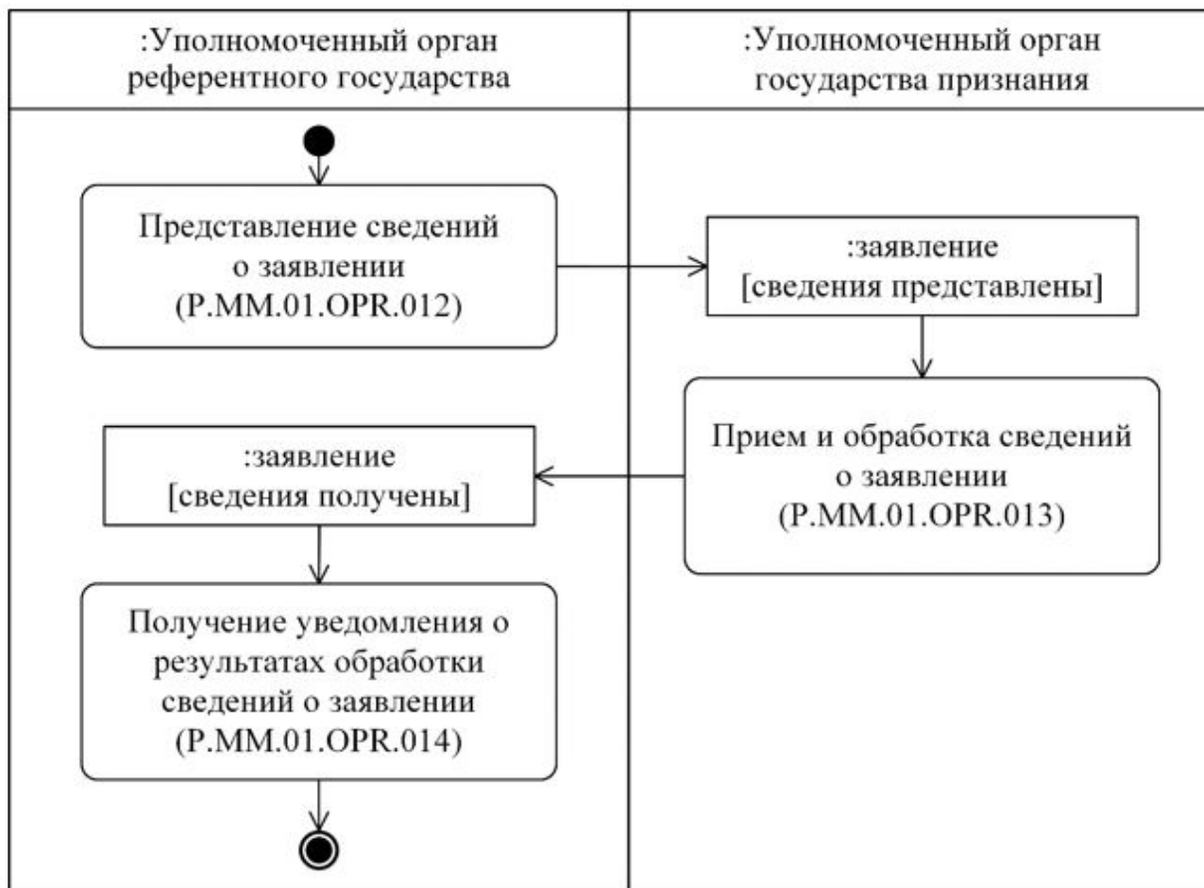


Рис. 13. Схема выполнения процедуры "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.004)

70. Процедура "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.004) выполняется уполномоченным органом референтного государства при направлении заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата уполномоченному органу государства признания.

71. Первой выполняется операция "Представление сведений о заявлении" (P.MM.01.OPR.012), по результатам выполнения которой уполномоченным органом референтного государства формируются и представляются в уполномоченный орган государства признания сведения о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата.

72. При получении уполномоченным органом государства признания сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата выполняется операция "Прием и обработка сведений о заявлении" (P.MM.01.OPR.013), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства признания принимаются сведения о заявлении на проведение процедур регистрации

лекарственного препарата, формируется и направляется в уполномоченный орган референтного государства уведомление о результатах обработки сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата.

73. При получении уполномоченным органом референтного государства уведомления о результатах обработки сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата выполняется операция "Получение уведомления о результатах обработки сведений о заявлении" (P.MM.01.OPR.014).

74. Результатами выполнения процедуры "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.004) являются получение уполномоченным органом государства признания заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата, а также получение уполномоченным органом референтного государства уведомления о результатах обработки сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата.

75. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.004), приведен в таблице 29.

Таблица 29

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.004)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.OPR.012	представление сведений о заявлении	приведено в таблице 30 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.013	прием и обработка сведений о заявлении	приведено в таблице 31 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.014	получение уведомления о результатах обработки сведений о заявлении	приведено в таблице 32 настоящих Правил

Таблица 30

Описание операции "Представление сведений о заявлении" (P.MM.01.OPR.012)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.012
2	Наименование операции	представление сведений о заявлении
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства

4	Условия выполнения	выполняется уполномоченным органом референтного государства при направлении сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует сведения о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата и направляет их в уполномоченный орган государства признания в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченному органу государства признания направлены сведения о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата

Таблица 31

Описание операции "Прием и обработка сведений о заявлении" (P.MM.01.OPR.013)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.013
2	Наименование операции	прием и обработка сведений о заявлении
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом государства признания сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата (операция "Представление сведений о заявлении" (P.MM.01.OPR.012))
		формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений

5	Ограничения	документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
6	Описание операции	исполнитель принимает сведения о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов. В случае успешного выполнения проверки направляет уведомление о результатах обработки сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата в уполномоченный орган референтного государства в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченным органом государства признаны получены сведения о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата

Таблица 32

Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки сведений о заявлении" (P.MM.01.OPR.014)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.014
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки сведений о заявлении
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства

4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом референтного государства уведомления о результатах обработки сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата (операция "Прием и обработка сведений о заявлении" (Р.ММ.01.OPR.013))
5	Ограничения	формат и структура уведомления должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель получает уведомление о приеме и обработке сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уведомление о результатах обработки сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата получено

Процедура "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (Р.ММ.01.PRC.005)

76. Схема выполнения процедуры "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (Р.ММ.01.PRC.005) представлена на рисунке 14.



Рис. 14. Схема выполнения процедуры "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.005)

77. Процедура "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.005) выполняется уполномоченным органом государства признания в случае выявления нарушений при проведении проверки полноты и (или) корректности представленных документов, а также в случае выявления нарушений, связанных с оплатой сбора (пошлины).

78. Первой выполняется операция "Представление уведомления о невозможности рассмотрения заявления" (P.MM.01.OPR.015), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства признания формируется и представляется в уполномоченный орган референтного государства уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата.

79. При получении уполномоченным органом референтного государства уведомления о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур

регистрации лекарственного препарата выполняется операция "Прием и обработка уведомления о невозможности рассмотрения заявления" (Р.ММ.01.ОПР.016), по результатам выполнения которой уполномоченным органом референтного государства принимается уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата, формируется и направляется в уполномоченный орган государства признания уведомление о результатах обработки уведомления о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата.

80. При получении уполномоченным органом государства признания уведомления о результатах обработки уведомления о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата выполняется операция "Получение уведомления о результатах обработки сведений о невозможности рассмотрения заявления" (Р.ММ.01.ОПР.017).

81. Результатом выполнения процедуры "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (Р.ММ.01.ПРС.005) является получение уполномоченным органом государства признания уведомления о результатах обработки сведений о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата.

82. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (Р.ММ.01.ПРС.005), приведен в таблице 33.

Таблица 33

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (Р.ММ.01.ПРС.005)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
Р.ММ.01.ОПР.015	представление уведомления о невозможности рассмотрения заявления	приведено в таблице 34 настоящих Правил
Р.ММ.01.ОПР.016	прием и обработка уведомления о невозможности рассмотрения заявления	приведено в таблице 35 настоящих Правил
Р.ММ.01.ОПР.017	получение уведомления о результатах обработки сведений о невозможности рассмотрения заявления	приведено в таблице 36 настоящих Правил

Таблица 34

Описание операции "Представление уведомления о невозможности рассмотрения заявления" (P.MM.01.OPR.015)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.015
2	Наименование операции	представление уведомления о невозможности рассмотрения заявления
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется уполномоченным органом государства признания в случае выявления нарушений при проведении проверки полноты и (или) корректности представленных документов, а также в случае выявления нарушений, связанных с оплатой сбора (пошлины)
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата и направляет его в уполномоченный орган референтного государства в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченному органу референтного государства направлено уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата

Таблица 35

Описание операции "Прием и обработка уведомления о невозможности рассмотрения заявления" (P.MM.01.OPR.016)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
-------	----------------------	----------

1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.016
2	Наименование операции	прием и обработка уведомления о невозможности рассмотрения заявления
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом референтного государства уведомления о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата (операция "Представление уведомления о невозможности рассмотрения заявления" (P.MM.01.OPR.015))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
6	Описание операции	исполнитель принимает уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата и выполняет проверку в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов. В случае успешного выполнения проверки формирует и направляет уведомление о результатах обработки сведений о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата в уполномоченный

		орган государства признания в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата получено

Таблица 36

Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки сведений о невозможности рассмотрения заявления" (P.MM.01.OPR.017)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.017
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки сведений о невозможности рассмотрения заявления
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом государства признания уведомления о результатах обработки сведений о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата (операция "Прием и обработка уведомления о невозможности рассмотрения заявления" (P.MM.01.OPR.016))
5	Ограничения	формат и структура уведомления должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель получает уведомление о результатах обработки сведений о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата в соответствии с Регламентом информационного

		взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченным органом государства признано получено уведомление о результатах обработки сведений о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата

Процедура "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.006)

83. Схема выполнения процедуры "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.006) представлена на рисунке 15.

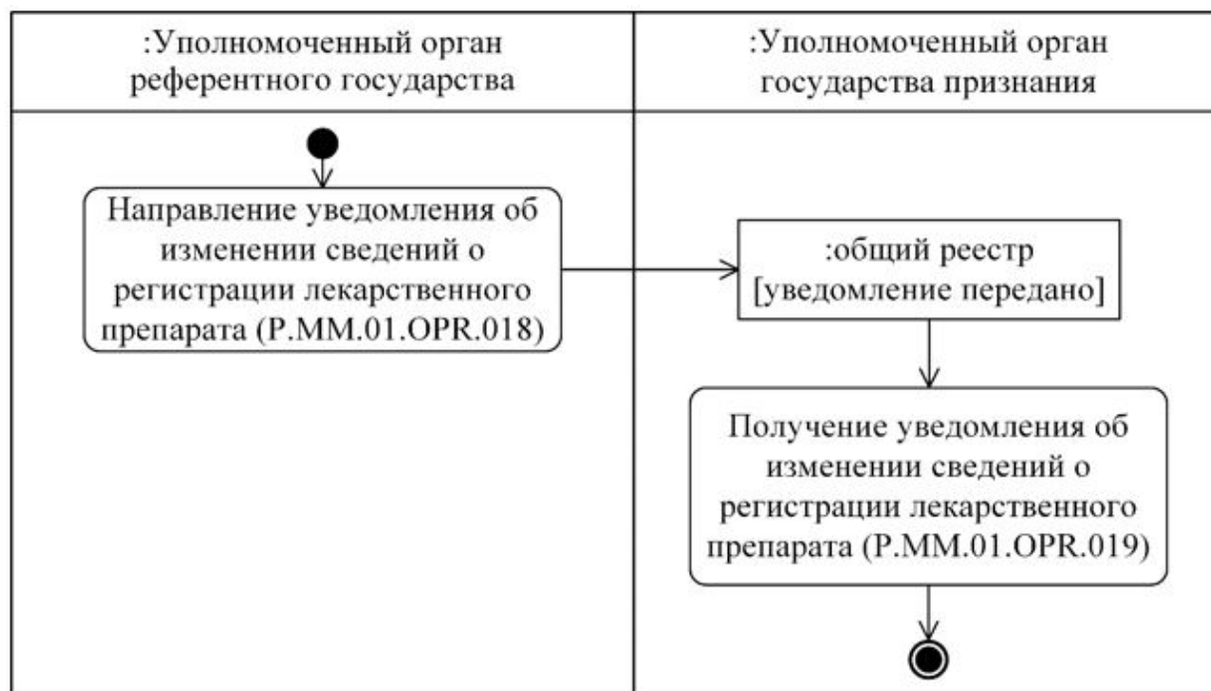


Рис. 15. Схема выполнения процедуры "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.006)

84. Процедура "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.006) выполняется уполномоченным органом референтного государства при непредставлении заявителем запрошенных документов в установленный срок при выполнении процедур регистрации, иных случаях, предусмотренных правилами регистрации, в отношении необходимости уведомления уполномоченного органа государства признания уполномоченным органом

референтного государства, а также при изменении состава документов регистрационного досье или регистрационного дела.

85. Первой выполняется операция "Направление уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.OPR.018), по результатам выполнения которой уполномоченным органом референтного государства формируется и представляется в уполномоченный орган государства признания уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата.

86. При получении уполномоченным органом государства признания уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата выполняется операция "Получение уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.OPR.019), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства признания принимается уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата.

87. Результатом выполнения процедуры "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.006) является получение уполномоченным органом государства признания уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата.

88. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.006), приведен в таблице 37.

Таблица 37

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.PRC.006)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.OPR.018	направление уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата	приведено в таблице 38 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.019	получение уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата	приведено в таблице 39 настоящих Правил

Таблица 38

Описание операции "Направление уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.OPR.018)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.018

2	Наименование операции	направление уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется уполномоченным органом референтного государства при непредставлении заявителем запрошенных документов в установленный срок при выполнении процедур регистрации, иных случаях, предусмотренных правилами регистрации, в случае необходимости уведомления уполномоченного органа государства признания уполномоченным органом референтного государства, а также при изменении состава документов регистрационного досье или регистрационного дела
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата и направляет его в уполномоченный орган государства признания в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов. В случае принятия решения о прекращении процедур регистрации лекарственного препарата в уведомлении указывается причина прекращения процедур регистрации. В случае изменения состава документов регистрационного дела или регистрационного досье в уведомлении указывается вид изменившегося документа регистрационного дела или регистрационного досье, а также

		номер заявления или порядковый номер регистрационного удостоверения
7	Результаты	уполномоченному органу государства признания направлено уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата

Таблица 39

Описание операции "Получение уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.OPR.019)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.019
2	Наименование операции	получение уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом государства признания уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата (операция "Направление уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.OPR.018))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов
6	Описание операции	исполнитель получает уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов

7	Результаты	уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата получено
---	------------	---

3. Процедуры получения уполномоченными органами государств-членов сведений, содержащихся в общем реестре

Процедура "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.PRC.007)

89. Схема выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.PRC.007) представлена на рисунке 16.

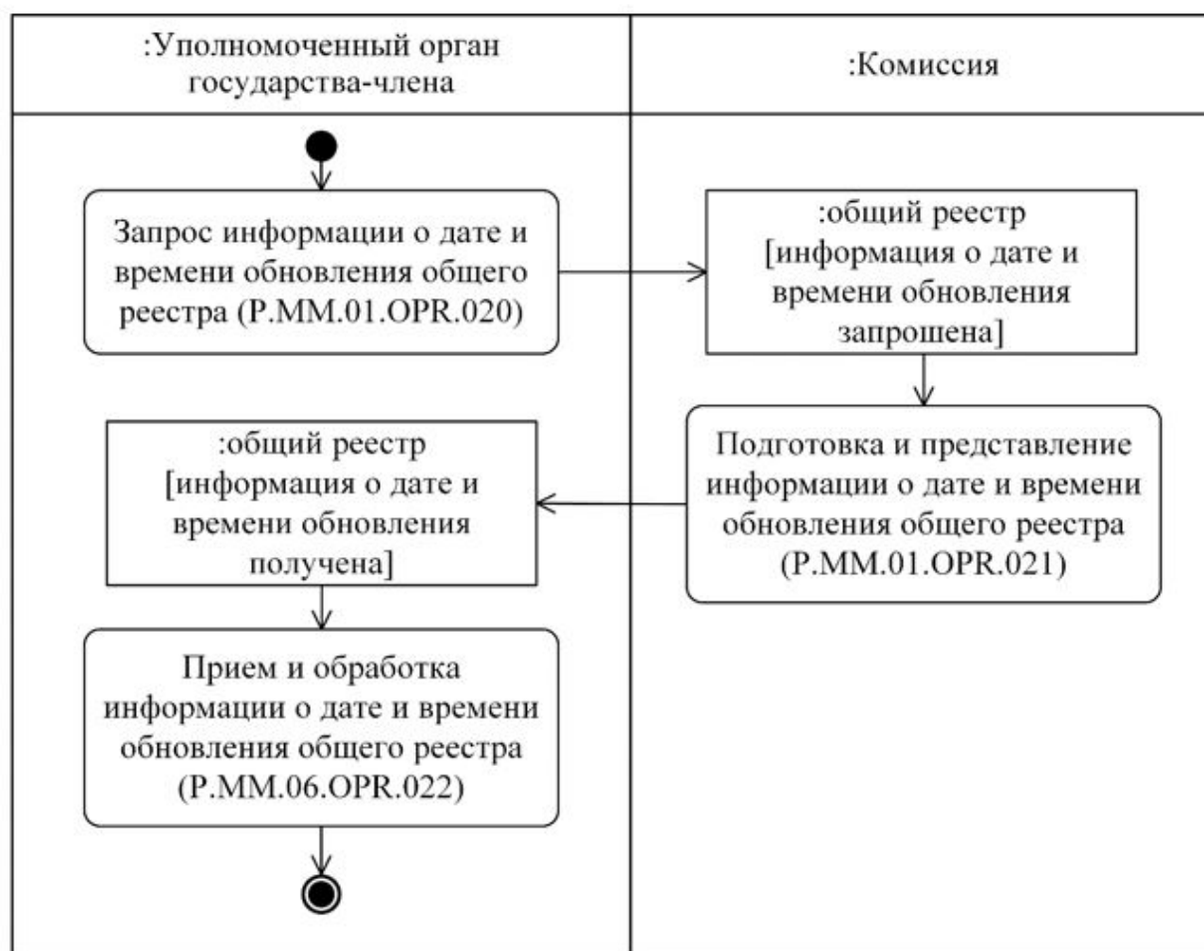


Рис. 16. Схема выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.PRC.007)

90. Процедура "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.PRC.007) выполняется уполномоченным органом государства-члена

при возникновении необходимости получения информации о дате и времени обновления общего реестра.

91. Первой выполняется операция "Запрос информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.OPR.020), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства-члена формируется и направляется в Комиссию запрос на представление информации о дате и времени обновления общего реестра.

92. При поступлении в Комиссию запроса на представление информации о дате и времени обновления общего реестра выполняется операция "Подготовка и представление информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.OPR.021), по результатам выполнения которой Комиссией формируется и представляется в уполномоченный орган государства-члена информация о дате и времени обновления общего реестра.

93. При поступлении в уполномоченный орган государства-члена информации о дате и времени обновления общего реестра выполняется операция "Прием и обработка информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.OPR.022).

94. Результатом выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.PRC.007) является получение уполномоченным органом государства-члена информации о дате и времени обновления общего реестра.

95. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.PRC.007), приведен в таблице 40.

Таблица 40

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.PRC.007)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.OPR.020	запрос информации о дате и времени обновления общего реестра	приведено в таблице 41 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.021	подготовка и представление информации о дате и времени обновления общего реестра	приведено в таблице 42 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.022	прием и обработка информации о дате и времени обновления общего реестра	приведено в таблице 43 настоящих Правил

Таблица 41

Описание операции "Запрос информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.OPR.020)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
-------	----------------------	----------

1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.020
2	Наименование операции	запрос информации о дате и времени обновления общего реестра
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при возникновении необходимости получения уполномоченным органом государства-члена информации о дате и времени обновления общего реестра
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет в Комиссию запрос на представление информации о дате и времени обновления общего реестра в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	уполномоченным органом государства-члена направлен запрос на представление информации о дате и времени обновления общего реестра

Таблица 42

Описание операции "Подготовка и представление информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.OPR.021)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.021
2	Наименование операции	подготовка и представление информации о дате и времени обновления общего реестра
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении Комиссией запроса на представление информации о дате и времени обновления общего реестра (операция "Запрос

		информации о дате и времени обновления общего реестра" (Р.ММ.01.ОПР.020))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения запрашиваются только уполномоченными органами государств-членов
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В случае успешного выполнения проверки исполнитель направляет ответ на запрос в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	информация о дате и времени обновления общего реестра представлена уполномоченному органу государства-члена

Таблица 43

Описание операции "Прием и обработка информации о дате и времени обновления общего реестра" (Р.ММ.01.ОПР.022)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.022
2	Наименование операции	прием и обработка информации о дате и времени обновления общего реестра
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при представлении Комиссией информации о дате и времени обновления общего реестра (операция "Подготовка и представление информации о дате и времени обновления общего реестра" (Р.ММ.01.ОПР.021))

5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученной информации о дате и времени обновления общего реестра в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	уполномоченным органом государства-члена получена информация о дате и времени обновления общего реестра

Процедура "Получение сведений из общего реестра" (P.MM.01.PRC.008)

96. Схема выполнения процедуры "Получение сведений из общего реестра" (P.MM.01.PRC.008) представлена на рисунке 17.



Рис. 17. Схема выполнения процедуры
"Получение сведений из общего реестра"
(Р.ММ.01.PRC.008)

97. Процедура "Получение сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.PRC.008) выполняется уполномоченным органом государства-члена при возникновении необходимости получения сведений из общего реестра.

98. Первой выполняется операция "Запрос сведений из общего реестра" (Р.ММ.01. OPR.023), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства-члена формируется и направляется в Комиссию запрос на представление сведений из общего реестра.

99. При поступлении в Комиссию запроса на представление сведений из общего реестра выполняется операция "Подготовка и представление сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.OPR.024), по результатам выполнения которой Комиссией формируются и представляются в уполномоченный орган государства-члена сведения из общего реестра или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

100. При поступлении в уполномоченный орган государства-члена сведений из общего реестра или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Прием и обработка сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.OPR.025).

101. Результатом выполнения процедуры "Получение сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.PRC.008) является получение уполномоченным органом государства-члена сведений из общего реестра или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

102. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.PRC.008), приведен в таблице 44.

Таблица 44

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.PRC.008)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
Р.ММ.01.OPR.023	запрос сведений из общего реестра	приведено в таблице 45 настоящих Правил
Р.ММ.01.OPR.024	подготовка и представление сведений из общего реестра	приведено в таблице 46 настоящих Правил
Р.ММ.01.OPR.025	прием и обработка сведений из общего реестра	приведено в таблице 47 настоящих Правил

Таблица 45

Описание операции "Запрос сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.ОПР.023)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.023
2	Наименование операции	запрос сведений из общего реестра
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при возникновении необходимости получения уполномоченным органом государства-члена сведений из общего реестра
5	Ограничения	формат и структура запроса сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет в Комиссию запрос на представление сведений из общего реестра в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. Исполнитель запрашивает актуальные сведения по всем референтным государствам или по конкретному референтному государству, указав в запросе код страны. В запросе указывается дата, на которую необходимо представить актуальные сведения. Если дата не указана, то представляются сведения из общего реестра, актуальные на текущую дату. В случае необходимости ограничения объема представляемых сведений, исполнитель указывает количество запрашиваемых записей (не более 5000 записей) и номер позиции в массиве запрашиваемых записей, начиная с которой будет формироваться ответное сообщение в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия

7	Результаты	уполномоченным органом государства-члена направлен запрос на представление сведений из общего реестра
---	------------	---

Таблица 46

Описание операции "Подготовка и представление сведений из общего реестра" (Р.ММ.01. OPR.024)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.OPR.024
2	Наименование операции	подготовка и представление сведений из общего реестра
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении Комиссией запроса на представление сведений из общего реестра (операция "Запрос сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.OPR.023))
5	Ограничения	формат и структура запроса и представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения запрашиваются только уполномоченными органами государств-членов
		исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В случае успешного выполнения проверки исполнитель направляет ответ на запрос, содержащий соответствующие сведения в зависимости от условий запроса, обеспечивая при этом сортировку записей в соответствии с порядком поступления этих записей в общий реестр. Исполнитель направляет ответ на запрос в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами

6

Описание операции

государств-членов и Комиссией, в котором могут быть направлены сообщения:

со сведениями из общего реестра; с уведомлением о невозможности представления сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

В случае если уведомление о невозможности представления сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, формируется в связи с отсутствием в общем реестре сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, в уведомлении указывается

код результата обработки сведений, соответствующий отсутствию запрашиваемых сведений.

В случае если уведомление о невозможности представления сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, формируется в связи с превышением запрошенными сведениями допустимого объема, в уведомлении указывается код результата обработки сведений, соответствующий

превышению допустимого объема запрашиваемых сведений, и количество таких записей, сформированных по запросу.

В ответных сообщениях представляются актуальные сведения из общего реестра на дату, указанную в запросе, то есть сведения, для которых начальная дата меньше указанной в запросе, а конечная дата больше указанной в запросе либо не задана.

В случае если в запросе указан код страны, то в ответном сообщении представлены сведения из общего реестра по указанному референтному государству, если код страны не указан – по всем референтным государствам

уполномоченному органу государства-члена представлены

7	Результаты	сведения из общего реестра или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса
---	------------	---

Таблица 47

Описание операции "Прием и обработка сведений из общего реестра" (P.MM.01.OPR.025)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.025
2	Наименование операции	прием и обработка сведений из общего реестра
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при представлении Комиссией сведений из общего реестра или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Подготовка и представление сведений из общего реестра" (P.MM.01.OPR.024))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученных сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	сведения из общего реестра или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, получены

Процедура "Получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр" (P.MM.01.PRC.009)

103. Схема выполнения процедуры "Получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр" (P.MM.01.PRC.009) представлена на рисунке 18.

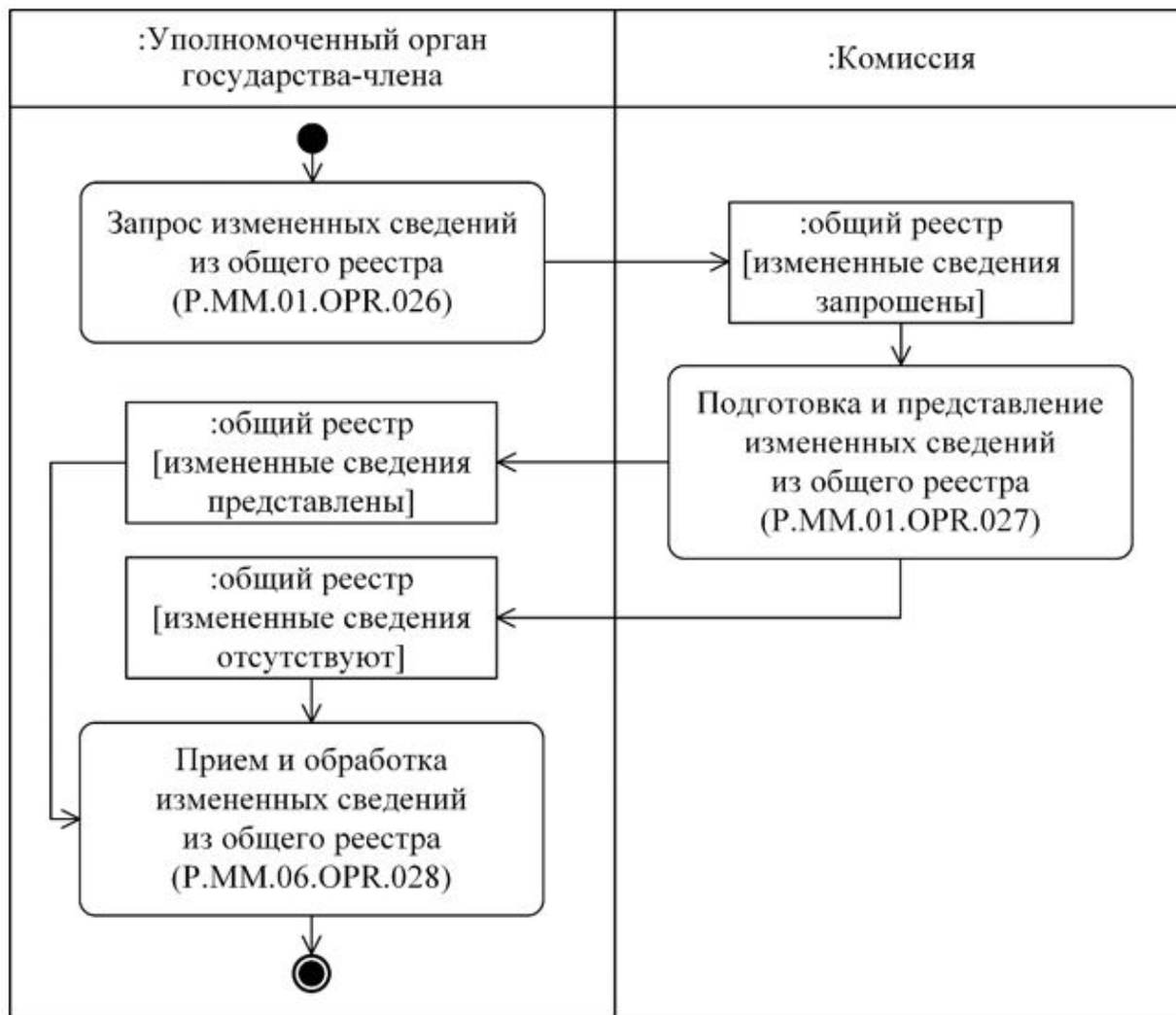


Рис. 18. Схема выполнения процедуры

"Получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр"
(P.ММ.01.PRC.009)

104. Процедура "Получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр" (P.ММ.01.PRC.009) выполняется уполномоченным органом государства-члена при возникновении необходимости получения измененных сведений из общего реестра.

105. Первой выполняется операция "Запрос измененных сведений из общего реестра" (P.ММ.01.OPR.026), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства-члена формируется и направляется в Комиссию запрос на представление измененных сведений из общего реестра.

106. При поступлении в Комиссию запроса на представление измененных сведений из общего реестра выполняется операция "Подготовка и представление измененных сведений из общего реестра" (P.ММ.01.OPR.027), по результатам выполнения которой Комиссией формируются и представляются в уполномоченный орган государства-члена измененные сведения из общего реестра или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

107. При поступлении в уполномоченный орган государства-члена измененных сведений из общего реестра или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Прием и обработка измененных сведений из общего реестра" (P.MM.01.OPR.028).

108. Результатом выполнения процедуры "Получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр" (P.MM.01.PRC.009) является получение уполномоченным органом государства-члена измененных сведений из общего реестра или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

109. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр" (P.MM.01.PRC.009), приведен в таблице 48.

Таблица 48

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр" (P.MM.01.PRC.009)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.OPR.026	запрос измененных сведений из общего реестра	приведено в таблице 49 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.027	подготовка и представление измененных сведений из общего реестра	приведено в таблице 50 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.028	прием и обработка измененных сведений из общего реестра	приведено в таблице 51 настоящих Правил

Таблица 49

Описание операции "Запрос измененных сведений из общего реестра" (P.MM.01.OPR.026)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.026
2	Наименование операции	запрос измененных сведений из общего реестра
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при возникновении необходимости получения уполномоченным органом государства-члена измененных сведений из общего реестра
5	Ограничения	формат и структура запроса сведений должны соответствовать

		<p>Описанию форматов и структур электронных документов и сведений</p>
6	Описание операции	<p>исполнитель направляет в Комиссию запрос на представление измененных сведений из общего реестра. При необходимости представления добавленных или измененных сведений в общем реестре, начиная с даты и времени обновления, дата и время обновления указывается в запросе в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. При необходимости представления сведений, добавленных или измененных в общем реестре в течение определенного периода времени, в запросе указывается соответствующий период времени . Для запроса сведений общего реестра в полном объеме дата и время обновления, а также период времени в запросе не заполняются .</p> <p>При возникновении необходимости запроса измененных сведений по конкретному референтному государству в запросе указывается код страны. Для получения сведений по всем референтным государствам код страны в запросе не указывается.</p> <p>В случае необходимости ограничения объема представляемых сведений исполнитель указывает количество запрашиваемых записей (не более 5000 записей) и номер позиции в массиве запрашиваемых записей, начиная с которой будет формироваться ответное сообщение в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия</p>
7	Результаты	<p>уполномоченным органом государства-члена направлен запрос на представление</p>

измененных сведений из общего реестра

Таблица 50

Описание операции "Подготовка и представление измененных сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.ОПР.027)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.027
2	Наименование операции	подготовка и представление измененных сведений из общего реестра
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении Комиссией запроса на представление измененных сведений из общего реестра (операция "Запрос измененных сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.ОПР.026))
5	Ограничения	формат и структура запроса и представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения запрашиваются только уполномоченными органами государств-членов
		исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В случае успешного выполнения проверки исполнитель направляет ответ на запрос в зависимости от условий запроса, обеспечивая при этом сортировку записей в соответствии с порядком поступления этих записей в общий реестр. Исполнитель направляет ответ на запрос в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией.

В ответ на запрос могут быть направлены сообщения:

с добавленными и измененными сведениями из общего реестра, за период или начиная с даты и времени обновления, указанных в запросе;

с уведомлением об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (отсутствии изменений за период или, начиная с даты и времени обновления, указанных в запросе), со значением кода результата обработки, соответствующим отсутствию сведений.

В случае если уведомление о невозможности представления сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, формируется в связи с отсутствием в реестре сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, в уведомлении указывается код результата обработки сведений, соответствующий отсутствию запрашиваемых сведений.

В случае если уведомление о невозможности представления сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, формируется в связи с превышением запрошенными сведениями допустимого объема, в уведомлении указывается код результата обработки сведений, соответствующий

превышению допустимого объема запрашиваемых сведений, и количество таких записей, сформированных по запросу.

В случае если период времени изменения сведений или даты и времени обновления сведений в запросе не указан, представляются все сведения из общего реестра с историей их изменений.

В ответном сообщении измененные сведения из общего реестра представляются по всем референтным государствам или по конкретному референтному государству в зависимости от

		условий запроса. В результате выполнения запроса сведения из общего реестра представляются с учетом истории изменений
7	Результаты	уполномоченному органу государства-члена представлены измененные сведения из общего реестра или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса

Таблица 51

Описание операции "Прием и обработка измененных сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.ОПР.028)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.028
2	Наименование операции	прием и обработка измененных сведений из общего реестра
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом государства-члена измененных сведений из общего реестра или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Подготовка и представление измененных сведений из общего реестра" (Р.ММ.01.ОПР.027))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученных сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	уполномоченным органом государства-члена получены измененные сведения из общего реестра или уведомление об отсутствии сведений,

Процедура "Получение номера регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.010)

110. Схема выполнения процедуры "Получение номера регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.010) представлена на рисунке 19.

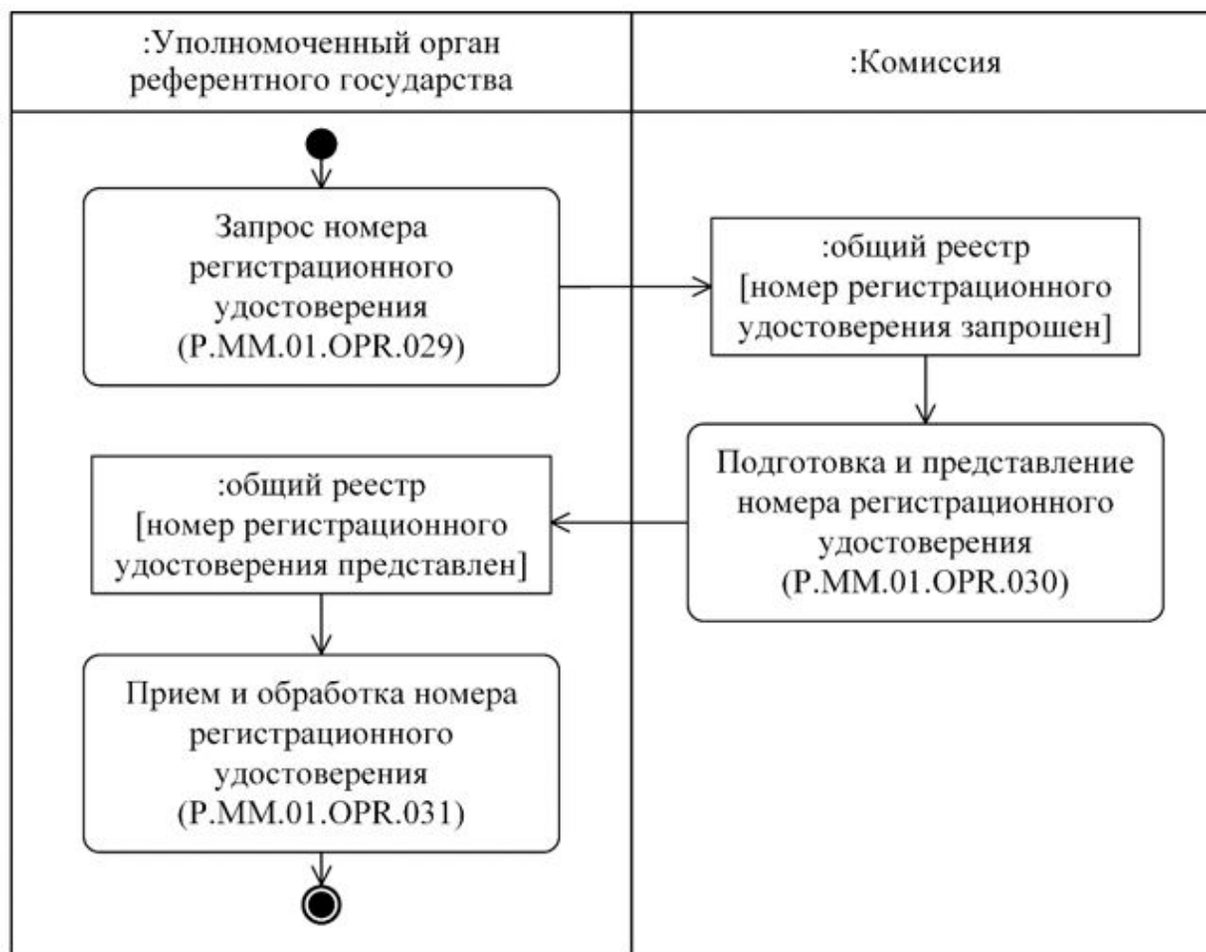


Рис. 19. Схема выполнения процедуры
"Получение номера регистрационного удостоверения"
(P.MM.01.PRC.010)

111. Процедура "Получение номера регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.010) выполняется уполномоченным органом референтного государства при принятии положительного решения о регистрации лекарственного препарата.

112. Первой выполняется операция "Запрос номера регистрационного удостоверения" (P.MM.01.OPR.029), по результатам выполнения которой уполномоченным органом референтного государства формируется и направляется в Комиссию запрос на представление номера регистрационного удостоверения.

113. При получении Комиссией запроса на представление номера регистрационного удостоверения выполняется операция "Подготовка и представление номера регистрационного удостоверения" (Р.ММ.01.ОПР.030), по результатам выполнения которой Комиссия направляет номер регистрационного удостоверения уполномоченному органу референтного государства.

114. При получении уполномоченным органом референтного государства номера регистрационного удостоверения выполняется операция "Прием и обработка номера регистрационного удостоверения" (Р.ММ.01.ОПР.031), по результатам выполнения которой уполномоченный орган референтного государства получает номер регистрационного удостоверения.

115. Результатом выполнения процедуры "Получение номера регистрационного удостоверения" (Р.ММ.01.ПРС.010) является получение уполномоченным органом референтного государства номера регистрационного удостоверения.

116. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение номера регистрационного удостоверения" (Р.ММ.01.ПРС.010), приведен в таблице 52.

Таблица 52

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение номера регистрационного удостоверения" (Р.ММ.01.ПРС.010)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
Р.ММ.01.ОПР.029	запрос номера регистрационного удостоверения	приведено в таблице 53 настоящих Правил
Р.ММ.01.ОПР.030	подготовка и представление номера регистрационного удостоверения	приведено в таблице 54 настоящих Правил
Р.ММ.01.ОПР.031	прием и обработка номера регистрационного удостоверения	приведено в таблице 55 настоящих Правил

Таблица 53

Описание операции "Запрос номера регистрационного удостоверения" (Р.ММ.01.ОПР.029)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.029
2	Наименование операции	запрос номера регистрационного удостоверения
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
		выполняется при принятии исполнителем решения о

4	Условия выполнения	регистрации лекарственного препарата
5	Ограничения	формат и структура запроса сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет в Комиссию запрос на представление номера регистрационного удостоверения в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	уполномоченным органом референтного государства направлен запрос на представление номера регистрационного удостоверения

Таблица 54

Описание операции "Подготовка и представление номера регистрационного удостоверения" (P.MM.01.OPR.030)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.030
2	Наименование операции	подготовка и представление номера регистрационного удостоверения
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем запроса на представление номера регистрационного удостоверения (операция "Запрос номера регистрационного удостоверения" (P.MM.01.OPR.029))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения запрашиваются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (

		сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученного запроса на представление номера регистрационного удостоверения в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В случае успешного выполнения проверки исполнитель направляет ответ на запрос номера регистрационного удостоверения в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	уполномоченному органу референтного государства представлен номер регистрационного удостоверения

Таблица 55

Описание операции "Прием и обработка номера регистрационного удостоверения" (Р.ММ.01.OPR.031)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.OPR.031
2	Наименование операции	прием и обработка номера регистрационного удостоверения
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется при представлении номера регистрационного удостоверения (операция "Подготовка и представление номера регистрационного удостоверения" (Р.ММ.01.OPR.030))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию

		форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученных сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	уполномоченным органом референтного государства получен номер регистрационного удостоверения

Процедура "Получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии" (P.MM.01.PRC.017)

117. Схема выполнения процедуры "Получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии" (P.MM.01.PRC.017) представлена на рисунке 20.

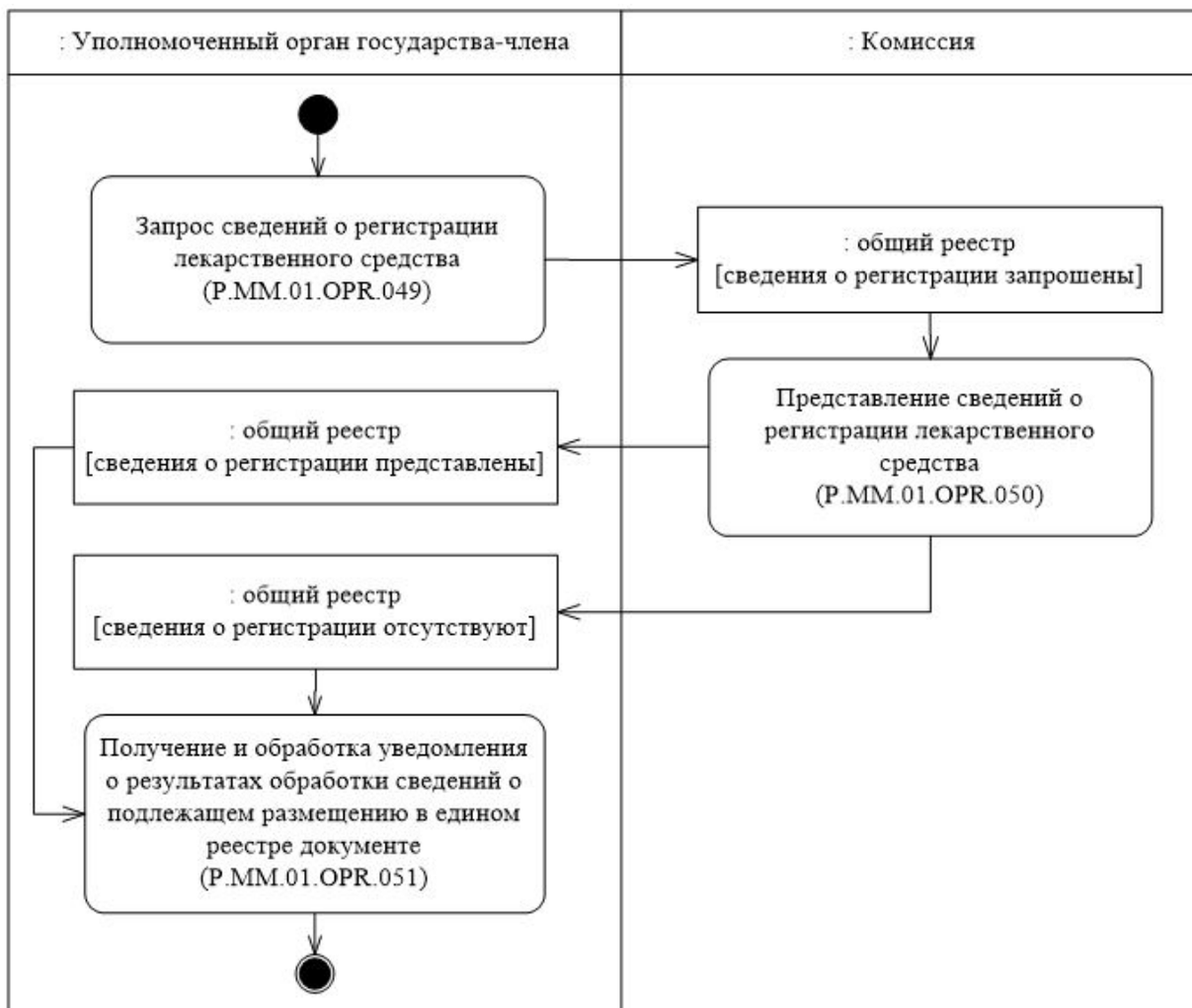


Рис. 20. Схема выполнения процедуры

"Получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии"
(Р.ММ.01.PRC.017)

118. Процедура "Получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии" (Р.ММ.01.PRC.017) выполняется уполномоченным органом государства-члена при возникновении необходимости получения сведений о регистрации лекарственного средства по конкретному номеру заявления и (или) регистрационного удостоверения.

119. Первой выполняется операция "Запрос сведений о регистрации лекарственного средства" (Р.ММ.01.OPR.049), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства-члена формируется и направляется в Комиссию запрос о представлении сведений о регистрации лекарственного средства с указанием номера заявления и(или) номера регистрационного удостоверения.

120. При поступлении в Комиссию запроса о представлении сведений о регистрации лекарственного средства выполняется операция "Представление сведений о регистрации лекарственного средства" (Р.ММ.01.OPR.050), по результатам выполнения которой Комиссией формируются и представляются в уполномоченный орган государства-члена сведения о регистрации лекарственного средства или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса. При этом не представляются сведения о следующих подлежащих размещению в едином реестре документах: инструкция по применению, общая характеристика лекарственного препарата, макеты упаковок, нормативный документ по качеству, заключительный экспертный отчет, план управления рисками.

121. При поступлении в уполномоченный орган государства-члена сведений о регистрации лекарственного средства или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Получение и обработка сведений о регистрации лекарственного средства" (Р.ММ.01.OPR.051).

122. Результатом выполнения процедуры "Получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии" (Р.ММ.01.PRC.017) является получение уполномоченным органом государства-члена сведений о регистрации лекарственного средства или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

123. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии" (Р.ММ.01.PRC.017), приведен в таблице 56.

Таблица 56

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии" (Р.ММ.01.PRC.017)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.OPR.049	запрос сведений о регистрации лекарственного средства	приведено в таблице 57 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.050	представление сведений о регистрации лекарственного средства	приведено в таблице 58 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.051	получение и обработка сведений о регистрации лекарственного средства	приведено в таблице 59 настоящих Правил

Таблица 57

Описание операции "Запрос сведений о регистрации лекарственного средства" (P.MM.01.OPR.049)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.049
2	Наименование операции	запрос сведений о регистрации лекарственного средства
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется для получения сведений о заявлении и (или) регистрационном удостоверении с конкретным номером
5	Ограничения	формат и структура запроса сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует и направляет в Комиссию запрос о предоставлении сведений о регистрации лекарственного средств в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В запросе указывается номер заявления и(или) номер регистрационного удостоверения
7	Результаты	уполномоченным органом государства-члена направлен в Комиссию запрос на представление сведений о регистрации лекарственного средств

Таблица 58

Описание операции "Представление сведений о регистрации лекарственного средства" (Р.ММ.01.ОПР.050)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.050
2	Наименование операции	представление сведений о регистрации лекарственного средства
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении Комиссией запроса на представление сведений о регистрации лекарственного средства (операция "Запрос сведений о регистрации лекарственного средства" (Р.ММ.01.ОПР.049))
5	Ограничения	формат и структура запроса и представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения запрашиваются только уполномоченными органами государств-членов
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В случае успешного выполнения проверки исполнитель направляет ответ на запрос в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией, в котором могут быть направлены сообщения: со сведениями о регистрации лекарственного средства; или с уведомлением об отсутствии сведений удовлетворяющих параметрам запроса.

		При этом не представляются сведения о следующих подлежащих размещению в едином реестре документах: инструкция по применению, общая характеристика лекарственного препарата, макеты упаковок, нормативный документ по качеству, заключительный экспертный отчет, план управления рисками
7	Результаты	уполномоченному органу государства-члена представлены сведения о регистрации лекарственного средства или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса

Таблица 59

Описание операции "Получение и обработка сведений о регистрации лекарственного средства" (P.MM.01.OPR.051)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.051
2	Наименование операции	получение и обработка сведений о регистрации лекарственного средства
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при представлении Комиссией сведений о регистрации лекарственного средства или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Представление сведений о регистрации лекарственного средства" (P.MM.01.OPR.050))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель получает и выполняет обработку сведений о регистрации лекарственного средства в соответствии с Регламентом информационного

		взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	сведения о регистрации лекарственного средства или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, получены

Процедура "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.018)

124. Схема выполнения процедуры "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.018) представлена на рисунке 21.

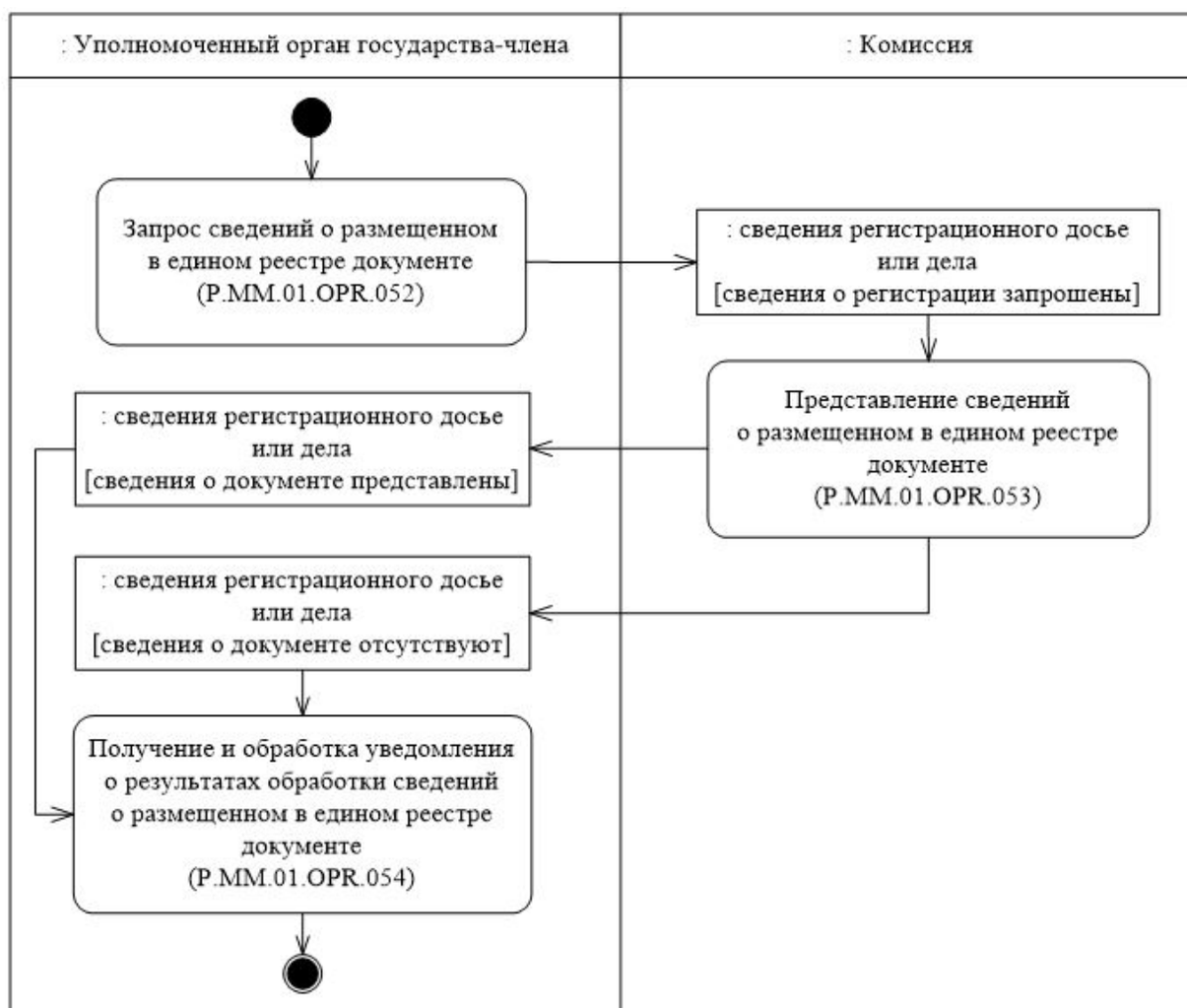


Рис. 21. Схема выполнения процедуры "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.PRC.018)

125. Процедура "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.PRC.018) выполняется уполномоченным органом государства-члена при возникновении необходимости получения сведений о размещенном в едином реестре документе.

126. Первой выполняется операция "Запрос сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.OPR.052), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства-члена формируется и направляется в Комиссию запрос о представлении сведений.

127. При поступлении в Комиссию запроса о представлении сведений о размещенном в едином реестре документе выполняется операция "Представление сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.OPR.053), по результатам выполнения которой Комиссией формируются и представляются в уполномоченный орган государства-члена сведения о размещенном в едином реестре документе или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

128. При поступлении в уполномоченный орган государства-члена сведений о размещенном в едином реестре документе или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Прием и обработка сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.OPR.054).

129. Результатом выполнения процедуры "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.PRC.018) является получение уполномоченным органом государства-члена сведений о размещенном в едином реестре документе или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

130. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.PRC.018), приведен в таблице 60.

Таблица 60

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.PRC.018)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
Р.ММ.01.OPR.052	запрос сведений о размещенном в едином реестре документе	приведено в таблице 61 настоящих Правил
Р.ММ.01.OPR.053	представление сведений о размещенном в едином реестре документе	приведено в таблице 62 настоящих Правил
Р.ММ.01.OPR.054	прием и обработка сведений о размещенном в едином реестре документе	приведено в таблице 63 настоящих Правил

Таблица 61

Описание операции "Запрос сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.ОПР.052)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.052
2	Наименование операции	запрос сведений о размещенном в едином реестре документе
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при возникновении необходимости получения уполномоченным органом государства-члена сведений о размещенном в едином реестре документе
5	Ограничения	формат и структура запроса сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений.
6	Описание операции	исполнитель направляет в Комиссию запрос о представлении сведений о размещенном в едином реестре документе в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В запросе указывается номер регистрационного удостоверения, а также вид необходимого документа по классификатору видов документов регистрационного досье для лекарственных препаратов
7	Результаты	уполномоченным органом государства-члена направлен запрос в Комиссию на представление сведений о размещенном в едином реестре документе

Таблица 62

Описание операции "Представление сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.ОПР.053)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
-------	----------------------	----------

1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.053
2	Наименование операции	представление сведений о размещенном в едином реестре документе
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении Комиссией запроса на представление сведений из о размещенном в едином реестре документе (операция "Запрос сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.OPR.052))
5	Ограничения	формат и структура запроса и представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения запрашиваются только уполномоченными органами государств-членов
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В случае успешного выполнения проверки исполнитель направляет ответ на запрос в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией, в котором могут быть направлены сообщения: со сведениями о размещенном в едином реестре документе; или с уведомлением об отсутствии сведений удовлетворяющих параметрам запроса
7	Результаты	уполномоченному органу государства-члена представлены сведения о размещенном в едином реестре документе или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса

Таблица 63

Описание операции "Прием и обработка сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.ОПР.054)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.054
2	Наименование операции	прием и обработка сведений о размещенном в едином реестре документе
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства-члена
4	Условия выполнения	выполняется при представлении Комиссией сведений о размещенном в едином реестре документе или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Представление сведений о размещенном в едином реестре документе" (Р.ММ.01.ОПР.053))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель получает и выполняет обработку сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	сведения о размещенном в едином реестре документе или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, получены

4. Процедуры получения Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье

Процедура "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье Комиссией" (Р.ММ.01.ПРС.011)

131. Схема выполнения процедуры "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье Комиссией" (P.MM.01.PRC.011) представлена на рисунке 22.

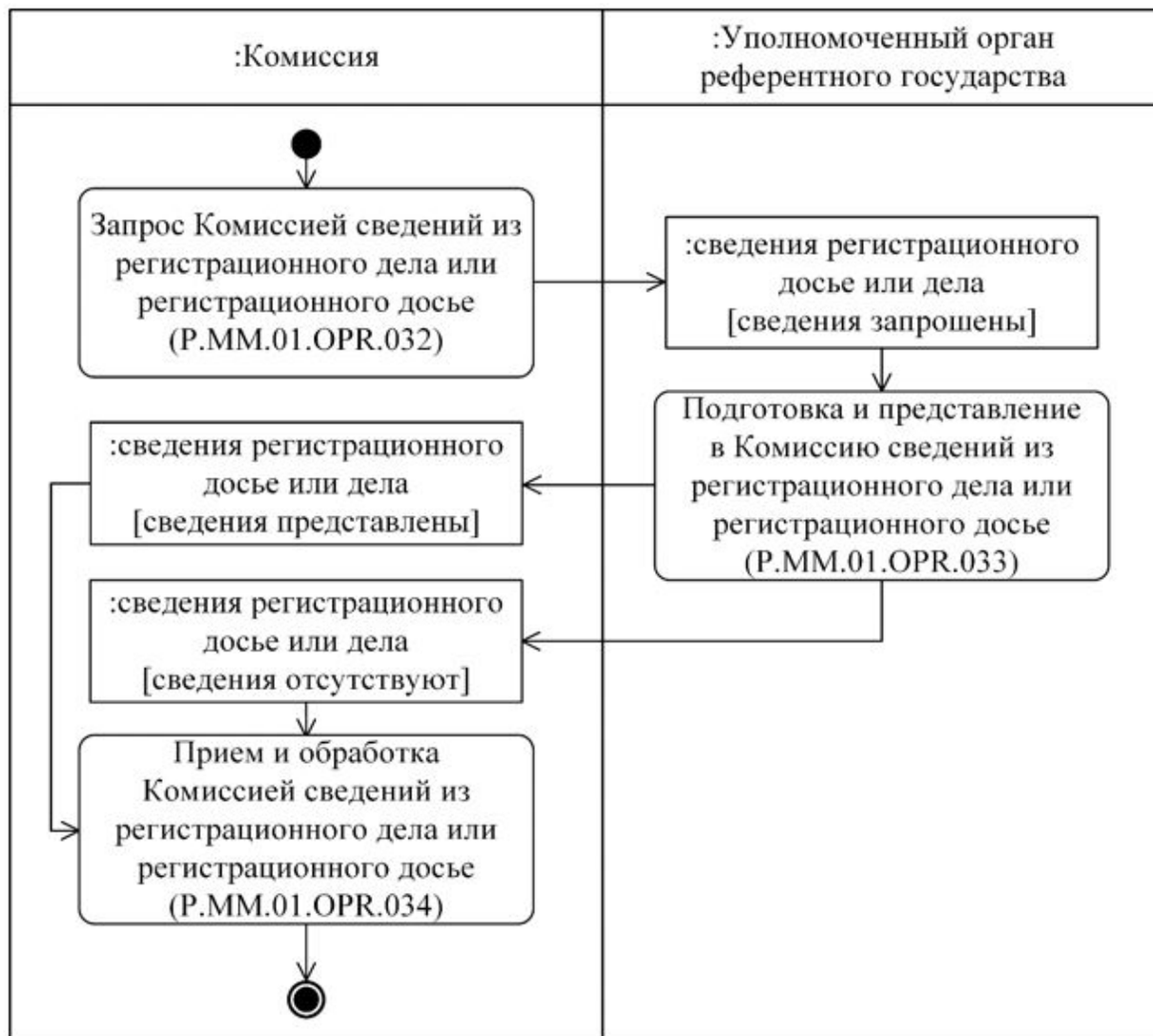


Рис. 22. Схема выполнения процедуры "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье Комиссией" (P.MM.01.PRC.011)

132. Процедура "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье Комиссией" (P.MM.01.PRC.011) выполняется при возникновении необходимости получения Комиссией сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье при урегулировании разногласий в случае невозможности признания экспертного отчета государством признания на экспертном комитете.

133. Первой выполняется операция "Запрос Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.ОПР.032), по результатам выполнения которой Комиссией формируется и направляется в уполномоченный орган референтного государства запрос на представление сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье.

134. При поступлении в уполномоченный орган референтного государства запроса на представление сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье выполняется операция "Подготовка и представление в Комиссию сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.ОПР.033), по результатам выполнения которой уполномоченным органом референтного государства формируются и представляются в Комиссию сведения (документы) из регистрационного дела или регистрационного досье, или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

135. При поступлении в Комиссию сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Прием и обработка Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.ОПР.034).

136. Результатом выполнения процедуры "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье Комиссией" (Р.ММ.01.ПРС.011) является получение Комиссией сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

137. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье Комиссией" (Р.ММ.01.ПРС.011), приведен в таблице 64.

Таблица 64

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье Комиссией" (Р.ММ.01.ПРС.011)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
Р.ММ.01.ОПР.032	запрос Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье	приведено в таблице 65 настоящих Правил
Р.ММ.01.ОПР.033	подготовка и представление в Комиссию сведений из регистрационного дела или регистрационного досье	приведено в таблице 66 настоящих Правил

P.MM.01.OPR.034	прием и обработка Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье	приведено в таблице 67 настоящих Правил
-----------------	--	---

Таблица 65

Описание операции "Запрос Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.032)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.032
2	Наименование операции	запрос Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется Комиссией при возникновении необходимости получения сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье
5	Ограничения	формат и структура запроса сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет в уполномоченный орган референтного государства запрос на представление сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	уполномоченному органу референтного государства направлен запрос на представление сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье

Таблица 66

Описание операции "Подготовка и представление в Комиссию сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.033)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3

1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.033
2	Наименование операции	подготовка и представление в Комиссию сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом референтного государства запроса на представление сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье (операция "Запрос Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.032))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией. В случае успешного выполнения проверки исполнитель направляет ответ на запрос со сведениями (документами) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, со значением кода результата обработки, соответствующим отсутствию сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между

		уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
7	Результаты	сведения (документы) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, направлены в Комиссию

Таблица 67

Описание операции "Прием и обработка Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.034)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.034
2	Наименование операции	прием и обработка Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при представлении в Комиссию сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Подготовка и представление в Комиссию сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.033))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель получает сведения (документы) из регистрационного дела или регистрационного досье, либо уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией

7	Результаты	сведения (документы) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, получены Комиссией
---	------------	---

5. Процедуры получения уполномоченным органом государства признания сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье

Процедура "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.012)

138. Схема выполнения процедуры "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.012) представлена на рисунке 23.

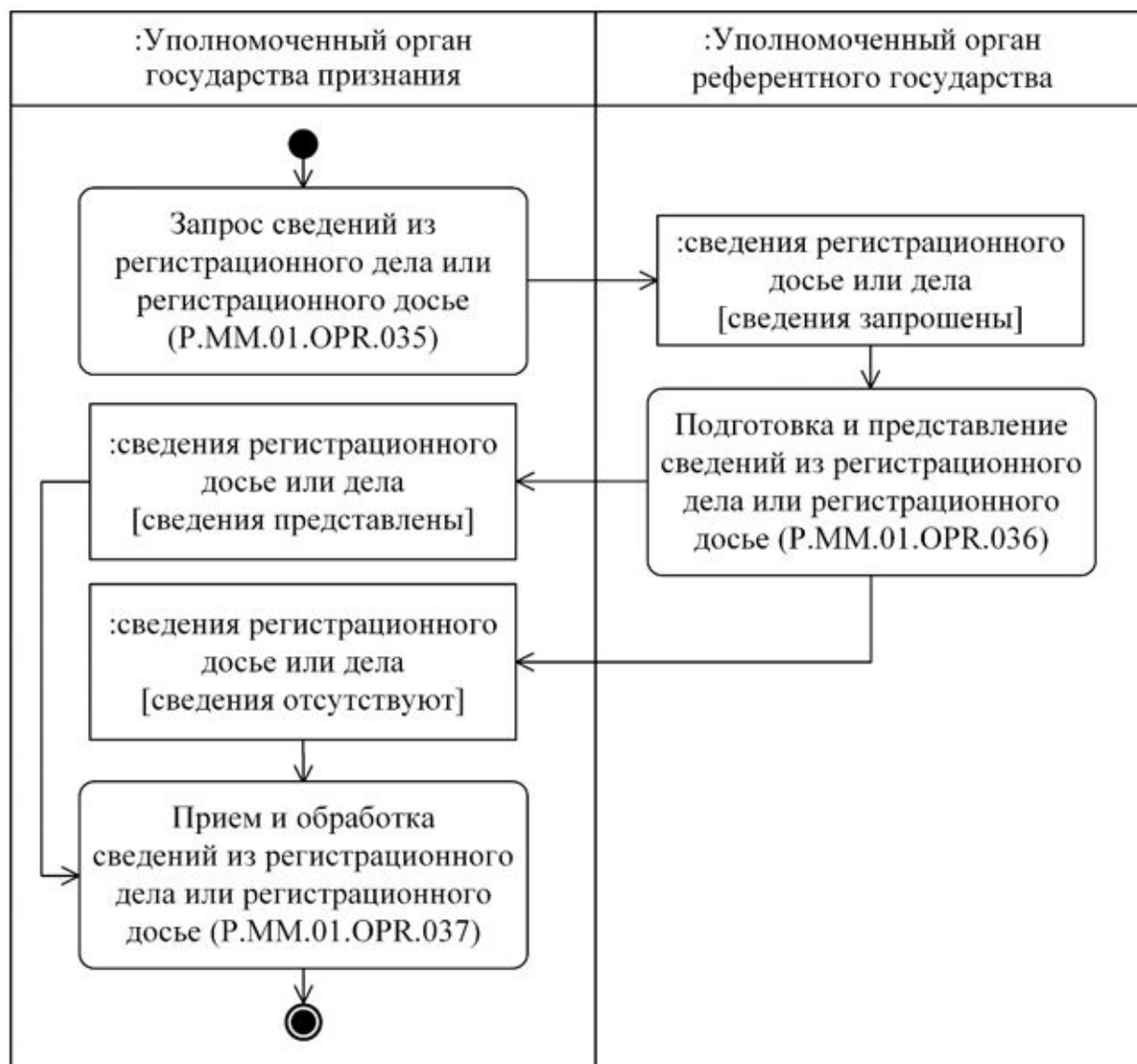


Рис. 23. Схема выполнения процедуры

"Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье"
(Р.ММ.01.PRC.012)

139. Процедура "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.PRC.012) выполняется при возникновении необходимости получения уполномоченным органом государства признания сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье.

140. Первой выполняется операция "Запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.OPR.035), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства признания формируется и направляется в уполномоченный орган референтного государства запрос на представление сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье.

141. При поступлении в уполномоченный орган референтного государства запроса на представление сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье выполняется операция "Подготовка и представление сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.OPR.036), по результатам выполнения которой уполномоченным органом референтного государства формируются и представляются сведения (документы) из регистрационного дела или регистрационного досье.

142. При поступлении в уполномоченный орган государства признания сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье выполняется операция "Прием и обработка сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.OPR.037).

143. Результатом выполнения процедуры "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.PRC.012) является получение сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье уполномоченным органом государства признания.

144. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.PRC.012), приведен в таблице 68.

Таблица 68

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.PRC.012)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
Р.ММ.01.OPR.035	запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье	приведено в таблице 69 настоящих Правил

P.MM.01.OPR.036	подготовка и представление сведений из регистрационного дела или регистрационного досье	приведено в таблице 70 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.037	прием и обработка сведений из регистрационного дела или регистрационного досье	приведено в таблице 71 настоящих Правил

Таблица 69

Описание операции "Запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.035)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.035
2	Наименование операции	запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется при возникновении необходимости получения уполномоченным органом государства признания сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье
5	Ограничения	формат и структура запроса сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет в уполномоченный орган референтного государства запрос на представление сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченному органу референтного государства направлен запрос на представление сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье

Таблица 70

Описание операции "Подготовка и представление сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.ОПР.036)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.036
2	Наименование операции	подготовка и представление сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом референтного государства запроса на представление сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье (операция "Запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.ОПР.035))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения запрашиваются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
6	Описание операции	исполнитель выполняет проверку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов. В случае успешного выполнения проверки исполнитель направляет ответ на запрос со сведениями (документами) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих

		параметрам запроса, с указанием кода результата обработки, соответствующего отсутствию сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	сведения (документы) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, направлены в уполномоченный орган государства признания

Таблица 71

Описание операции "Прием и обработка сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.037)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.037
2	Наименование операции	прием и обработка сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется при представлении уполномоченному органу государства признания сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Подготовка и представление сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.036))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
		исполнитель получает сведения (документы) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих

6	Описание операции	параметрам запроса, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченным органом государства признаны получены сведения (документы) из регистрационного дела или регистрационного досье или уведомление об отсутствии сведений

6. Процедуры уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения

Процедура "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.013)

145. Схема выполнения процедуры "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.013) представлена на рисунке 24.

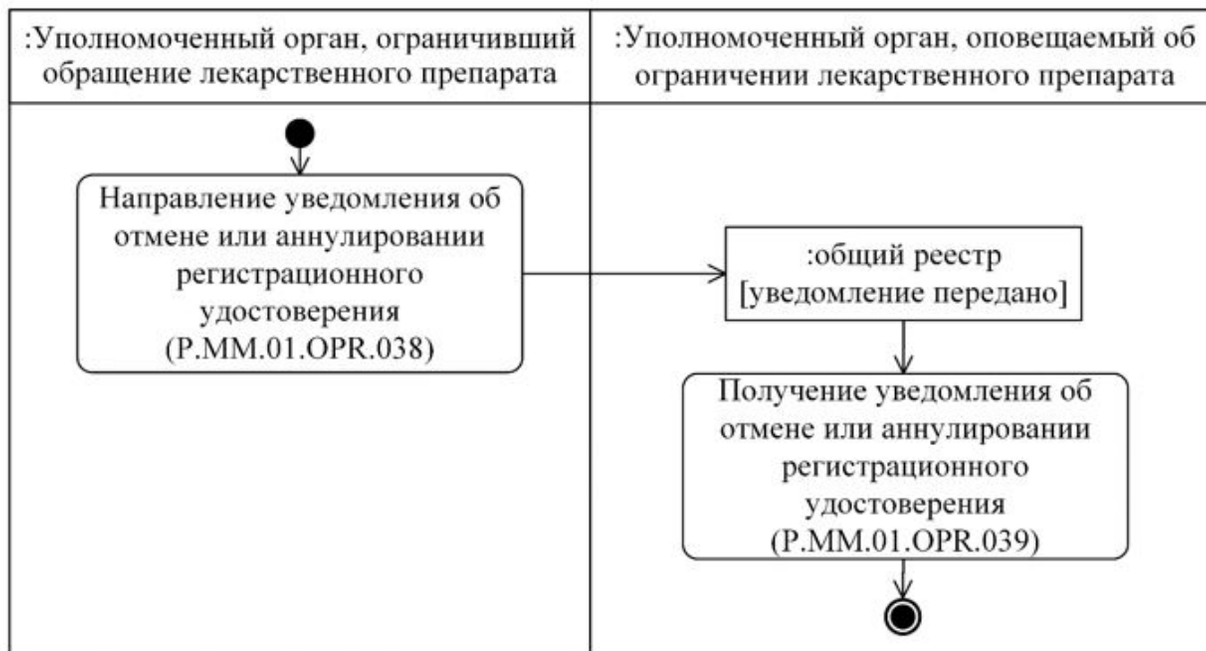


Рис. 21. Схема выполнения процедуры "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.013)

146. Процедура "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.013) выполняется уполномоченным

органом, ограничившим обращение лекарственного препарата, при отмене или аннулировании регистрационного удостоверения.

147. Первой выполняется операция "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.OPR.038), по результатам выполнения которой уполномоченным органом, ограничившим обращение лекарственного препарата, формируется и направляется уведомление об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения в уполномоченный орган, оповещаемый об ограничении обращения лекарственного препарата.

148. При получении уполномоченным органом, оповещаемым об ограничении обращения лекарственного препарата, уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения выполняется операция "Получение уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.OPR.039).

149. Результатом выполнения процедуры "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.013) является получение уполномоченным органом, оповещаемым об ограничении обращения лекарственного препарата, уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения.

150. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.013), приведен в таблице 72.

Таблица 72

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.013)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.OPR.038	направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения	приведено в таблице 73 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.039	получение уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения	приведено в таблице 74 настоящих Правил

Таблица 73

Описание операции "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.OPR.038)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.038

2	Наименование операции	направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения
3	Исполнитель	уполномоченный орган, ограничивший обращение лекарственного препарата
4	Условия выполнения	выполняется уполномоченным органом, ограничившим обращение лекарственного препарата, при отмене или аннулировании регистрационного удостоверения
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель направляет уведомление об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения в уполномоченный орган, оповещаемый об ограничении обращения лекарственного препарата, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов. В уведомлении указывается порядковый номер регистрационного удостоверения
7	Результаты	уполномоченному органу, оповещаемому об ограничении обращения лекарственного препарата, направлено уведомление об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения

Таблица 74

Описание операции "Получение уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.OPR.039)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.039
2	Наименование операции	получение уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения

3	Исполнитель	уполномоченный орган, оповещаемый об ограничении обращения лекарственного препарата
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом, оповещаемым об ограничении обращения лекарственного препарата, уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения (операция "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения" (P.MM.01.OPR.038))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов
6	Описание операции	исполнитель получает уведомление об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченным органом, оповещаемым об ограничении обращения лекарственного препарата, получено уведомление об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения

7. Процедуры ведения переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье

Процедура "Получение экспертного отчета" (P.MM.01.PRC.014)

151. Схема выполнения процедуры "Получение экспертного отчета" (P.MM.01.PRC.014) представлена на рисунке 25.



Рис. 25. Схема выполнения процедуры "Получение экспертного отчета" (P.MM.01.PRC.014)

152. Процедура "Получение экспертного отчета" (P.MM.01.PRC.014) выполняется уполномоченным органом референтного государства после подготовки экспертного отчета.

153. Первой выполняется операция "Представление сведений экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.040), по результатам выполнения которой уполномоченным органом референтного государства формируются и представляются в уполномоченный орган государства признания сведения экспертного отчета.

154. При получении уполномоченным органом государства признания сведений экспертного отчета выполняется операция "Прием и обработка сведений экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.041), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства признания принимаются сведения экспертного отчета, формируется и направляется в уполномоченный орган референтного государства уведомление о результатах обработки сведений экспертного отчета.

155. При получении уполномоченным органом референтного государства уведомления о результатах обработки сведений экспертного отчета выполняется операция "Получение уведомления о результатах обработки сведений экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.042).

156. Результатами выполнения процедуры "Получение экспертного отчета" (Р.ММ.01.PRC.014) являются получение уполномоченным органом государства признания экспертного отчета и получение уполномоченным органом референтного государства уведомления о результатах обработки сведений экспертного отчета.

157. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение экспертного отчета" (Р.ММ.01.PRC.014), приведен в таблице 75.

Таблица 75

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение экспертного отчета" (Р.ММ.01.PRC.014)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
Р.ММ.01.OPR.040	представление сведений экспертного отчета	приведено в таблице 76 настоящих Правил
Р.ММ.01.OPR.041	прием и обработка сведений экспертного отчета	приведено в таблице 77 настоящих Правил
Р.ММ.01.OPR.042	получение уведомления о результатах обработки сведений экспертного отчета	приведено в таблице 78 настоящих Правил

Таблица 76

Описание операции "Представление сведений экспертного отчета" (Р.ММ.01.OPR.040)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.OPR.040
2	Наименование операции	представление сведений экспертного отчета
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется уполномоченным органом референтного государства после подготовки экспертного отчета
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует сведения экспертного отчета и направляет их в уполномоченный орган государства признания в соответствии с Регламентом

		информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченному органу государства признания направлены сведения экспертного отчета

Таблица 77

Описание операции "Прием и обработка сведений экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.041)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.041
2	Наименование операции	прием и обработка сведений экспертного отчета
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом государства признания сведений экспертного отчета (операция "Представление сведений экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.040))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
6	Описание операции	исполнитель принимает сведения экспертного отчета и направляет уведомление о результатах обработки сведений экспертного отчета в уполномоченный орган референтного государства в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов

7	Результаты	уполномоченным органом государства признаны сведения экспертного отчета
---	------------	---

Таблица 78

Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки сведений экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.042)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.042
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки сведений экспертного отчета
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется при получении уполномоченным органом референтного государства уведомления о результатах обработки сведений экспертного отчета (операция "Прием и обработка сведений экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.041))
5	Ограничения	формат и структура уведомления должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель получает уведомление о результатах обработки сведений экспертного отчета в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченным органом референтного государства получено уведомление о результатах обработки сведений экспертного отчета

Процедура "Получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.015)

158. Схема выполнения процедуры "Получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.015) представлена на рисунке 26.

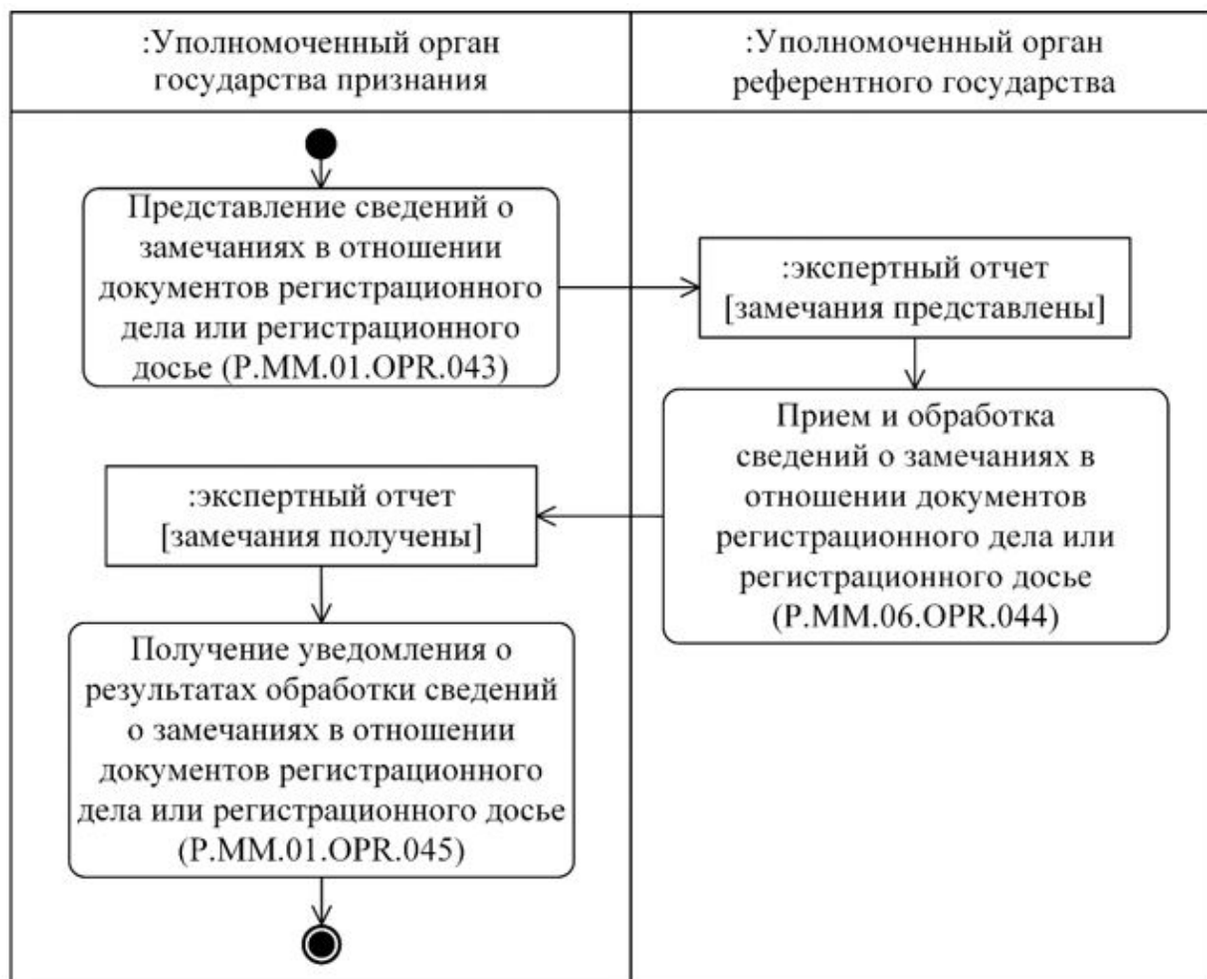


Рис. 26. Схема выполнения процедуры

"Получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.015)

159. Процедура "Получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.015) выполняется при возникновении необходимости представления уполномоченным органом государства признания в уполномоченный орган референтного государства сведений о направленных заявителю запросах о представлении дополнительных сведений, а также для направления замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье в случаях, определенных порядком, в том числе в процессе рассмотрения экспертного отчета.

160. Первой выполняется операция "Представление сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.043), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства

признания формируются и представляются сведения о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье в уполномоченный орган референтного государства.

161. При получении уполномоченным органом референтного государства сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье выполняется операция "Прием и обработка сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.044), по результатам выполнения которой уполномоченным органом референтного государства принимаются сведения о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье, формируется и направляется в уполномоченный орган государства признания уведомление о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье.

162. При направлении уведомления о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье выполняется операция "Получение уведомления о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.045).

163. Результатами выполнения процедуры "Получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.015) являются получение уполномоченным органом референтного государства замечаний в отношении регистрационного дела или регистрационного досье и получение уполномоченным органом государства признания уведомления о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении регистрационного дела или регистрационного досье.

164. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.015), приведен в таблице 79.

Таблица 79

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.PRC.015)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.MM.01.OPR.043	представление сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье	приведено в таблице 80 настоящих Правил

P.MM.01.OPR.044	прием и обработка сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье	приведено в таблице 81 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.045	получение уведомления о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье	приведено в таблице 82 настоящих Правил

Таблица 80

Описание операции "Представление сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.043)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.043
2	Наименование операции	представление сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется при направлении уполномоченным органом государства признания в уполномоченный орган референтного государства сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует сведения о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье и направляет их в уполномоченный орган референтного государства в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
		сведения о замечаниях в отношении документов

7	Результаты	регистрационного дела или регистрационного досье переданы в уполномоченный орган референтного государства
---	------------	---

Таблица 81

Описание операции "Прием и обработка сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.044)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.044
2	Наименование операции	прием и обработка сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется при направлении уполномоченным органом государства признания сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье (операция "Представление сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.OPR.043))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
		исполнитель принимает сведения о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье и направляет уведомление о

6	Описание операции	результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье в уполномоченный орган государства признания в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уведомление о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье направлено в уполномоченный орган государства признания

Таблица 82

Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.ОПР.045)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.ОПР.045
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется при направлении уполномоченному органу государства признания уведомления о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье (операция "Прием и обработка сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (Р.ММ.01.ОПР.044))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений

6	Описание операции	исполнитель осуществляет прием уведомления о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченным органом государства признания получено уведомление о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье

Процедура "Получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (P.MM.01.PRC.016)

165. Схема выполнения процедуры "Получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (P.MM.01.PRC.016) представлена на рисунке 27.

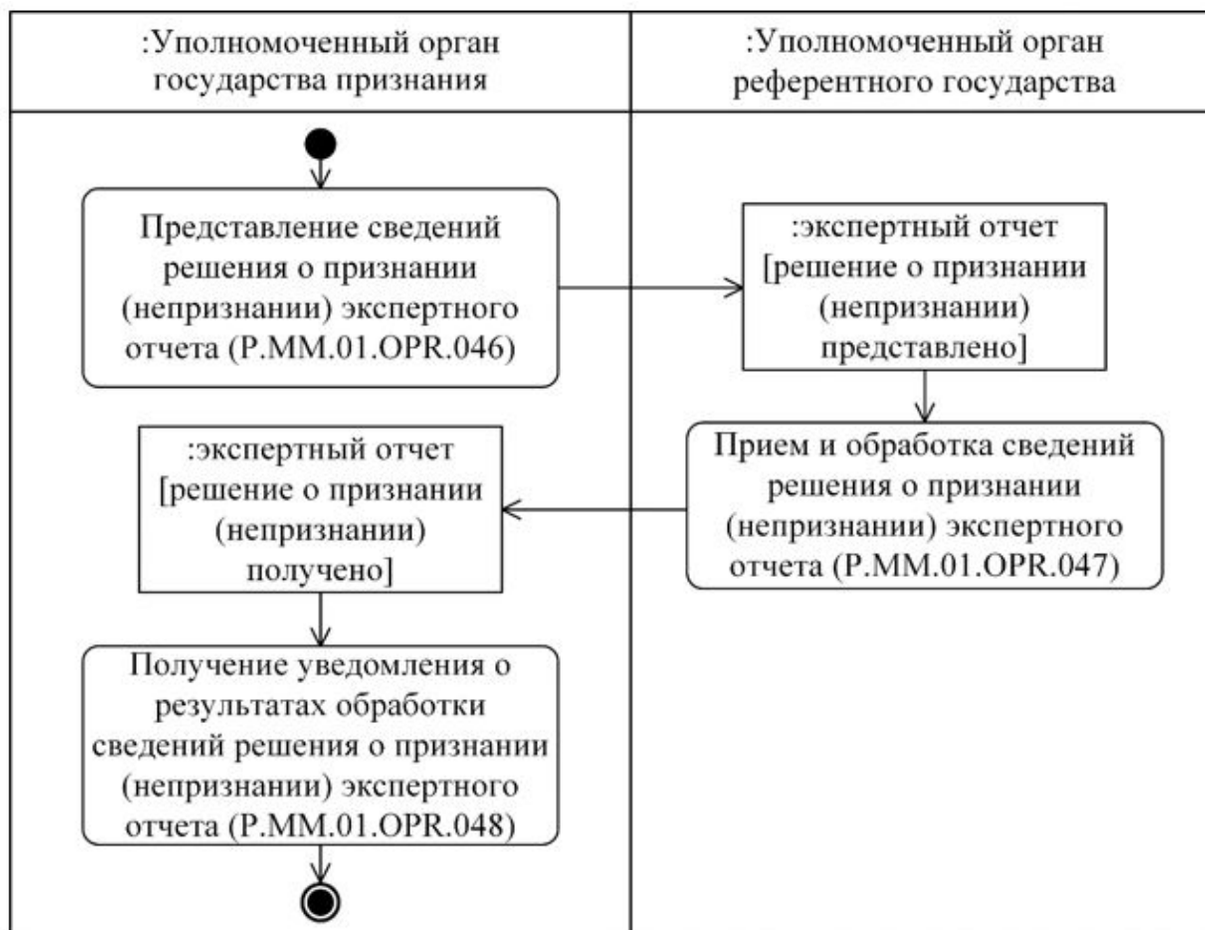


Рис. 27. Схема выполнения процедуры
"Получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета"
(Р.ММ.01.PRC.016)

166. Процедура "Получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.PRC.016) выполняется для представления уполномоченным органом государства признания в уполномоченный орган референтного государства сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета.

167. Первой выполняется операция "Представление сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.OPR.046), по результатам выполнения которой уполномоченным органом государства признания формируются и представляются в уполномоченный орган референтного государства сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета.

168. При получении уполномоченным органом референтного государства сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета выполняется операция "Прием и обработка сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.OPR.047), по результатам выполнения которой уполномоченным органом референтного государства принимаются сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета, формируется и направляется в уполномоченный орган государства признания уведомление о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета.

169. При получении уполномоченным органом государства признания уведомления о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета выполняется операция "Получение уведомления о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.OPR.048).

170. Результатом выполнения процедуры "Получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.PRC.016) является получение уполномоченным органом референтного государства решения о признании (непризнании) экспертного отчета и получение уполномоченным органом государства признания уведомления о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета.

171. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.PRC.016), приведен в таблице 83.

Таблица 83

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.PRC.016)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
---------------------	--------------	----------

1	2	3
P.MM.01.OPR.046	представление сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета	приведено в таблице 84 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.047	прием и обработка сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета	приведено в таблице 85 настоящих Правил
P.MM.01.OPR.048	получение уведомления о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета	приведено в таблице 86 настоящих Правил

Таблица 84

Описание операции "Представление сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.046)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.046
2	Наименование операции	представление сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется при представлении уполномоченным органом государства признания в уполномоченный орган референтного государства сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета и направляет их в уполномоченный орган референтного государства в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета переданы в уполномоченный орган референтного государства

Таблица 85

Описание операции "Прием и обработка сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.047)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.047
2	Наименование операции	прием и обработка сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета
3	Исполнитель	уполномоченный орган референтного государства
4	Условия выполнения	выполняется при направлении уполномоченным органом государства признания сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета (операция "Представление сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.046))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Требуется авторизация, сведения представляются только уполномоченными органами государств-членов. Реквизиты электронного документа (сведений) должны соответствовать требованиям, предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией
6	Описание операции	исполнитель принимает сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета и направляет уведомление о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета в уполномоченный орган государства признания в соответствии с Регламентом

		информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченным органом референтного государства получены сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета, уведомление о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета направлено в уполномоченный орган государства признания

Таблица 86

Описание операции "Получение уведомления о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.048)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.OPR.048
2	Наименование операции	получение уведомления о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета
3	Исполнитель	уполномоченный орган государства признания
4	Условия выполнения	выполняется при направлении уполномоченным органом референтного государства уведомления о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета (операция "Прием и обработка сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (P.MM.01.OPR.047))
5	Ограничения	формат и структура уведомления должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель получает уведомление о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета в соответствии

		с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов
7	Результаты	уполномоченным органом государства признано получено уведомление о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета

IX. Порядок действий в нештатных ситуациях

172. При выполнении процедур общего процесса возможны исключительные ситуации, при которых обработка данных не может быть произведена в обычном режиме. Это может произойти при возникновении технических сбоев, ошибок структурного и форматно-логического контроля и в иных случаях.

173. В случае возникновения ошибок структурного и форматно-логического контроля уполномоченный орган государства-члена осуществляет проверку сообщения, относительно которого получено уведомление об ошибке, на соответствие Описанию форматов и структур электронных документов и сведений и требованиям к заполнению электронных документов и сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией и Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов. В случае выявления несоответствия сведений требованиям указанных документов уполномоченный орган государства-члена принимает необходимые меры для устранения выявленной ошибки в установленном порядке.

174. В целях разрешения нештатных ситуаций уполномоченные органы государств-членов, обеспечивающие выполнение требований, предусмотренных настоящими Правилами, информируют другие уполномоченные органы и Комиссию о лицах, ответственных за обеспечение технической поддержки при реализации общего процесса."

2. Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденный указанным Решением, изложить в следующей редакции:

"УТВЕРЖДЕН
Решением Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 25 октября 2016 г. № 122

Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза"

I. Общие положения

1. Настоящий Регламент разработан в соответствии со следующими актами, входящими в право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года;

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 "О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 28 сентября 2015 г. № 125 "Об утверждении Положения об обмене электронными документами при трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов

Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 22 декабря 2015 г. № 172 "Номенклатура лекарственных форм".

II. Область применения

2. Настоящий Регламент разработан в целях обеспечения единообразного применения участниками общего процесса порядка и условий выполнения транзакций общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (далее – общий процесс).

3. Настоящий Регламент определяет требования к порядку и условиям выполнения операций общего процесса, непосредственно направленных на реализацию информационного взаимодействия между участниками общего процесса.

4. Настоящий Регламент применяется участниками общего процесса при контроле за порядком выполнения процедур и операций в рамках общего процесса, а также при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем, обеспечивающих реализацию этого общего процесса.

III. Основные понятия

5. Для целей настоящего Регламента используются понятия, которые означают следующее:

"реквизит электронного документа (сведений)" – единица данных электронного документа (сведений), которая в определенном контексте считается неразделимой;

"состояние информационного объекта общего процесса" – свойство, характеризующее информационный объект на определенной стадии его жизненного цикла, изменяющееся при выполнении операций общего процесса.

Понятия "инициатор", "инициирующая операция", "принимаящая операция", "респондент", "сообщение общего процесса" и "транзакция общего процесса" используются в настоящем Регламенте в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63.

Иные понятия, используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза",

утвержденных Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 (далее – Правила информационного взаимодействия).

IV. Основные сведения об информационном взаимодействии в рамках общего процесса

1. Участники информационного взаимодействия

6. Перечень ролей участников информационного взаимодействия в рамках общего процесса приведен в таблице 1.

Таблица 1

Перечень ролей участников информационного взаимодействия

Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
1	2	3
Владелец сведений	представляет сведения об изменениях для актуализации общего реестра, запрашивает актуальные сведения из общего реестра, представляет сведения из регистрационного дела или регистрационного досье по запросу, представляет и запрашивает сведения о документах, подлежащих размещению в едином реестре	уполномоченный орган государства-члена (Р.ММ.01.АСТ.001) уполномоченный орган референтного государства (Р.ММ.01.АСТ.002)
Координатор	отвечает за формирование и ведение общего реестра, предоставляет доступ к сведениям, содержащимся в общем реестре, запрашивает сведения из регистрационного дела или регистрационного досье	Евразийская экономическая комиссия (Р.АСТ.001)

2. Структура информационного взаимодействия

7. Информационное взаимодействие в рамках общего процесса осуществляется между уполномоченными органами государств – членов Союза и Евразийской экономической комиссией (далее соответственно – уполномоченный орган государства-члена, Комиссия) в соответствии с процедурами общего процесса:

информационное взаимодействие при формировании и ведении общего реестра;

информационное взаимодействие при получении сведений из общего реестра;

информационное взаимодействие при получении Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье.

Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией представлена на рисунке 1.



Рис. 1. Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией

8. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией реализуется в рамках общего процесса. Структура общего процесса определена в Правилах информационного взаимодействия.

9. Информационное взаимодействие определяет порядок выполнения транзакций общего процесса, каждая из которых представляет собой обмен сообщениями в целях синхронизации состояний информационного объекта общего процесса между участниками общего процесса. Для каждого информационного взаимодействия определены взаимосвязи между операциями и соответствующими таким операциям транзакциями общего процесса.

10. При выполнении транзакции общего процесса инициатор в рамках осуществляемой им операции (инициирующей операции) направляет респонденту сообщение-запрос, в ответ на которое респондент в рамках осуществляемой им операции (принимающей операции) может направить или не направить сообщение-ответ в зависимости от шаблона транзакции общего процесса. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур

электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденному Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 (далее – Описание форматов и структур электронных документов и сведений).

11. Транзакции общего процесса выполняются в соответствии с заданными параметрами транзакций общего процесса, как это определено настоящим Регламентом

V. Информационное взаимодействие в рамках групп процедур

1. Информационное взаимодействие при формировании и ведении общего реестра

12. Схема выполнения транзакций общего процесса при формировании и ведении общего реестра представлена на рисунке 2. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 2 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.



Рис. 2. Схема выполнения транзакций общего процесса при формировании и ведении общего реестра

Таблица 2

Перечень транзакций общего процесса при формировании и ведении общего реестра

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Включение сведений в общий реестр (P.MM.01.PRC.001)				
	Представление сведений для включения в общий реестр (

1.1	Р.ММ.01.ОПР.001). Получение сообщения, содержащего сведения об уникальном регистрационном номере, присвоенном заявлению (Р.ММ.01.ОПР.003)	общий реестр (Р.ММ.01.ВЕН.001): сведения для включения переданы	прием и обработка сведений о заявлении, включаемом в общий реестр (Р.ММ.01.ОПР.002)	общий реестр (Р.ММ.01.ВЕН.001): номер заявления представлен. общий реестр (Р.ММ.01.ВЕН.001): сведения получены	передача сведений о регистрации лекарственного препарата для включения в общий реестр (Р.ММ.01.ТРН.001)
2	Изменение сведений, содержащихся в общем реестре (Р.ММ.01.ПРС.002)				
2.1	Представление сведений для внесения изменений в общий реестр (Р.ММ.01.ОПР.004). Получение уведомления о результатах внесения изменений в общий реестр (Р.ММ.01.ОПР.006)	общий реестр (Р.ММ.01.ВЕН.001): сведения для изменения переданы	прием и обработка сведений для внесения изменений в общий реестр (Р.ММ.01.ОПР.005)	общий реестр (Р.ММ.01.ВЕН.001): обновлен	передача сведений о регистрации лекарственного препарата для изменения в общем реестре (Р.ММ.01.ТРН.002)
3	Исключение сведений из общего реестра (Р.ММ.01.ПРС.003)				
3.1	Представление сведений для исключения из общего реестра (Р.ММ.01.ОПР.009). Получение уведомления о результатах исключения сведений о заявлении из общего реестра (Р.ММ.01.ОПР.011)	общий реестр (Р.ММ.01.ВЕН.001): сведения для исключения переданы	прием и обработка сведений о заявлении, исключаемом из общего реестра (Р.ММ.01.ОПР.010)	общий реестр (Р.ММ.01.ВЕН.001): обновлен	передача сведений о регистрации лекарственного препарата для исключения из общего реестра (Р.ММ.01.ТРН.003)
4	Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе (Р.ММ.01.ПРС.019)				
	Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре				

4.1	документе (P.MM.01.OPR.055). Получение и обработка уведомления о результатах обработки сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе (P.MM.01.OPR.057)	сведения регистрационно-го досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения о документе направлены	получение сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе (P.MM.01.OPR.056)	сведения регистрационно-го досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения о документе обработаны	направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе (P.MM.01.TRN.019)
-----	---	--	---	--	---

2. Информационное взаимодействие при получении сведений из общего реестра

13. Схема выполнения транзакций общего процесса при получении сведений из общего реестра представлена на рисунке 3. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 3 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.

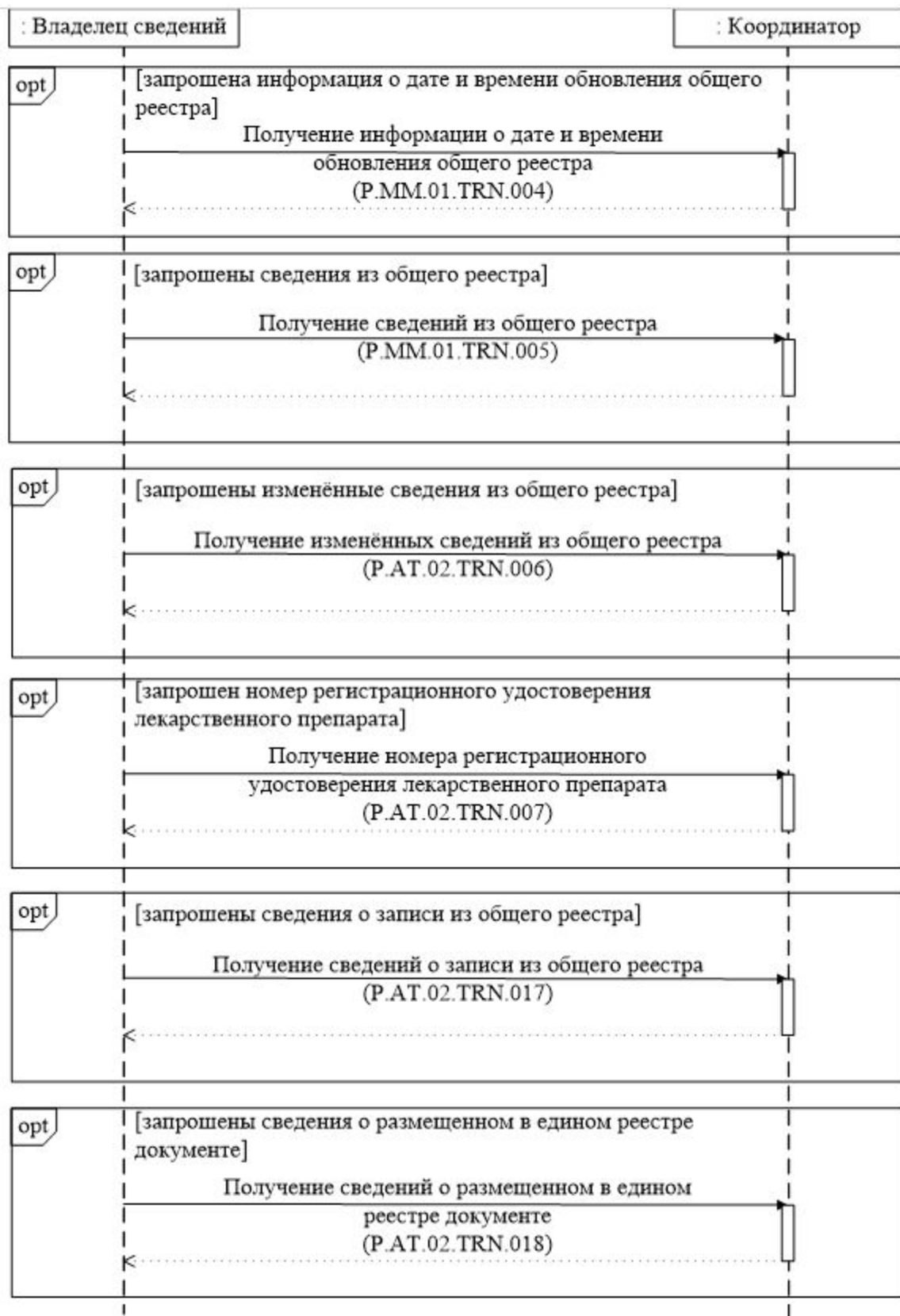


Рис. 3. Схема выполнения транзакций общего процесса при получении сведений из общего реестра

Таблица 3

Перечень транзакций общего процесса при получении сведений из общего реестра

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Получение информации о дате и времени обновления общего реестра (P.MM.01.PRC.007)				
1.1	Запрос информации о дате и времени обновления общего реестра (P.MM.01.OPR.020). Прием и обработка информации о дате и времени обновления общего реестра (P.MM.01.OPR.022)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): информация о дате и времени обновления запрошена	подготовка и представление информации о дате и времени обновления общего реестра (P.MM.01.OPR.021)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): информация о дате и времени обновления получена	получение информации о дате и времени обновления общего реестра (P.MM.01.TRN.004)
2	Получение сведений из общего реестра (P.MM.01.PRC.008)				
2.1	Запрос сведений из общего реестра (P.MM.01.OPR.023). Прием и обработка сведений из общего реестра (P.MM.01.OPR.025)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): сведения запрошены	подготовка и представление сведений из общего реестра (P.MM.01.OPR.024)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): сведения отсутствуют. общий реестр (P.MM.01.BEN.001): сведения представлены	получение сведений из общего реестра (P.MM.01.TRN.005)
3	Получение информации об изменениях, внесенных в общий реестр (P.MM.01.PRC.009)				
3.1	Запрос измененных сведений из общего реестра (P.MM.01.OPR.026). Прием и обработка измененных сведений из общего реестра (P.MM.01.OPR.028)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): измененные сведения запрошены	подготовка и представление измененных сведений из общего реестра (P.MM.01.OPR.027)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): измененные сведения отсутствуют. общий реестр (P.MM.01.BEN.001): измененные сведения представлены	получение измененных сведений из общего реестра (P.MM.01.TRN.006)
4	Получение номера регистрационного удостоверения (P.MM.01.PRC.010)				

4.1	Запрос номера регистрационного удостоверения (P.MM.01.OPR.029). Прием и обработка номера регистрационного удостоверения (P.MM.01.OPR.031)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): номер регистрационного удостоверения запрошен	подготовка и представление номера регистрационного удостоверения (P.MM.01.OPR.030)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): номер регистрационного удостоверения представлен	получение номера регистрационного удостоверения лекарственного препарата (P.MM.01.TRN.007)
5	Получение сведений о регистрации лекарственного препарата из Комиссии (P.MM.01.PRC.017)				
5.1	Запрос сведений о регистрации лекарственного средства (P.MM.01.OPR.049). Получение и обработка сведений о регистрации лекарственного средства (P.MM.01.OPR.051)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): сведения о регистрации запрошены	представление сведений о регистрации лекарственного средства (P.MM.01.OPR.050)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): сведения о регистрации отсутствуют	получение сведений о записи из общего реестра (P.MM.01.TRN.017)
6	Получение сведений о размещенном в едином реестре документе (P.MM.01.PRC.018)				
6.1	Запрос сведений о размещенном в едином реестре документе (P.MM.01.OPR.052). Прием и обработка сведений о размещенном в едином реестре документе (P.MM.01.OPR.054)	сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения о документе запрошены	представление сведений о размещенном в едином реестре документе (P.MM.01.OPR.053)	сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения о документе отсутствуют	получение сведений о размещенном в едином реестре документе (P.MM.01.TRN.018)

3. Информационное взаимодействие при получении Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье

14. Схема выполнения транзакций общего процесса при получении Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье,

представлена на рисунке 4. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 4 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.

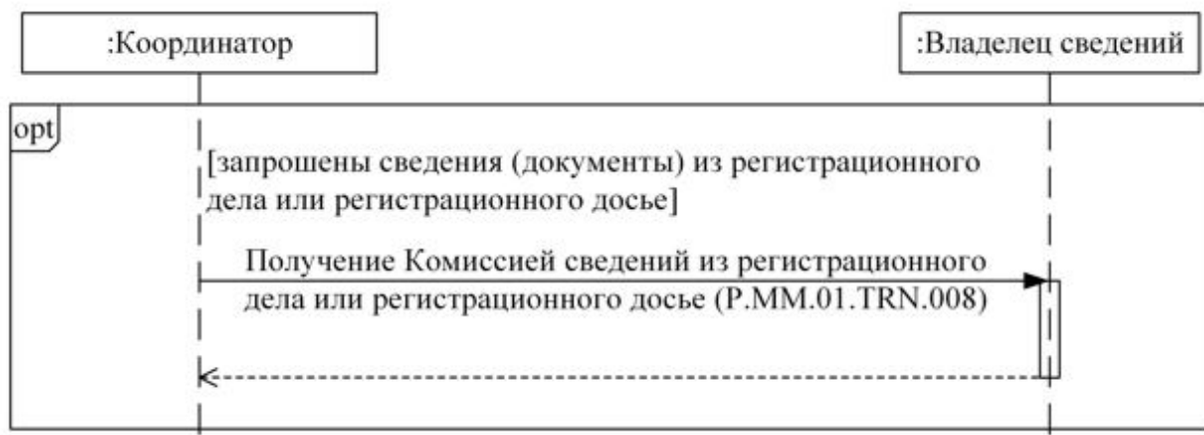


Рис. 4. Схема выполнения транзакций общего процесса при получении Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье

Таблица 4

Перечень транзакций общего процесса при получении Комиссией сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье Комиссией (P.MM.01.PRC.011)				
1.1	Запрос Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.OPR.032). Прием и обработка Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного	сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения запрошены	подготовка и представление в Комиссию сведений из регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.OPR.033)	сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения отсутствуют. сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.	получение Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного

го досье (P.MM.01.OPR.034)		BEN.004): сведения представлены	го досье (P.MM.01.TRN.008)
----------------------------	--	---------------------------------------	----------------------------

VI. Описание сообщений общего процесса

15. Перечень сообщений общего процесса, передаваемых в рамках информационного взаимодействия при реализации общего процесса, приведен в таблице 5. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Ссылка на соответствующую структуру в Описании форматов и структур электронных документов и сведений устанавливается по значению графы 3 таблицы 5.

Таблица 5

Перечень сообщений общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Структура электронного документа (сведений)
1	2	3
P.MM.01.MSG.001	сведения о регистрации лекарственного препарата для включения в общий реестр	сведения о регистрации лекарственного препарата (R.HC.MM.01.001)
P.MM.01.MSG.002	сведения о регистрации лекарственного препарата для изменения в общем реестре	сведения о регистрации лекарственного препарата (R.HC.MM.01.001)
P.MM.01.MSG.003	сведения о регистрации лекарственного препарата для исключения из общего реестра	сведения о регистрации лекарственного препарата (R.HC.MM.01.001)
P.MM.01.MSG.004	уведомление о приеме и обработке сведений	уведомление о результате обработки (R.006)
P.MM.01.MSG.005	запрос информации о дате и времени обновления общего реестра	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.MM.01.MSG.006	информация о дате и времени обновления общего реестра	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.MM.01.MSG.007	запрос сведений из общего реестра	состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза (R.HC.MM.01.007)
P.MM.01.MSG.008	сведения из общего реестра	сведения о регистрации лекарственного препарата (R.HC.MM.01.001)
P.MM.01.MSG.009	уведомление об отсутствии сведений в общем реестре	уведомление о результате обработки (R.006)
P.MM.01.MSG.010	запрос измененных сведений	состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств

	из общего реестра	Евразийского экономического союза (R.НС.ММ.01.007)
P.MM.01.MSG.011	измененные сведения из общего реестра	сведения о регистрации лекарственного препарата (R.НС.ММ.01.001)
P.MM.01.MSG.013	сведения о номере заявления	сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат (R.НС.ММ.01.004)
P.MM.01.MSG.014	запрос сведений о номере регистрационного удостоверения лекарственного препарата	сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат (R.НС.ММ.01.004)
P.MM.01.MSG.015	сведения о номере регистрационного удостоверения лекарственного препарата	сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат (R.НС.ММ.01.004)
P.MM.01.MSG.018	уведомление об отсутствии сведений	уведомление о результате обработки (R.006)
P.MM.01.MSG.019	запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат (R.НС.ММ.01.003)
P.MM.01.MSG.020	сведения из регистрационного дела или регистрационного досье	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат (R.НС.ММ.01.003)
P.MM.01.MSG.025	запрос сведений о записи из общего реестра	сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат (R.НС.ММ.01.004)
P.MM.01.MSG.026	сведения о записи из общего реестра	сведения о регистрации лекарственного препарата (R.НС.ММ.01.001)
P.MM.01.MSG.027	запрос сведений о размещенном в едином реестре документе	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат (R.НС.ММ.01.003)
P.MM.01.MSG.028	сведения о размещенном в едином реестре документе	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат (R.НС.ММ.01.003)

VII. Описание транзакций общего процесса

1. Транзакция общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для включения в общий реестр" (P.MM.01.TRN.001)

16. Транзакция общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для включения в общий реестр" (P.MM.01.TRN.001) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений о новом заявлении для обновления общего реестра. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 5. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 6.



Рис. 5. Схема выполнения транзакции общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для включения в общий реестр" (P.MM.01.TRN.001)

Таблица 6

Описание транзакции общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для включения в общий реестр" (P.MM.01.TRN.001)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.001
2	Наименование транзакции общего процесса	передача сведений о регистрации лекарственного препарата для включения в общий реестр
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление сведений для включения в общий реестр
6	Реагирующая роль	респондент

7	Принимающая операция	прием и обработка сведений для включения в общий реестр
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): номер заявления представлен общий реестр (P.MM.01.BEN.001): сведения получены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	1 мин
	время ожидания ответа	5 мин
	признак авторизации	да
	количество повторов	2
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	сведения о регистрации лекарственного препарата для включения в общий реестр (P.MM.01.MSG.001)
	ответное сообщение	сведения о номере заявления (P.MM.01.MSG.013) уведомление о приеме и обработке сведений (P.MM.01.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет – для P.MM.01.MSG.001 (за исключением случаев, когда применение ЭЦП при осуществлении информационного взаимодействия в рамках общего процесса предусмотрено соответствующим решением Коллегии Комиссии) нет – для P.MM.01.MSG.013
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

2. Транзакция общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для изменения в общем реестре" (P.MM.01.TRN.002)

17. Транзакция общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для изменения в общем реестре" (P.MM.01.TRN.002) выполняется для передачи инициатором респонденту измененных сведений о регистрации лекарственного препарата для обновления общего реестра. Схема выполнения

указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 6. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 7.



Рис. 6. Схема выполнения транзакции общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для изменения в общем реестре" (P.MM.01.TRN.002)

Таблица 7

Описание транзакции общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для изменения в общем реестре" (P.MM.01.TRN.002)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.002
2	Наименование транзакции общего процесса	передача сведений о регистрации лекарственного препарата для изменения в общем реестре
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление сведений для внесения изменений в общий реестр
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка сведений для внесения изменений в общий реестр
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): обновлен
9	Параметры транзакции общего процесса:	

	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	4 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	сведения о регистрации лекарственного препарата для изменения в общем реестре (P.MM.01.MSG.002)
	ответное сообщение	уведомление о приеме и обработке сведений (P.MM.01.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет – для P.MM.01.MSG.002 (за исключением случаев, когда применение ЭЦП при осуществлении информационного взаимодействия в рамках общего процесса предусмотрено соответствующим решением Коллегии Комиссии) нет – для P.MM.01.MSG.004
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

3. Транзакция общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для исключения из общего реестра" (P.MM.01.TRN.003)

18. Транзакция общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для исключения из общего реестра" (P.MM.01.TRN.003) выполняется для передачи инициатором респонденту подлежащих исключению из общего реестра сведений о регистрации лекарственного препарата для обновления общего реестра. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 7. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 8.

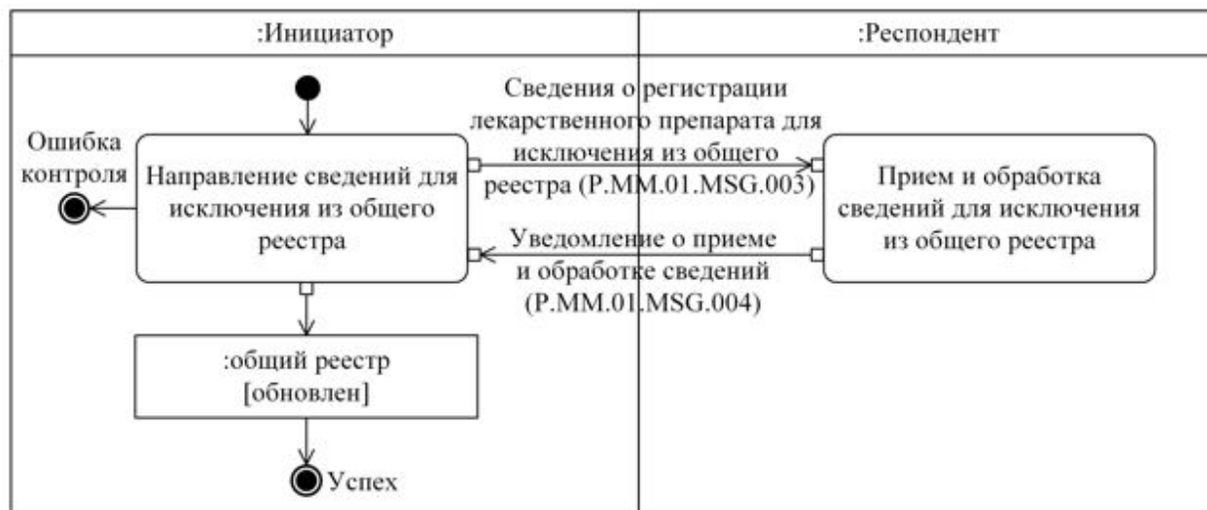


Рис. 7. Схема выполнения транзакции общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для исключения из общего реестра" (P.MM.01.TRN.003)

Таблица 8

Описание транзакции общего процесса "Передача сведений о регистрации лекарственного препарата для исключения из общего реестра" (P.MM.01.TRN.003)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.003
2	Наименование транзакции общего процесса	передача сведений о регистрации лекарственного препарата для исключения из общего реестра
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление сведений для исключения из общего реестра
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка сведений для исключения из общего реестра
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): обновлен
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	4 ч

	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	сведения о регистрации лекарственного препарата для исключения из общего реестра (P.MM.01.MSG.003)
	ответное сообщение	уведомление о приеме и обработке сведений (P.MM.01.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет – для P.MM.01.MSG.003 (за исключением случаев, когда применение ЭЦП при осуществлении информационного взаимодействия в рамках общего процесса предусмотрено соответствующим решением Коллегии Комиссии) нет – для P.MM.01.MSG.004
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

4. Транзакция общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.TRN.004)

19. Транзакция общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.TRN.004) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора информации о дате и времени обновления общего реестра. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 9. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 10.

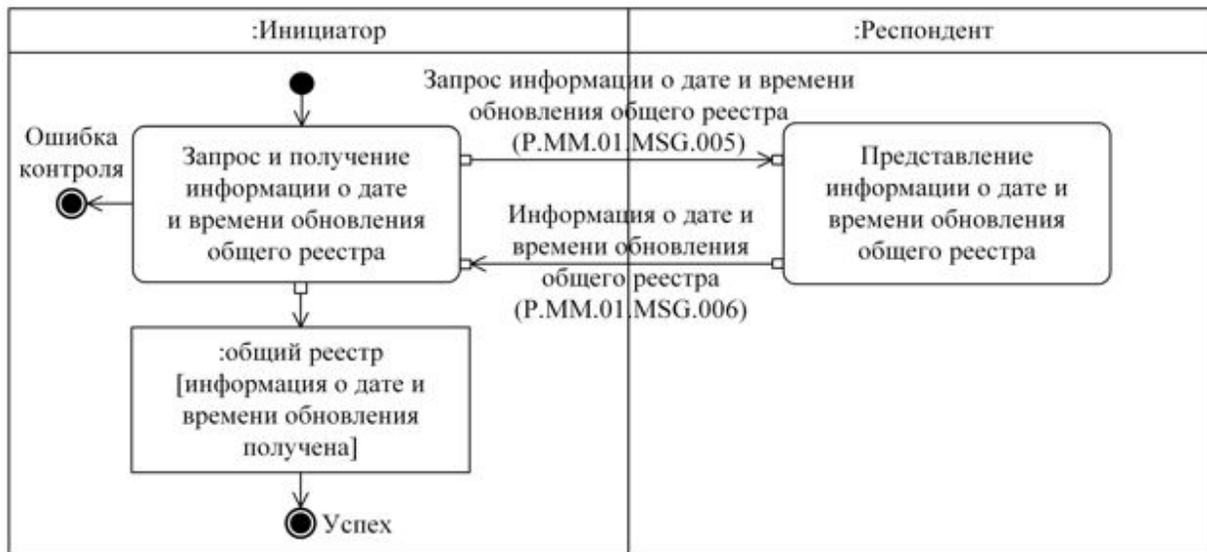


Рис. 9. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.TRN.004)

Таблица 10

Описание транзакции общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления общего реестра" (P.MM.01.TRN.004)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.004
2	Наименование транзакции общего процесса	получение информации о дате и времени обновления общего реестра
3	Шаблон транзакции общего процесса	вопрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос и получение информации о дате и времени обновления общего реестра
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление информации о дате и времени обновления общего реестра
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): информация о дате и времени обновления получена
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	—

	время подтверждения принятия в обработку	–
	время ожидания ответа	4 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос информации о дате и времени обновления общего реестра (P.MM.01.MSG.005)
	ответное сообщение	информация о дате и времени обновления общего реестра (P.MM.01.MSG.006)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

6. Транзакция общего процесса "Получение сведений из общего реестра" (P.MM.01.TRN.005)

20. Транзакция общего процесса "Получение сведений из общего реестра" (P.MM.01.TRN.005) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора сведений из общего реестра. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 10. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 11.

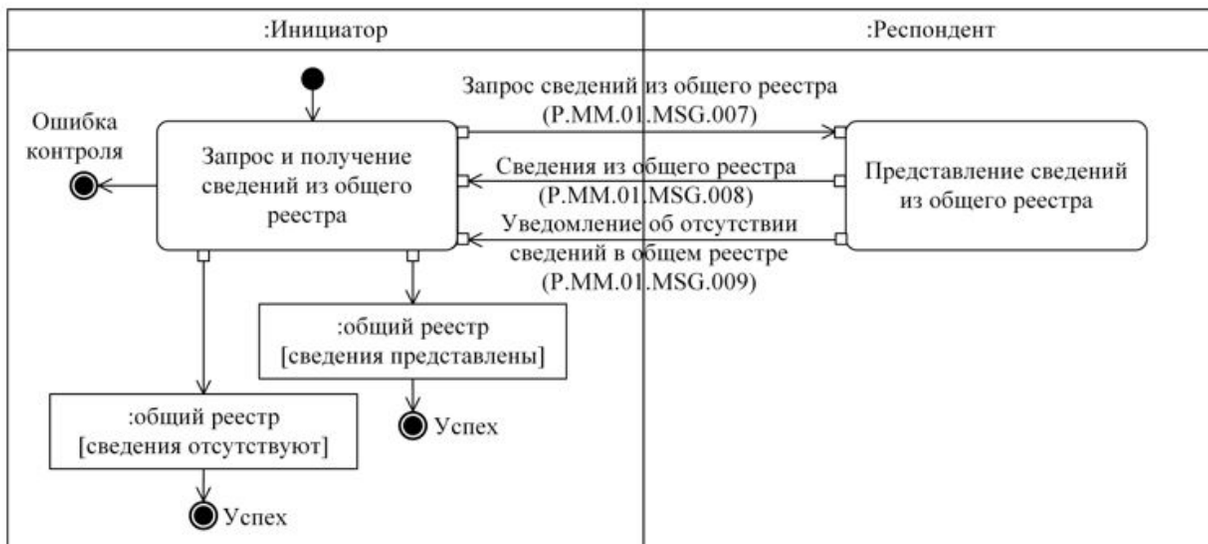


Рис. 10. Схема выполнения транзакции общего процесса

"Получение сведений из общего реестра"

(P.MM.01.TRN.005)

Таблица 11

Описание транзакции общего процесса "Получение сведений из общего реестра" (P.MM.01.TRN.005)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.005
2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений из общего реестра
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос и получение сведений из общего реестра
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление сведений из общего реестра
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): сведения отсутствуют общий реестр (P.MM.01.BEN.001): сведения представлены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	4 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	запрос сведений из общего реестра (P.MM.01.MSG.007)
	ответное сообщение	уведомление об отсутствии сведений в общем реестре (P.MM.01.MSG.009) сведения из общего реестра (P.MM.01.MSG.008)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет

7. Транзакция общего процесса "Получение измененных сведений из общего реестра" (P.MM.01.TRN.006)

21. Транзакция общего процесса "Получение измененных сведений из общего реестра" (P.MM.01.TRN.006) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора измененных сведений из общего реестра. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 11. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 12.

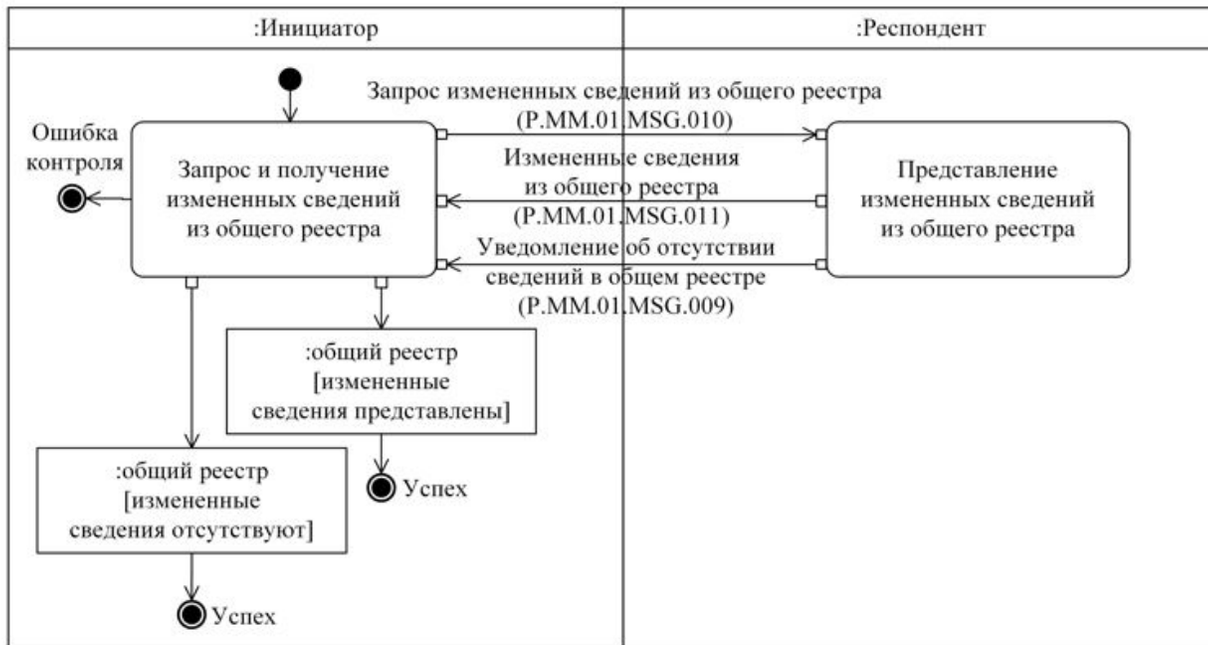


Рис. 11. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение измененных сведений из общего реестра" (P.MM.01.TRN.006)

Таблица 12

Описание транзакции общего процесса "Получение измененных сведений из общего реестра" (P.MM.01.TRN.006)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.006
2	Наименование транзакции общего процесса	получение измененных сведений из общего реестра
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор

5	Иницирующая операция	запрос и получение измененных сведений из общего реестра
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление измененных сведений из общего реестра
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): измененные сведения отсутствуют общий реестр (P.MM.01.BEN.001): измененные сведения представлены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	4 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	запрос измененных сведений из общего реестра (P.MM.01.MSG.010)
	ответное сообщение	уведомление об отсутствии сведений в общем реестре (P.MM.01.MSG.009) измененные сведения из общего реестра (P.MM.01.MSG.011)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

8. Транзакция общего процесса "Получение номера регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.007)

22. Транзакция общего процесса "Получение номера регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.007) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора номера регистрационного удостоверения. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 12. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 13.

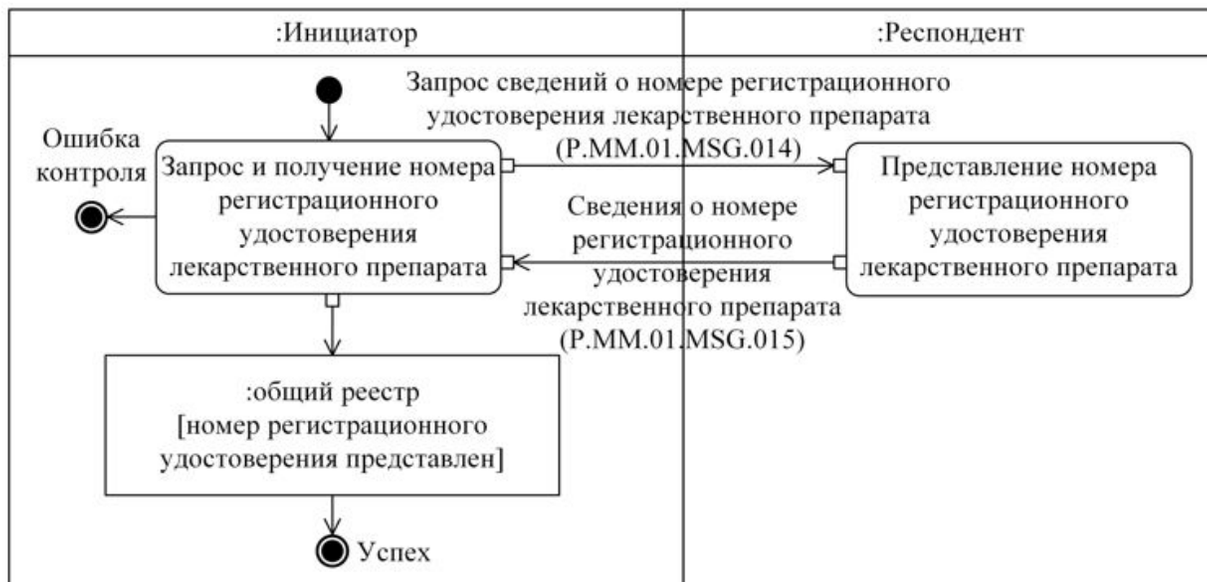


Рис. 12. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение номера регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.007)

Таблица 13

Описание транзакции общего процесса "Получение номера регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.007)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.007
2	Наименование транзакции общего процесса	получение номера регистрационного удостоверения лекарственного препарата
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос и получение номера регистрационного удостоверения лекарственного препарата
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление номера регистрационного удостоверения лекарственного препарата
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): номер регистрационного удостоверения представлен
9	Параметры транзакции общего процесса:	

	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	1 мин
	время ожидания ответа	5 мин
	признак авторизации	да
	количество повторов	2
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос сведений о номере регистрационного удостоверения лекарственного препарата (P.MM.01.MSG.014)
	ответное сообщение	сведения о номере регистрационного удостоверения лекарственного препарата (P.MM.01.MSG.015)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

9. Транзакция общего процесса "Получение Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.008)

23. Транзакция общего процесса "Получение Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.008) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора сведений (документов) из регистрационного дела или регистрационного досье. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 15. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 16.

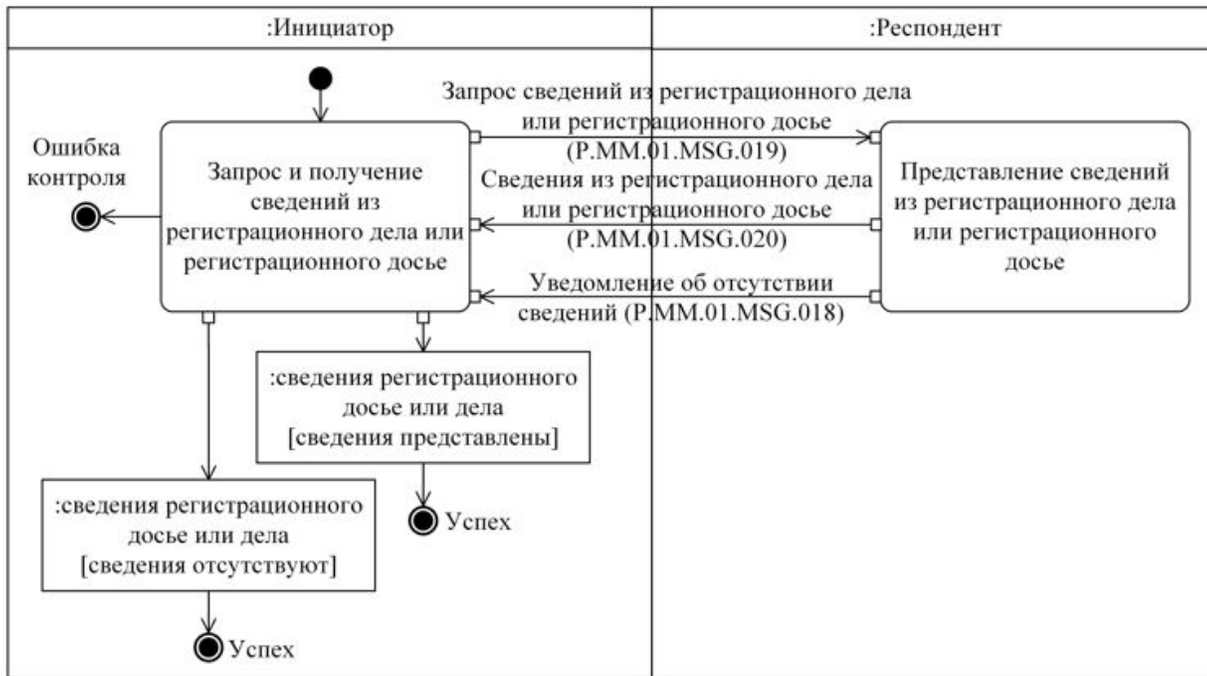


Рис. 15. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.008)

Таблица 16

Описание транзакции общего процесса "Получение Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.008)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.008
2	Наименование транзакции общего процесса	получение Комиссией сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
3	Шаблон транзакции общего процесса	взаимные обязательства
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос и получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
		сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения отсутствуют

8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения представлены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	1 мин
	время ожидания ответа	5 мин
	признак авторизации	да
	количество повторов	2
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.MSG.019)
	ответное сообщение	сведения из регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.MSG.020) уведомление об отсутствии сведений (P.MM.01.MSG.018)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

10. Транзакция общего процесса "Получение сведений о записи из общего реестра" (P.MM.01.TRN.017)

24. Транзакция общего процесса "Получение сведений о записи из общего реестра" (P.MM.01.TRN.017) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора сведений о записи из общего реестра. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 13. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 14.



Рис. 13. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение сведений о записи из общего реестра" (P.MM.01.TRN.017)

Таблица 14

Описание транзакции общего процесса "Получение сведений о записи из общего реестра" (P.MM.01.TRN.017)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.017
2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений о записи из общего реестра
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос сведений о регистрации лекарственного средства
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление сведений о регистрации лекарственного средства
8		общий реестр (P.MM.01.BEN.001): сведения о регистрации отсутствуют

	Результат выполнения транзакции общего процесса	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): сведения о регистрации представлены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос сведений о записи из общего реестра (P.MM.01.MSG.025)
	ответное сообщение	уведомление об отсутствии сведений в общем реестре (P.MM.01.MSG.009) сведения о записи из общего реестра (P.MM.01.MSG.026)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

11. Транзакция общего процесса "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.TRN.018)

25. Транзакция общего процесса "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.TRN.018) выполняется для представления респондентом по запросу инициатора сведений из общего реестра. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 14. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 15.

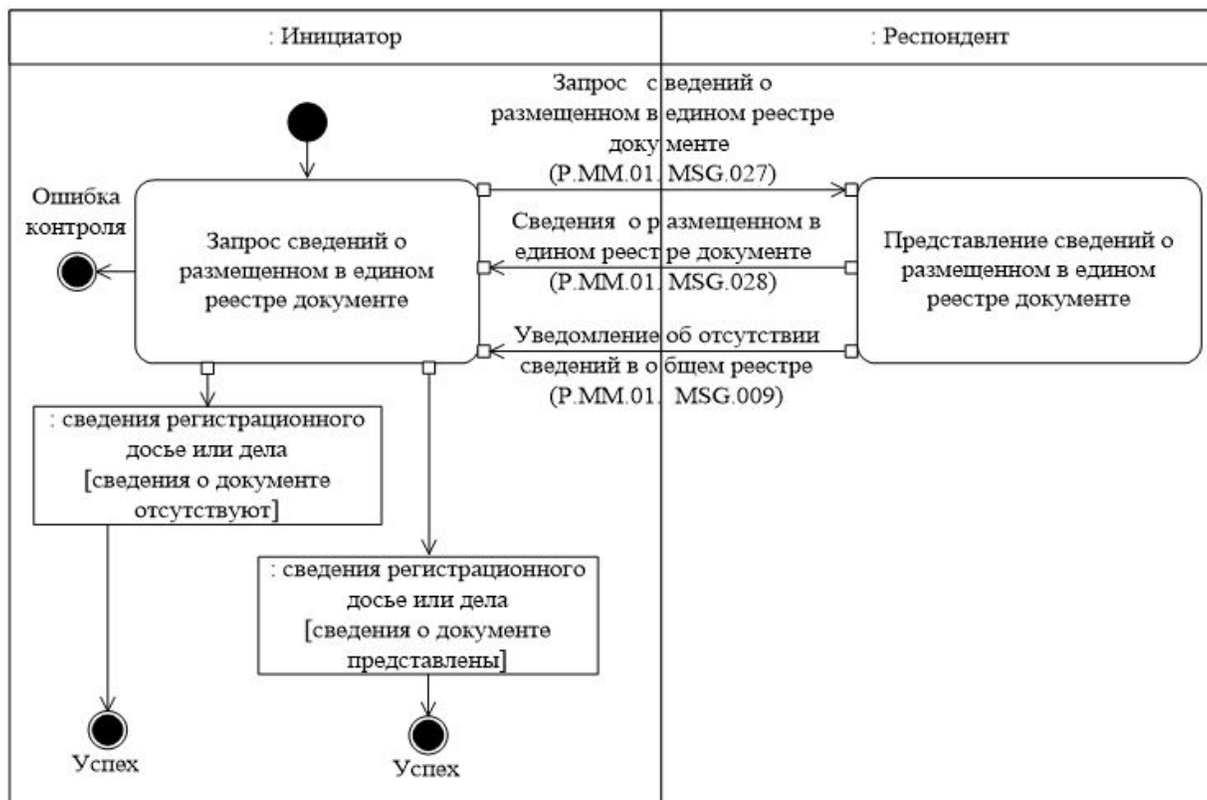


Рис. 14. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.TRN.018)

Таблица 15

Описание транзакции общего процесса "Получение сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.TRN.018)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.018
2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений о размещенном в едином реестре документе
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос сведений о размещенном в едином реестре документе
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление сведений о размещенном в едином реестре документе
		сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения о документе отсутствуют

8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения о документе представлены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	запрос сведений о размещенном в едином реестре документе (P.MM.01.MSG.027)
	ответное сообщение	уведомление об отсутствии сведений в общем реестре (P.MM.01.MSG.009) сведения о размещенном в едином реестре документе (P.MM.01.MSG.028)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

12. Транзакция общего процесса "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.TRN.019)

26. Транзакция общего процесса "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.TRN.019) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 8. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 9.

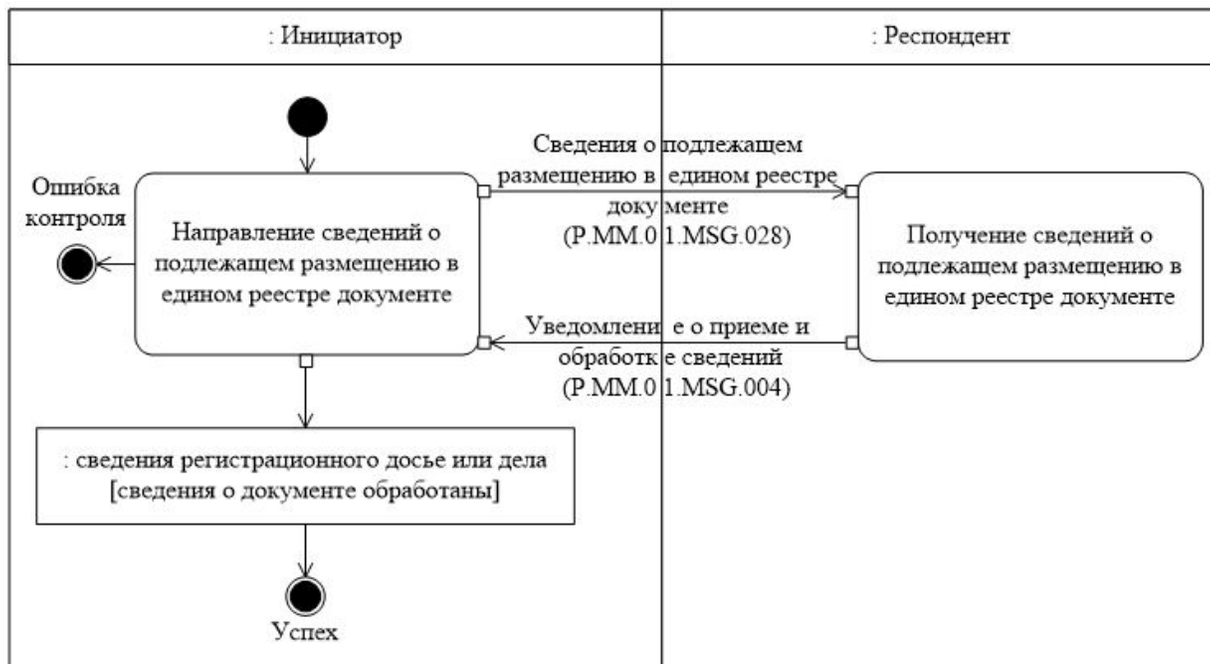


Рис. 8. Схема выполнения транзакции общего процесса "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.TRN.019)

Таблица 9

Описание транзакции общего процесса "Направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.TRN.019)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.019
2	Наименование транзакции общего процесса	направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	получение сведений о подлежащем размещению в едином реестре документе
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения о документе обработаны
9	Параметры транзакции общего процесса:	

	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	1 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	сведения о подлежащем размещению в едином реестре документе (P.MM.01.MSG.028)
	ответное сообщение	уведомление о приеме и обработке сведений (P.MM.01.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет – для P.MM.01.MSG.028 (за исключением случаев, когда применение ЭЦП при осуществлении информационного взаимодействия в рамках общего процесса предусмотрено соответствующим решением Коллегии Комиссии) нет – для P.MM.01.MSG.004
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

VIII. Порядок действий в нештатных ситуациях

27. При информационном взаимодействии в рамках общего процесса вероятны нештатные ситуации, когда обработка данных не может быть произведена в обычном режиме. Нештатные ситуации возникают при технических сбоях, истечении времени ожидания и в иных случаях. Для получения участником общего процесса комментариев о причинах возникновения нештатной ситуации и рекомендаций по ее разрешению предусмотрена возможность направления соответствующего запроса в службу поддержки интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли. Общие рекомендации по разрешению нештатной ситуации приведены в таблице 17.

28. Уполномоченный орган государства-члена проводит проверку сообщения, в связи с которым получено уведомление об ошибке, на соответствие Описанию форматов и структур электронных документов и сведений и требованиям к контролю сообщений, указанным в разделе IX настоящего Регламента. В случае если выявлено несоответствие указанным требованиям, уполномоченный орган государства-члена

принимает все необходимые меры для устранения выявленной ошибки. В случае если несоответствий не выявлено, уполномоченный орган государства-члена направляет сообщение с описанием этой нештатной ситуации в службу поддержки интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли.

Таблица 17

Действия в нештатных ситуациях

Код нештатной ситуации	Описание нештатной ситуации	Причины нештатной ситуации	Описание действий при возникновении нештатной ситуации
1	2	3	4
P.EXC.002	инициатор двусторонней транзакции общего процесса не получил сообщение-ответ после истечения согласованного количества повторов	технические сбои в транспортной системе или системная ошибка программного обеспечения	необходимо направить запрос в службу технической поддержки национального сегмента, в котором было сформировано сообщение
P.EXC.004	инициатор транзакции общего процесса получил уведомление об ошибке	не синхронизированы справочники и классификаторы или не обновлены XML-схемы электронных документов (сведений)	инициатору транзакции общего процесса необходимо синхронизировать используемые справочники и классификаторы или обновить XML-схемы электронных документов (сведений). Если справочники и классификаторы синхронизированы, XML-схемы электронных документов (сведений) обновлены, необходимо направить запрос в службу поддержки принимающего участника

IX. Требования к заполнению электронных документов и сведений

29. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.HC.MM.01.001), передаваемых в сообщении "Сведения о регистрации лекарственного препарата для включения в общий реестр" (P.MM.01.MSG.001), приведены в таблице 18.

Таблица 18

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.HC.MM.01.001), передаваемых в сообщении "Сведения о регистрации лекарственного препарата для включения в общий реестр" (P.MM.01.MSG.001)

Код требования	Формулировка требования
1.	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (hccdo:DrugRegistrationDetails)
2.	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о регистрации лекарственного препарата в государстве-члене" (hccdo:DrugCountryRegistrationDetails)
3.	реквизит "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) должен быть заполнен
4.	реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) не заполняется
5.	<p>реквизит "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo:DrugApplicationKindCode) соответствует одному из значений:</p> <p>01 - заявление на регистрацию лекарственного препарата;</p> <p>02 - заявление на подтверждение регистрации (перерегистрацию);</p> <p>03 - заявление на внесение изменений в регистрационное досье;</p> <p>04 - заявление на приведение регистрационного досье лекарственного препарата в соответствие с требованиями Союза</p> <p>99 - другое</p>
6.	если реквизит "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo:DrugApplicationKindCode) соответствует значениям "01 – заявление на регистрацию лекарственного препарата" или "04 – заявление на приведение регистрационного досье лекарственного препарата в соответствие с требованиями Союза", то реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId) не заполняется
7.	если реквизит "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo:DrugApplicationKindCode) соответствует значениям "02 – заявление на подтверждение регистрации (перерегистрацию)", то реквизит "Порядковый номер регистрационного

	удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId) должен быть заполнен
8.	реквизит "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует одному из значений: 01 - референтное государство; 02 - государство
9.	если значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует значению "01 – референтное государство", то реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) не заполняется
10.	если значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует значению "02 – государство признания", то реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) должен быть заполнен
11.	если реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) заполнен, то в общем реестре должны отсутствовать сведения, для которых значения реквизитов "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) в составе реквизита "Сведения о регистрации лекарственного препарата в государстве-члене" (hcsdo:DrugCountryRegistrationDetails) совпадают с переданными значениями указанных реквизитов, а реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) не заполнен
12.	если значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует значению "02 – государство признания", то реквизит "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hcsdo:RegistrationDossierDocDetails) не заполняется
13.	если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo:DrugApplicationKindCode) соответствует значениям "01 – заявление на регистрацию лекарственного препарата" или "04 – заявление на приведение регистрационного досье лекарственного препарата в соответствие с требованиями Союза", то реквизиты "Сведения о регистрационном удостоверении на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationCertificateDetails) и "Сведения об изменяемом регистрационном удостоверении на лекарственный препарат" (hcsdo:

	DrugRegistrationCertificateChangeDetails) не заполняется
14.	если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo: DrugApplicationKindCode) соответствует значению "02 – заявление на подтверждение регистрации (перерегистрацию)", то реквизит "Сведения о регистрационном удостоверении на лекарственный препарат" (hccdo:DrugRegistrationCertificateDetails) должен быть заполнен и соответствовать значению этого реквизита в едином реестре
15.	если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo: DrugApplicationKindCode) соответствует значению "03 – заявление на внесение изменений в регистрационное досье", то должен быть заполнен, либо реквизит "Номер изменяемого заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo: ApplicationChangeId), либо реквизит "Сведения об изменяемом регистрационном удостоверении на лекарственный препарат" (hccdo: DrugRegistrationCertificateChangeDetails), которые должны соответствовать значениям этих реквизитов в едином реестре
16.	если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo: DrugApplicationKindCode) соответствует значению "03 – заявление на внесение изменений в регистрационное досье", то реквизит "Сведения об изменении, вносимом в регистрационное досье на лекарственный препарат" (hccdo: DrugApplicationChangeDetails) в составе сложного реквизита "Сведения о регистрации лекарственного препарата в государстве-члене" (hccdo: DrugCountryRegistrationDetails) должен быть заполнен
17.	реквизит "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo: ApplicationStatusCode) соответствует одному из значений: 01 - прием заявки; 02 - экспертиза досье; 03 - апробация методов контроля качества; 04 - инспекция производства; 05 - подготовка экспертного отчета; 06 - одобрение экспертного отчета; 07 - отказ; 08- отзыв по обращению заявителя; 99 - другое

18.	значение реквизита "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationStatusCode) должно соответствовать значению "01 – прием заявки"
19.	если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugApplicationKindCode) соответствует значению "01 – заявление на регистрацию лекарственного препарата", то должен быть заполнен реквизит "Код вида процедуры регистрации" (hcsdo:RegistrationKindCode)
20.	если реквизит "Код вида процедуры регистрации" (hcsdo:RegistrationKindCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 01 - процедура взаимного признания; 02 - децентрализованная процедура
21	реквизит "Сведения о лекарственном препарате" (hccdo:DrugDetails) не заполняется
22	реквизит "Сведения об общей характеристике лекарственного препарата" (hccdo:DrugGeneralCharacteristicDetails) не заполняется
23	реквизит "Сведения об инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата" (hccdo:DrugUsageInstructionDetails) не заполняется
24	реквизит "Сведения об итоговом экспертном отчете" (hccdo:ExpertReportDetails) не заполняется
25	реквизит "Сведения о плане управления рисками" (hccdo:RiskManagementPlanDetails) не заполняется
26	реквизит "Сведения о нормативном документе по качеству лекарственного препарата" (hccdo:QualityRegulatoryDocDetails) не заполняется
27	реквизит "Сведения о держателе (заявителе) регистрационного удостоверения" (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) не заполняется
28	если реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) заполнен, в общем реестре должны содержаться сведения, для которых реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) не заполнен, а значение реквизита "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) совпадает с переданным
29	реквизит "Документ в бинарном формате" (hcsdo:PdfBinaryText) не заполняется
30	реквизит "XML-документ" (ccdo:AnyDetails) не заполняется

31	<p>если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "Запрос о предоставлении недостающей дополнительной информации, необходимых разъяснений или уточнений документов и данных, представленных в регистрационном досье" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать значению "Срок ответа на запрос"</p>
32	<p>если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "Ответ на запрос о предоставлении недостающей дополнительной информации, необходимых разъяснений или уточнений документов и данных, представленных в регистрационном досье", и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать "Номер документа основания"</p>
33	<p>если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "Запрос о представлении копии мастер-файла системы фармаконадзора" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "Код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать "Срок ответа на запрос"</p>
34	<p>значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе сложного реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), входящего в состав любых сложных реквизитов, должно содержать кодовое</p>

	обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
35	если реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1
36	если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo: DrugApplicationKindCode) соответствует значению "99 – другое", то реквизит "Наименование вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo: DrugApplicationKindName) заполняется обязательно
37	реквизит "Код статуса регистрационного удостоверения" (hcsdo:RegistrationStatusCode) соответствует одному из значений: 01 - приостановлено; 02 - аннулировано; 03 - зарегистрировано; 04 - прекращено в связи с истечением срока действия; 99 - другое
38	если значение реквизита "Код статуса регистрационного удостоверения" (hcsdo: RegistrationStatusCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование статуса регистрационного удостоверения" (hcsdo: RegistrationStatusName) заполняется обязательно
39	если реквизит "Код вида особого условия регистрации лекарственного препарата" (hcsdo: DrugUsageRestrictionKindCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 01 - включение определенных мер для обеспечения безопасного применения лекарственного препарата в систему управления рисками; 02 - проведение пострегистрационных исследований безопасности; 03 - установление дополнительных требований к регистрации и подаче сообщений о подозреваемых нежелательных реакциях; 04 - проведение пострегистрационных исследований эффективности, при необходимости исследования различных аспектов эффективности лекарственного препарата, которые не могут быть исследованы до начала реализации лекарственного препарата;

	05 - другие условия или ограничения в целях безопасного и эффективного применения лекарственного препарата
40	если значение реквизита "Код вида особого условия регистрации лекарственного препарата" (hcsdo: DrugUsageRestrictionKindCode) соответствует значению "другие условия или ограничения в целях безопасного и эффективного применения лекарственного препарата", то реквизит "Наименование вида особого условия регистрации лекарственного препарата" (hcsdo: DrugUsageRestrictionKindName) заполняется обязательно
41	если реквизит "Сведения об изменении, вносимом в регистрационное досье на лекарственный препарат" (hccdo:DrugApplicationChangeDetails) или "Сведения об изменении, внесенном в регистрационное досье на лекарственный препарат" (hccdo: DrugApplicationChangedDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код типа изменения в регистрационном досье" (hcsdo: ChangeTypeCode) и (или) реквизит "Наименование типа изменения в регистрационном досье" (hcsdo: ChangeTypeName)
42	если значение реквизита "Код типа изменения в регистрационном досье" (hcsdo:ChangeTypeCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование типа изменения в регистрационном досье" (hcsdo:ChangeName) заполняется обязательно
43	если реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) и (или) реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode)
44	если значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) соответствует значению "другое", то реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) заполняется обязательно
45	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileName) заполняется обязательно
46	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование

вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (DrugRegistrationDocName) заполняется обязательно

Код требования	Формулировка требования
1.	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (hccdo:DrugRegistrationDetails)
2.	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о регистрации лекарственного препарата в государстве-члене" (hccdo:DrugCountryRegistrationDetails)
3.	реквизит "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует одному из значений: 01 - референтное государство; 02 - государство
4.	если реквизит "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationStatusCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 01 - прием заявки; 02 - экспертиза досье; 03 - апробация методов контроля качества; 04 - инспекция производства; 05 - подготовка экспертного отчета; 06 - одобрение экспертного отчета; 07 - отказ; 08- отзыв по обращению заявителя; 99 - другое
5.	если в электронном сообщении значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует значению "01 – референтное государство" и значение реквизита "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationStatusCode) соответствует значению "06 – одобрение экспертного отчета", то значение реквизита "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId) должно соответствовать значению этого реквизита, полученному в результате выполнения процедуры общего процесса "Получение номера регистрационного удостоверения" (P.MM.01.PRC.010)
6.	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе сложного реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), входящего в состав любых сложных реквизитов, должно содержать кодовое

	<p>обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия</p>
7.	<p>если реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1</p>
8.	<p>в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) и (или) реквизит "Номер регистрационного удостоверения" (hcsdo:RegistrationCertificateId)</p>
9.	<p>в общем реестре должны присутствовать сведения, для которых значения следующих реквизитов совпадают с переданными, не заполненным реквизитом "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime), а также меньшим значением реквизита "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime):</p> <p>"Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId);</p> <p>"Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId);</p> <p>"Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode);</p> <p>"Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode)</p>
10.	<p>если значение реквизита "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationStatusCode) соответствует значению "06 – одобрение экспертного отчета" и значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует значению "01 – референтное государство", то реквизит "Сведения о лекарственном препарате" (hccdo:DrugDetails) заполняется обязательно</p>
11.	<p>если значение реквизита "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationStatusCode) соответствует значению "06 – одобрение экспертного отчета" и значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует значению "01 – референтное государство", то реквизит "Сведения о держателе (заявителе) регистрационного удостоверения" (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) заполняется обязательно</p>

12.	если значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует значению "02 – государство признания", то реквизит "Сведения о лекарственном препарате" (hccdo:DrugDetails) не заполняется
13.	если значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует значению "02 – государство признания", то в составе сложного реквизита "Сведения о регистрации лекарственного препарата в государстве-члене" (hccdo:DrugCountryRegistrationDetails) допускается заполнение только следующих вложенных реквизитов: "Торговое наименование лекарственного препарата" (hcsdo:DrugTradeName); "Сведения о документах регистрационного досье лекарственного препарата, вносимых в единый реестр" (hccdo:DrugDocumentsDetails); "Сведения о регистрационном удостоверении на лекарственный препарат" (hccdo:DrugRegistrationCertificateDetails); "Сведения о заявлении на регистрацию лекарственного препарата" (hccdo:DrugApplicationDetails)
14.	если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo:DrugApplicationKindCode) соответствует значению "03 – на внесение изменений в регистрационное досье", реквизит "Сведения об изменении, вносимом в регистрационное досье на лекарственный препарат" (hccdo:DrugApplicationChangeDetails) в составе сложного реквизита "Сведения о регистрации лекарственного препарата в государстве-члене" (hccdo:DrugCountryRegistrationDetails) должен быть заполнен
15.	если реквизит "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo:DrugApplicationKindCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 01 - заявление на регистрацию лекарственного препарата; 02 - заявление на подтверждение регистрации (перерегистрацию); 03 - заявление на внесение изменений в регистрационное досье; 04 - заявление на приведение регистрационного досье лекарственного препарата в соответствие с требованиями Союза 99 - другое

16.	<p>если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo:DrugApplicationKindCode) соответствует значению "02 – заявление на подтверждение регистрации (перерегистрацию)", значение реквизита "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationStatusCode) соответствует значению "06 – одобрение экспертного отчета" и реквизит "Сведения о регистрационном удостоверении на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationCertificateDetails) заполнен, то реквизит "Дата" (csdo:EventDate) в его составе заполняется обязательно</p>
17.	<p>если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo:DrugApplicationKindCode) соответствует значению "03 – заявление на внесение изменений в регистрационное досье" и значение реквизита "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationStatusCode) соответствует значению "06 – одобрение экспертного отчета", то реквизит "Сведения об изменении, внесенном в регистрационное досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugApplicationChangedDetails) заполняется обязательно</p>
18.	<p>если реквизит "Код статуса регистрационного удостоверения" (hcsdo:RegistrationStatusCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 01 - приостановлено; 02 - аннулировано; 03 - зарегистрировано; 04 - прекращено в связи с истечением срока действия; 99 - другое</p>
19.	<p>если значение реквизита "Код статуса регистрационного удостоверения" (hcsdo:RegistrationStatusCode) соответствует значению "02 – аннулировано", то реквизит "Примечание" (csdo:NoteText) в составе реквизита "Сведения о регистрационном удостоверении на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationCertificateDetails) заполняется обязательно</p>
20.	<p>если значение реквизита "Код статуса регистрационного удостоверения" (hcsdo:RegistrationStatusCode) соответствует значению "02</p>

	<p>– аннулировано", то реквизит "Дата аннулирования регистрационного удостоверения" (hcsdo:CertificateCancelDate) заполняется обязательно</p>
21.	<p>если реквизит "Сведения о лекарственном препарате" (hcsdo:DrugDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен один из реквизитов "Код лекарственной формы" (hcsdo:DosageFormCode), "Наименование лекарственной формы" (hcsdo:DosageFormName) или "Описание сырьевой части растительного ингредиента" (hcsdo:RawPartMaterialText)</p>
22.	<p>реквизит "Признак применимости лекарственного препарата в ювенильном периоде" (hcsdo:ChildJuvenileIndicator) не заполняется</p>
23.	<p>если реквизит "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hcsdo:RegistrationDossierDocDetails) заполнен, то значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) должно соответствовать значению "01 – референтное государство"</p>
24.	<p>если значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует значению "02 – государство признания", то реквизит "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hcsdo:RegistrationDossierDocDetails) не заполняется</p>
25.	<p>реквизит "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) должен быть заполнен</p>
26.	<p>реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) не заполняется</p>
27.	<p>если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugApplicationKindCode) соответствует значению "01 – заявление на регистрацию лекарственного препарата", то должен быть заполнен реквизит "Код вида процедуры регистрации" (hcsdo:RegistrationKindCode)</p>
28.	<p>реквизит "Код вида процедуры регистрации" (hcsdo:RegistrationKindCode) соответствует одному из значений:</p> <ul style="list-style-type: none"> 01 - процедура взаимного признания; 02 - децентрализованная процедура
29.	<p>реквизит "Код вида макета упаковки лекарственного препарата" (hcsdo:DrugPackageLayoutKindCode) соответствует одному из значений:</p> <ul style="list-style-type: none"> 01 - макет первичной упаковки; 02 - макет промежуточной упаковки; 03 - макет вторичной упаковки

30.	реквизит "Документ в бинарном формате" (hcsdo:PdfBinaryText) в составе сложного реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) не заполняется
31.	реквизит "XML-документ" (ccdo:AnyDetails) в составе сложного реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) не заполняется
32.	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "Запрос о предоставлении недостающей дополнительной информации, необходимых разъяснений или уточнений документов и данных, представленных в регистрационном досье" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать значению "срок ответа на запрос"
33.	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "ответ на запрос о предоставлении недостающей дополнительной информации, необходимых разъяснений или уточнений документов и данных, представленных в регистрационном досье" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать значению "номер документа основания"
34.	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "запрос о представлении копии мастер-файла системы фармаконадзора" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText)

	<p>заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать значению "срок ответа на запрос"</p>
35.	<p>если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "запрос государства признания в отношении документов регистрационного досье" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать значению "вид документа регистрационного досье в отношении которого направляется запрос"</p>
36.	<p>если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "ответ на запрос государства признания в отношении документов регистрационного досье" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать значению "номер документа основания"</p>
37.	<p>если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "Ответ на замечания от государства признания" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать значению "номер документа основания"</p>

38.		<p>если реквизит "Код вида адреса" (csdo: AddressKindCode) в составе сложного реквизита "Адрес" (ccdo:AddressV4Details) заполнен, то его значение должно соответствовать одному из следующих значений:</p> <p>1 – "адрес регистрации"; 2 – "фактический адрес"; 3 – "почтовый адрес"</p>
39.		<p>если значение реквизита "код единицы измерения дозировки и концентрации" (атрибут SubstanceMeasureCode) соответствует значению "другое", то реквизит "наименование единицы измерения дозировки и концентрации" (атрибут SubstanceMeasureName) заполняется обязательно</p>
40.		<p>если значение реквизита "Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo: DrugApplicationKindCode) соответствует значению "99 –другое", то реквизит "Наименование вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата" (hcsdo: DrugApplicationKindName) заполняется обязательно</p>
41.		<p>если значение реквизита "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo: ApplicationStatusCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo: ApplicationStatusName) заполняется обязательно</p>
42.		<p>если значение реквизита "Код статуса регистрационного удостоверения" (hcsdo: RegistrationStatusCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование статуса регистрационного удостоверения" (hcsdo: RegistrationStatusName) заполняется обязательно</p>
43.		<p>если реквизит "Код вида особого условия регистрации лекарственного препарата" (hcsdo: DrugUsageRestrictionKindCode) заполнен, то соответствует одному из значений:</p> <p>01 - включение определенных мер для обеспечения безопасного применения лекарственного препарата в систему управления рисками; 02 - проведение пострегистрационных исследований безопасности; 03 - установление дополнительных требований к регистрации и подаче сообщений о подозреваемых нежелательных реакциях; 04 - проведение пострегистрационных исследований эффективности, при необходимости исследования различных аспектов эффективности лекарственного препарата, которые не могут быть исследованы до начала реализации лекарственного препарата;</p>

	05 - другие условия или ограничения в целях безопасного и эффективного применения лекарственного препарата
44.	если значение реквизита "Код вида особого условия регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:DrugUsageRestrictionKindCode) соответствует значению "другие условия или ограничения в целях безопасного и эффективного применения лекарственного препарата", то реквизит "Наименование вида особого условия регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:DrugUsageRestrictionKindName) заполняется обязательно
45.	если реквизит "Сведения об изменении, вносимом в регистрационное досье на лекарственный препарат" (hccdo:DrugApplicationChangeDetails) или "Сведения об изменении, внесенном в регистрационное досье на лекарственный препарат" (hccdo:DrugApplicationChangedDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код типа изменения в регистрационном досье" (hcsdo:ChangeTypeCode) и (или) реквизит "Наименование типа изменения в регистрационном досье" (hcsdo:ChangeTypeName)
46.	если значение реквизита "Код типа изменения в регистрационном досье" (hcsdo:ChangeTypeCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование типа изменения в регистрационном досье" (hcsdo:ChangeTypeName) заполняется обязательно
47.	если значение реквизита "Код раздела регистрационного досье" (hcsdo:DossierSectionCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование раздела регистрационного досье" (hcsdo:DossierSectionName) заполняется обязательно
48.	если значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) соответствует значению "другое", то реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) заполняется обязательно
49.	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) заполняется обязательно
50.	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование

	вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (DrugRegistrationDocName) заполняется обязательно
51.	если реквизит "Сведения о лекарственном препарате" (hcsdo:DrugDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код АТХ" (hcsdo:ATCCode) или реквизит "Наименование лекарственного препарата в соответствии с АТХ классификацией" (hcsdo:ATCName)
52.	если реквизит "Код дополнительного признака лекарственного препарата" (hcsdo:DrugAdditionalFeatureCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 01 - растительный; 02 - гомеопатический; 03 - радиофармацевтический; 04 - высокотехнологичный; 05 - биотехнологический; 06 - иммунологический; 07 - препарат плазмы крови; 99 - другое
53.	если значение реквизита "Код дополнительного признака лекарственного препарата" (hcsdo:DrugAdditionalFeatureCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование дополнительного признака лекарственного препарата" (hcsdo:DrugAdditionalFeatureName) заполняется обязательно
54.	если реквизит "Код вида регистрируемого лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationDrugKindCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 01 - оригинальный; 02 - воспроизведенный; 03 - биоаналог; 04 - гибридный; 05 - хорошо изученный; 06 - комбинированный; 07 - референтный
55.	если реквизит "Код степени измельченности сырьевой части растительного ингредиента" (hcsdo:DegreeRefinementRawMaterialCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 01 - цельное; 02 - измельченное; 03 - порошок; 99 - другое
	если значение реквизита "Код степени измельченности сырьевой части растительного ингредиента" (hcsdo:DegreeRefinementRawMaterialCode) соответствует

56.	значению "другое", то реквизит "Наименование степени измельченности сырьевой части растительного ингредиента лекарственного препарата" (hcsdo: DegreeRefinementRawMaterialName) заполняется обязательно
57.	если реквизит "Код статуса орфанного лекарственного препарата" (hcsdo:OrphanDrugCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 01 - присвоен статус орфанного; 02 - не присвоен статус орфанного; 03 - в процессе рассмотрения
58.	если реквизит "Адрес" (ccdo:AddressV4Details) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то в его составе реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) заполняется обязательно
59.	если реквизит "Адрес" (ccdo:AddressV4Details) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то в его составе реквизит "Код вида адреса" (csdo: AddressKindCode) заполняется обязательно
60.	если реквизит "Адрес" (ccdo:AddressV4Details) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Город" (csdo:CityName) или реквизит "Населенный пункт" (csdo:SettlementName)
61.	если реквизит "Адрес" (ccdo:SubjectAddressDetails) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то реквизит "Улица" (csdo:StreetName) в его составе заполняется обязательно
62.	если реквизит "Контактный реквизит" (ccdo: CommunicationDetails) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код вида связи" (csdo: CommunicationChannelCode) или реквизит "Наименование вида связи" (csdo: CommunicationChannelName)
63.	если реквизит "Код вида связи" (csdo: CommunicationChannelCode) заполнен, то его значение должно соответствовать одному из следующих значений: АО – "адрес сайта в сети Интернет"; ТЕ – "телефон"; ЕМ – "электронная почта"; FX – "телефакс"
64.	если реквизит "Сведения о наименовании лекарственного препарата (средства)" (hcsdo: DrugNameDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код наименования активной фармацевтической субстанции" (hcsdo: DrugCode) или реквизит "Наименование активной фармацевтической субстанции" (hcsdo:DrugName)

65.	если реквизит "Сведения об активной фармацевтической субстанции в составе лекарственного препарата" (hccdo:ActiveSubstanceDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код активной фармацевтической субстанции" (hcsdo:ActiveSubstanceCode) или "Наименование активной фармацевтической субстанции" (hcsdo:ActiveSubstanceName)
66.	если реквизит Код функции в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 01 - действующее вещество; 02 - вспомогательное вещество; 03 - реагент
67.	если значение реквизита "Код функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) или реквизита "Наименование функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) соответствует значению "действующее вещество", то в составе сложного реквизита "Сведения об ингредиенте, входящем в состав лекарственного препарата" (hccdo:DrugSubstanceDetails) должен быть заполнен реквизит "Сведения об активной фармацевтической субстанции в составе лекарственного препарата" (hccdo:ActiveSubstanceDetails)
68.	если значение реквизита "Код функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) или реквизита "Наименование функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) соответствует значению "действующее вещество", то в составе сложного реквизита "Сведения об ингредиенте, входящем в состав лекарственного препарата" (hccdo:DrugSubstanceDetails) реквизиты "Сведения о вспомогательном веществе в составе лекарственного препарата" (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) и "Наименование реагента, входящего в состав лекарственного препарата" (hcsdo:ReagentName) не заполняются
69.	если значение реквизита "Код функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) или реквизита "Наименование функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) соответствует значению "вспомогательное вещество", то в составе сложного реквизита "Сведения об ингредиенте, входящем в состав лекарственного препарата" (hccdo:

	DrugSubstanceDetails) должен быть заполнен реквизит "Сведения о вспомогательном веществе в составе лекарственного препарата" (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails)
70.	если значение реквизита "Код функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) или реквизита "Наименование функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) соответствует значению "вспомогательное вещество", то в составе сложного реквизита "Сведения об ингредиенте, входящем в состав лекарственного препарата" (hccdo:DrugSubstanceDetails) реквизиты "Сведения об активной фармацевтической субстанции в составе лекарственного препарата" (hccdo:ActiveSubstanceDetails) и "Наименование реагента, входящего в состав лекарственного препарата" (hcsdo:ReagentName) не заполняются
71.	если значение реквизита "Код функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) или реквизита "Наименование функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) соответствует значению "реагент", то в составе реквизита "Сведения об ингредиенте, входящем в состав лекарственного препарата" (hccdo:DrugSubstanceDetails) должен быть заполнен реквизит "Наименование реагента, входящего в состав лекарственного препарата" (hcsdo:ReagentName)
72.	если значение реквизита "Код функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) или реквизита "Наименование функции ингредиента в составе лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) соответствует значению "реагент", то в составе сложного реквизита "Сведения об ингредиенте, входящем в состав лекарственного препарата" (hccdo:DrugSubstanceDetails) реквизиты "Сведения об активной фармацевтической субстанции в составе лекарственного препарата" (hccdo:ActiveSubstanceDetails) и "Сведения о вспомогательном веществе в составе лекарственного препарата" (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) не заполняются
73.	если реквизит "Сведения о вспомогательном веществе в составе лекарственного препарата" (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата" (hcsdo:

	AuxiliarySubstanceCode) или "Наименование вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата" (hcsdo:AuxiliarySubstanceName)
74.	если реквизит "Сведения о вспомогательном веществе в составе лекарственного препарата" (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код функционального назначения вспомогательного вещества" (hcsdo:FunctionalPurposeCode) или "Наименование функционального назначения вспомогательного вещества" (hcsdo:AuxiliarySubstanceName)
75.	если реквизит "код типа величины дозировки (концентрации)" (атрибут SubstanceMeasureTypeCode) заполнен, то его значение должно соответствовать одному из следующих значений: 01 – указана точная величина дозировки; 02 – величина дозировки меньше либо равна указанному значению; 03 – величина дозировки больше либо равна указанному значению; 04 – величина дозировки меньше указанного значения; 05 – величина дозировки больше указанного значения
76.	если реквизит "Сведения о единице дозирования состава лекарственного препарата" (hccdo:DrugDosageUnitDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код вида единицы выражения состава лекарственного препарата" (hcsdo:DrugDosageUnitKindCode) или реквизит "Наименование вида единицы выражения состава лекарственного препарата" (hcsdo:DosageUnitKindName)
77.	если реквизит "Код вида единицы выражения состава лекарственного препарата" (hcsdo:DrugDosageUnitKindCode) заполнен, то его значение должно соответствовать одному из следующих значений: 01 – дозировка указана на единицу лекарственной формы; 02 – дозировка указана на единицу дозирования; 03 – дозировка указана на единицу массы; 04 – дозировка указана на единицу объема; 05 – дозировка указана на общее количество лекарственного средства в первичной упаковке; 06 – дозировка указана на единицу объема после растворения; 07 – дозировка указана на единицу объема перед разведением;

	<p>08 – дозировка указана на единицу времени; 09 – дозировка указана на единицу лекарственной формы, совпадающую с единицей дозирования</p>
78.	<p>если реквизит "Сведения о производителе" (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderV2Details) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Наименование хозяйствующего субъекта" (csdo:BusinessEntityName) и (или) реквизит "Краткое наименование хозяйствующего субъекта" (csdo:BusinessEntityBriefName)</p>
79.	<p>если реквизит "Сведения о держателе (заявителе) регистрационного удостоверения" (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode)</p>
80.	<p>если реквизит "Сведения о держателе (заявителе) регистрационного удостоверения" (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Наименование хозяйствующего субъекта" (csdo:BusinessEntityName) и (или) реквизит "Краткое наименование хозяйствующего субъекта" (csdo:BusinessEntityBriefName)</p>
81.	<p>в составе сложного реквизита "Сведения о производителе" (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderV2Details) должен быть заполнен реквизит "Код организационно-правовой формы" (csdo:BusinessEntityTypeCode) или реквизит "Наименование организационно-правовой формы" (csdo:BusinessEntityTypeName)</p>
82.	<p>в составе сложного реквизита "Сведения об упакованной единице лекарственного препарата" (hccdo:PackageDetails) должен быть заполнен реквизит "Код вида первичной упаковки лекарственного препарата" (hcsdo:DrugPackageKindCode) или реквизит "Наименование вида первичной упаковки лекарственного препарата" (hcsdo:DrugPackageKindName)</p>
83.	<p>если реквизит "Признак нерасфасованной продукции (in bulk)" (hcsdo:InbulkIndicator) соответствует значению 0 – продукция не является нерасфасованной, то в составе сложного реквизита "Сведения об упакованной единице лекарственного препарата" (hccdo:PackageDetails) в составе реквизита "Количество в упаковке лекарственного препарата" (hccdo:PackageMeasureDetails) реквизит "Количество в упаковке лекарственного препарата" (hcsdo:PackageMeasure) обязателен для заполнения, и реквизиты "Нижняя граница интервала количества в упаковке лекарственного препарата" (hcsdo:PackageLowerLimitMeasure), "Верхняя граница</p>

	интервала количества в упаковке лекарственного препарата" (hcsdo:PackageUpperLimitMeasure) не заполняются
84.	если реквизит "Признак нерасфасованной продукции (in bulk)" (hcsdo:InbulkIndicator) соответствует значению 1 – продукция является нерасфасованной, то в составе сложного реквизита "Сведения об упакованной единице лекарственного препарата" (hccdo:PackageDetails) в составе реквизита "Количество в упаковке лекарственного препарата" (hccdo:PackageMeasureDetails) реквизиты "Нижняя граница интервала количества в упаковке лекарственного препарата" (hcsdo:PackageLowerLimitMeasure), "Верхняя граница интервала количества в упаковке лекарственного препарата" (hcsdo:PackageUpperLimitMeasure) обязательны для заполнения и
85.	если реквизит "Признак нерасфасованной продукции (in bulk)" (hcsdo:InbulkIndicator) соответствует значению 1 – продукция является нерасфасованной, то реквизит "Количество в упаковке лекарственного препарата" (hccdo:PackageMeasureDetails) в составе сложного реквизита в "Сведения о форме выпуска лекарственного препарата" (hccdo:PackageFormDetails) не заполняется
86.	если реквизит "Признак нерасфасованной продукции (in bulk)" (hcsdo:InbulkIndicator) соответствует значению 0 – продукция не является нерасфасованной, в составе сложного реквизита "Сведения об упакованной единице лекарственного препарата" (hccdo:PackageDetails) должен быть заполнен реквизит "Код вида вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSecondaryPackageKindCode) или реквизит "Наименование вида вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата" (hcsdo:DrugSecondaryPackageKindName)
87.	Если реквизит "Сведения о регистрационном удостоверении на лекарственный препарат" (hccdo:DrugRegistrationCertificateDetails) заполнен, и значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) соответствует референтному государству, то в общем реестре должны присутствовать сведения, для которых значения реквизитов "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId), "Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)" в составе реквизита "Сведения о регистрации лекарственного препарата в государстве-члене" (hccdo:DrugCountryRegistrationDetails) совпадают с переданными, а также заполнен реквизит "Документ

в формате PDF" (hcsdo:PdfBinaryText) в составе следующих сложных реквизитов: "Сведения об инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата" (hcsdo: DrugUsageInstructionDetails), "Сведения об общей характеристике лекарственного препарата" (hcsdo: DrugGeneralCharacteristicDetails), "Сведения о макете упаковки лекарственного препарата" (hcsdo: DrugPackageLayoutDetails), "Сведения об итоговом экспертном отчете" (hcsdo:ExpertReportDetails), "Сведения о нормативном документе по качеству лекарственного препарата" (hcsdo:QualityRegulatoryDocDetails)

30. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.НС.ММ.01.001), передаваемых в сообщении "Сведения о регистрации лекарственного препарата для изменения в общем реестре" (P.ММ.01.MSG.002), приведены в таблице 19.

Таблица 19

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.НС.ММ.01.001), передаваемых в сообщении "Сведения о регистрации лекарственного препарата для изменения в общем реестре" (P.ММ.01.MSG.002)

31. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.НС.ММ.01.001), передаваемых в сообщении "Сведения о регистрации лекарственного препарата для исключения из общего реестра" (P.ММ.01.MSG.003), приведены в таблице 20.

Таблица 20

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.НС.ММ.01.001), передаваемых в сообщении "Сведения о регистрации лекарственного препарата для исключения из общего реестра" (P.ММ.01.MSG.003)

Код требования	Формулировка требования
1.	в электронном сообщении должен передаваться 1 экземпляр реквизита "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo: DrugRegistrationDetails)
2.	реквизит "Начальная дата и время" (csdo: StartDateTime) должен быть заполнен
3.	реквизит "Конечная дата и время" (csdo: EndDateTime) должен быть заполнен
	реквизит "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:

4.	<p>ApplicationStatusCode) соответствует одному из значений:</p> <p>01 - прием заявки;</p> <p>02 - экспертиза досье;</p> <p>03 - апробация методов контроля качества;</p> <p>04 - инспекция производства;</p> <p>05 - подготовка экспертного отчета;</p> <p>06 - одобрение экспертного отчета;</p> <p>07 - отказ;</p> <p>08- отзыв по обращению заявителя;</p> <p>99 - другое</p>
5.	<p>значение реквизита "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationStatusCode) должно соответствовать значению "07 – отказ" или значению "08- отзыв по обращению заявителя"</p>
6.	<p>значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) должно соответствовать значению</p> <p>"01 – референтное государство"</p>
7.	<p>в общем реестре должны присутствовать сведения, совпадающие с исключаемыми сведениями по значениям реквизитов "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId), "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), незаполненным реквизитом "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime), а также меньшим значением реквизита "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime), чем в исключаемых сведениях</p>
8.	<p>значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе сложного реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), входящего в состав любых сложных реквизитов должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия</p>
9.	<p>если реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1</p>

32. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.003), передаваемых в сообщении "Сведения о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.ММ.01.MSG.028), приведены в таблице 21.

Таблица 21

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.003), передаваемых в сообщении "Сведения о подлежащем размещению в едином реестре документе" (P.MM.01.MSG.028)

Код требования	Формулировка требования
1	должен быть заполнен реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId)
2	должен быть заполнен только один экземпляр реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails)
3	в составе сложного реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) должны быть заполнены реквизиты "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator), "Наименование документа" (csdo:DocName), "Дата документа" (csdo:DocCreationDate), "Документ в бинарном формате" (hcsdo:PdfBinaryText), а также только один из реквизитов "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) или "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode)"
4	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator) соответствует значению 0, должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode)", заполнение реквизита "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) не допускается
5	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator) соответствует значению 1, должен быть заполнен реквизит ""Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode), заполнение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode)" не допускается
5	в общем реестре должны присутствовать сведения, совпадающие с передаваемыми сведениями по значениям реквизитов "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного

	препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId) и "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId)
6	"Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) может иметь только одно из нижеследующих значений: инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата - 02002; общая характеристика лекарственного препарата - 02010; макет первичной упаковки лекарственного препарата - 02005; макет вторичной упаковки - 02004; макет промежуточной упаковки - 02006; план управления рисками - 07004; нормативный документ по качеству – 13028.
7	"Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode)" может иметь только значение 0401

33. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений о номере регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (P.ММ.01.MSG.014), приведены в таблице 22.

Таблица 22

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений о номере регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (P.ММ.01.MSG.014)

Код требования	Формулировка требования
1.	реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId) не заполняется
2.	реквизит "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationStatusCode) соответствует одному из значений: 01 - прием заявки; 02 - экспертиза досье; 03 - апробация методов контроля качества; 04 - инспекция производства; 05 - подготовка экспертного отчета; 06 - одобрение экспертного отчета;

	07 - отказ; 08- отзыв по обращению заявителя; 99 - другое
3.	в общем реестре должны присутствовать сведения, совпадающие с передаваемыми сведениями по значениям реквизитов "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) и "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), для которых значение реквизита "Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationStatusCode) в составе заявления с переданным номером соответствует значению "06 – одобрение экспертного отчета", а код референтного государства совпадает с переданным значением реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode)

34. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений о записи из общего реестра" (P.ММ.01.MSG.025), приведены в таблице 23.

Таблица 23

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.004), передаваемых в сообщении "Запрос сведений о записи из общего реестра" (P.ММ.01.MSG.025)

Код требования	Формулировка требования
1	должен быть заполнен хотя бы один из реквизитов "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId) и (или) "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId)
2	Если реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId) заполнен, должен быть заполнен реквизит "Дата документа" (csdo:DocCreationDate) в составе сложного реквизита "Сведения о регистрационном удостоверении на лекарственный препарат" (hccdo:DrugRegistrationCertificateDetails)
3	в общем реестре должны присутствовать сведения, совпадающие с передаваемыми сведениями по значениям реквизитов "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) и (или) "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId)

35. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.003), передаваемых в сообщении "Запрос сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.MSG.027), приведены в таблице 24.

Таблица 24

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.003), передаваемых в сообщении "Запрос сведений о размещенном в едином реестре документе" (P.MM.01.MSG.027)

Код требования	Формулировка требования
1	должен быть заполнен реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId)
2	должен быть заполнен только один экземпляр реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails)
3	в составе сложного реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) должны быть заполнены реквизиты "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator), "Дата документа" (csdo:DocCreationDate), а также только один из реквизитов "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) или "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode)"
4	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator) соответствует значению 0, должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode)", заполнение реквизита "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) не допускается
5	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator) соответствует значению 1, должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode), заполнение реквизита "

	Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileCode)" не допускается
6	если реквизит "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) заполнен, то соответствует одному из значений: 02002 - инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата; 02010 - общая характеристика лекарственного препарата, утвержденная уполномоченным органом страны-производителя или страны – держателя регистрационного удостоверения; 02005 - макет первичной (внутренней) упаковки лекарственного препарата; 02004 - макет вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата; 02006 - макет промежуточной упаковки лекарственного препарата; 07004 - план управления рисками на лекарственный препарат; 13028 - проект нормативного документа по качеству для лекарственного препарата, подготовленный в соответствии с рекомендациями Евразийской экономической комиссии
7	если реквизит Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) заполнен, то для итогового экспертного отчета указывается значение "0401 - Экспертный отчет об оценке безопасности, эффективности и качества"
8	в общем реестре должны присутствовать сведения, совпадающие с передаваемыми сведениями по значениям реквизитов "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId), а также Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocCode) или "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат (hcsdo:DrugRegistrationFileCode)"

36. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.003), передаваемых в сообщении "Запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.ММ.01.MSG.019), приведены в таблице 25.

Таблица 25

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.НС.ММ

.01.003), передаваемых в сообщении "Запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.MSG.019)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) или реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId)
2	реквизит "Документ в бинарном формате" (hcsdo:PdfBinaryText) в составе сложного реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) не заполняется
3	реквизит "XML-документ" (ccdo:AnyDetails) в составе сложного реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) не заполняется
4	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе сложного реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), входящего в состав любых сложных реквизитов должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
5	если реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1
6	если реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode)
7	если значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) соответствует значению "другое", то реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) заполняется обязательно
	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator) соответствует значению "документ регистрационного дела", то в электронном

8	сообщении должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileCode) и (или) реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileName)
9	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileName) заполняется обязательно
10	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo: RegistrationFileIndicator) соответствует значению "документ регистрационного досье", то в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocCode) и (или) реквизит "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocName)
11	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocName) заполняется обязательно
12	если в электронном сообщении заполнен реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo: RegistrationNumberId) реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo: ApplicationId) должен быть заполнен обязательно
13	значение атрибута "Код вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать одному из следующих значений: 01 – предельная дата ответа на запрос ГОСТ ИСО 8601-2001; 02 – номер документа основания; 03 – вид документа регистрационного досье, в отношении которого направляется запрос; 04 – вид документа, оформленного при рассмотрении регистрационного досье (документ регистрационного дела), в отношении которого направляется запрос; 05 – путь к файлу в структуре досье в формате UNC;

06 – наименование заменяемого файла;

99 – другое

37. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.003), передаваемых в сообщении "Сведения из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.ММ.01.MSG.020), приведены в таблице 26.

Таблица 26

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.003), передаваемых в сообщении "Сведения из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.ММ.01.MSG.020)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) или реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId)
3	в составе сложного реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hcsdo:RegistrationDossierDocDetails) должен заполнен реквизит "Документ в бинарном формате" (hcsdo:PdfBinaryText) и (или) реквизит "XML-документ" (ccdo:AnyDetails)
4	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе сложного реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), входящего в состав любых сложных реквизитов должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
5	если реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1
6	если реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode)

	или реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode)
7	если значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) соответствует значению "другое", то реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) заполняется обязательно
8	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator) соответствует значению "документ регистрационного дела", то в электронном сообщении должны быть заполнены реквизиты: "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName)
9	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) заполняется обязательно
10	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator) соответствует значению "документ регистрационного досье", то в электронном сообщении должны быть заполнены реквизиты: "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) или "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocName)
11	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocName) заполняется обязательно

38. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (R.HC.MM.01.007), передаваемых в сообщении "Запрос сведений из общего реестра" (P.MM.01.MSG.007), приведены в таблице 27.

Таблица 27

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (R.НС.ММ.01.007), передаваемых в сообщении "Запрос сведений из общего реестра" (P.ММ.01.MSG.007)

Код требования	Формулировка требования
1	если реквизит "Количество запрашиваемых записей" (smsdo:RecordQuantity) заполнен, то его значение не должно превышать 5000 записей
2	реквизиты "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) и "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) не заполняются
3	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
4	если реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1

39. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (R.НС.ММ.01.007), передаваемых в сообщении "Запрос измененных сведений из общего реестра" (P.ММ.01.MSG.010), приведены в таблице 28.

Таблица 28

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (R.НС.ММ.01.007), передаваемых в сообщении "Запрос измененных сведений из общего реестра" (P.ММ.01.MSG.010)

Код требования	Формулировка требования
1	если реквизит "Количество запрашиваемых записей" (smsdo:RecordQuantity) заполнен, то его значение не должно превышать 5000 записей
	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)"

2	(атрибут codeListId) в составе реквизита "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode), должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия	
3	если реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1	";

3. Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденный указанным Решением, изложить в следующей редакции:

"УТВЕРЖДЕН
Решением Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 25 октября 2016 г. № 122
(в редакции Решения Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 19 апреля 2022г. № 67)

Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза"

I. Общие положения

1. Настоящий Регламент разработан в соответствии со следующими актами, входящими в право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года;

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 "О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 28 сентября 2015 г. № 125 "Об утверждении Положения об обмене электронными документами при трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 22 декабря 2015 г. № 172 "Номенклатура лекарственных форм".

II. Область применения

2. Настоящий Регламент разработан в целях обеспечения единообразного применения участниками общего процесса порядка и условий выполнения транзакций общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (далее – общий процесс).

3. Настоящий Регламент определяет требования к порядку и условиям выполнения операций общего процесса, непосредственно направленных на реализацию информационного взаимодействия между участниками общего процесса.

4. Настоящий Регламент применяется участниками общего процесса при контроле за порядком выполнения процедур и операций в рамках общего процесса, а также при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем, обеспечивающих реализацию этого общего процесса.

III. Основные понятия

5. Для целей настоящего Регламента используются понятия, которые означают следующее:

"реквизит электронного документа (сведений)" – единица данных электронного документа (сведений), которая в определенном контексте считается неразделимой;

"состояние информационного объекта общего процесса" – свойство, характеризующее информационный объект на определенной стадии его жизненного цикла, изменяющееся при выполнении операций общего процесса.

Понятия "инициатор", "инициирующая операция", "принимаящая операция", "респондент", "сообщение общего процесса" и "транзакция общего процесса" используются в настоящем Регламенте в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63.

Иные понятия, используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 (далее – Правила информационного взаимодействия).

IV. Основные сведения об информационном взаимодействии в рамках общего процесса

1. Участники информационного взаимодействия

6. Перечень ролей участников информационного взаимодействия в рамках общего процесса приведен в таблице 1.

Таблица 1

Перечень ролей участников информационного взаимодействия

Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
1	2	3
Отправитель сведений	уведомляет об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата	уполномоченный орган, ограничивший обращение лекарственного препарата (Р.ММ.01.АСТ.004)
Получатель сведений	получает уведомление об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата	уполномоченный орган, оповещаемый об ограничении обращения лекарственного препарата (Р.ММ.01.АСТ.005)

Регистратор	направляет сведения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата, направляет уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата, предоставляет доступ по запросу к документам регистрационного дела или регистрационного досье, получает замечания и предложения в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье, получает сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета	уполномоченный орган референтного государства (Р.ММ.01.АСТ.002)
Согласующий	получает сведения о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата, направляет уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата, получает уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата, получает сведения из регистрационного дела или регистрационного досье по запросу, направляет замечания и предложения в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье, направляет регистратору подтверждение признания (непризнания) экспертного отчета	уполномоченный орган государства признания (Р.ММ.01.АСТ.003)

2. Структура информационного взаимодействия

7. Информационное взаимодействие в рамках общего процесса осуществляется между уполномоченными органами государств – членов Союза (далее – уполномоченный орган государства-члена) в соответствии с процедурами общего процесса:

информационное взаимодействие при направлении сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрении сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата;

информационное взаимодействие при получении сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье;

информационное взаимодействие при уведомлении об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата;

информационное взаимодействие при ведении переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье.

Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов представлена на рисунке 1.

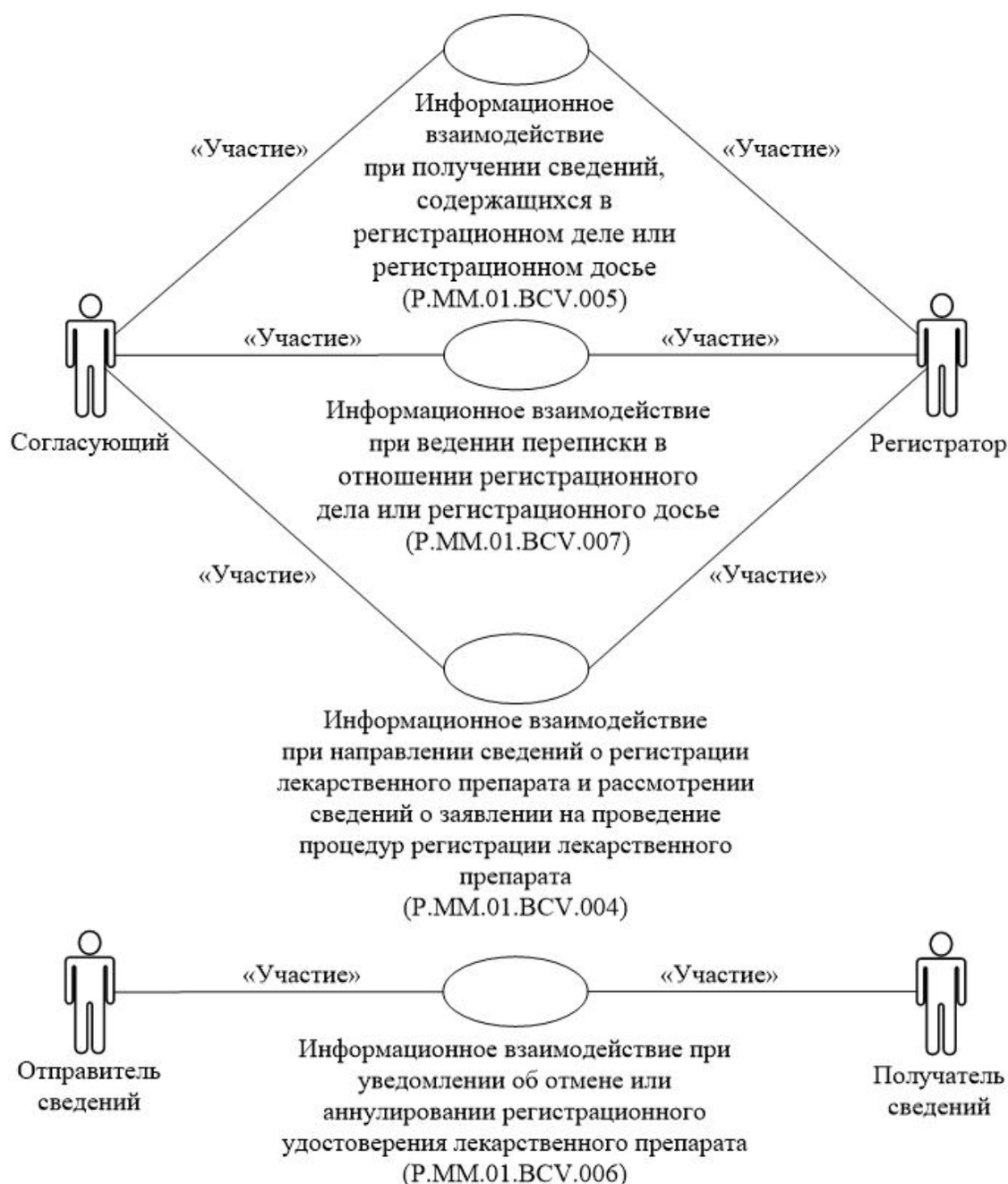


Рис. 1. Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов

8. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами государств-членов реализуется в рамках общего процесса. Структура общего процесса определена в Правилах информационного взаимодействия.

9. Информационное взаимодействие определяет порядок выполнения транзакций общего процесса, каждая из которых представляет собой обмен сообщениями в целях синхронизации состояний информационного объекта общего процесса между участниками общего процесса. Для каждого информационного взаимодействия определены взаимосвязи между операциями и соответствующими таким операциям транзакциями общего процесса.

10. При выполнении транзакции общего процесса инициатор в рамках осуществляемой им операции (иницирующей операции) направляет респонденту сообщение-запрос, в ответ на которое респондент в рамках осуществляемой им операции (принимающей операции) может направить или не направить сообщение-ответ в зависимости от шаблона транзакции общего процесса. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденному Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 (далее – Описание форматов и структур электронных документов и сведений).

11. Транзакции общего процесса выполняются в соответствии с заданными параметрами транзакций общего процесса, как это определено настоящим Регламентом

V. Информационное взаимодействие в рамках групп процедур

1. Информационное взаимодействие при направлении сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрении сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата

12. Схема выполнения транзакций общего процесса при направлении сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрении сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата представлена на рисунке 2. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 2 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.



Рис. 2. Схема выполнения транзакций общего процесса при направлении сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрении сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата

Таблица 2

Перечень транзакций общего процесса при направлении сведений о регистрации лекарственного препарата и рассмотрении сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.PRC.004)				

1.1	Представление сведений о заявлении (P.MM.01.OPR.012). Получение уведомления о результатах обработки сведений о заявлении (P.MM.01.OPR.014)	заявление (P.MM.01.BEN.002): сведения представлены	прием и обработка сведений о заявлении (P.MM.01.OPR.013)	заявление (P.MM.01.BEN.002): сведения получены	получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.TRN.009)
2	Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.PRC.005)				
2.1	Представление уведомления о невозможности рассмотрения заявления (P.MM.01.OPR.015). Получение уведомления о результатах обработки сведений о невозможности рассмотрения заявления (P.MM.01.OPR.017)	заявление (P.MM.01.BEN.002): уведомление о невозможности рассмотрения заявления представлено	прием и обработка уведомления о невозможности рассмотрения заявления (P.MM.01.OPR.016)	заявление (P.MM.01.BEN.002): уведомление о невозможности рассмотрения заявления получено	уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.TRN.010)
3	Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.PRC.006)				
3.1	Направление уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.OPR.018)	–	получение уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.OPR.019)	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): уведомление передано	уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.TRN.011)

2. Информационное взаимодействие при получении сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье

13. Схема выполнения транзакций общего процесса при получении сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье, представлена на рисунке 3. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 3 приведена связь между

операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.

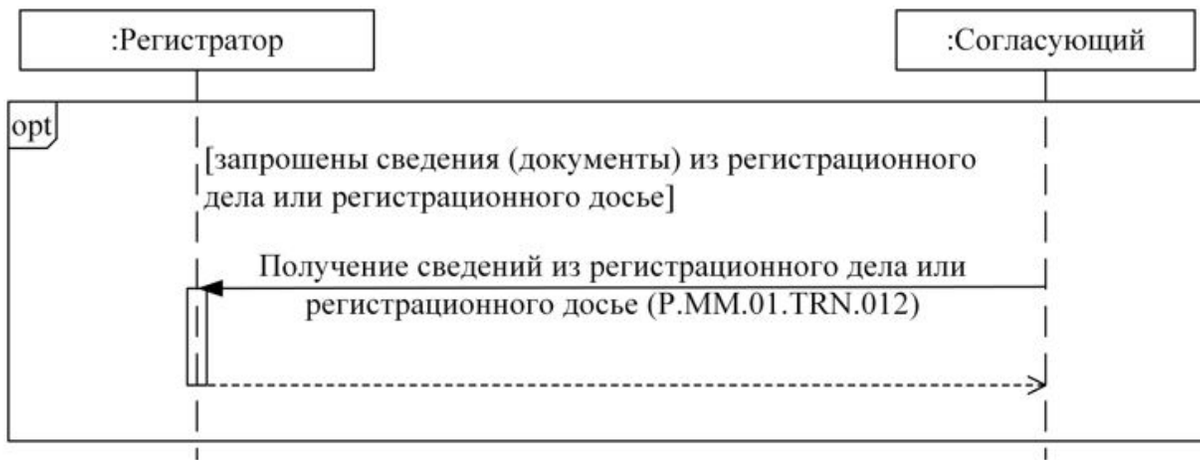


Рис. 3. Схема выполнения транзакций общего процесса при получении сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье

Таблица 3

Перечень транзакций общего процесса при получении сведений, содержащихся в регистрационном деле или регистрационном досье

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.PRC.012)				
1.1	Запрос сведений и з регистрационно го дела или регистрационно го досье (P.MM.01.OPR.035). Прием и обработка сведений из регистрационно го дела или регистрационно го досье (P.MM.01.OPR.037)	сведения регистрационно го досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения запрошены	подготовка и представление сведений из регистрационно го дела или регистрационно го досье (P.MM.01.OPR.036)	сведения регистрационно го досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения отсутствуют. сведения регистрационно го досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения представлены	получение сведений из регистрационно го дела или регистрационно го досье (P.MM.01.TRN.012)

3. Информационное взаимодействие при уведомлении об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата

14. Схема выполнения транзакций общего процесса при уведомлении об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата представлена на рисунке 4. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 4 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.

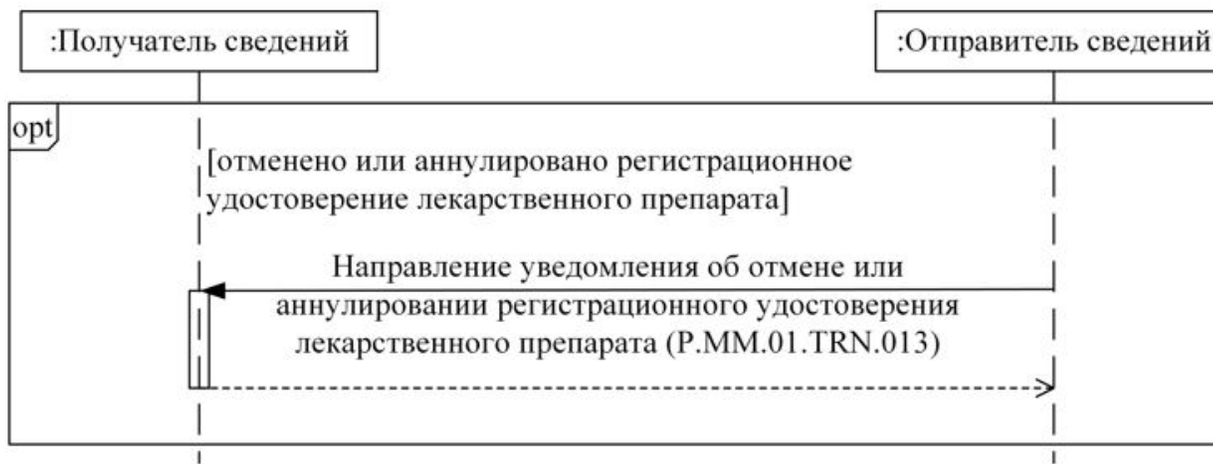


Рис. 4. Схема выполнения транзакций общего процесса при уведомлении об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата

Таблица 4

Перечень транзакций общего процесса при уведомлении об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения (P.MM.01.PRC.013)				
1.1	Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного	—	получение уведомления об отмене или аннулировании регистрационного	общий реестр (P.MM.01.BEN)	направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения

удостоверения (P.MM.01.OPR.038)	удостоверения (P.MM.01.OPR.039)	.001): уведомление передано	лекарственного препарата (P.MM.01.TRN.013)
---------------------------------	---------------------------------	-----------------------------------	---

4. Информационное взаимодействие при ведении переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье

15. Схема выполнения транзакций общего процесса при ведении переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье представлена на рисунке 5. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 5 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.



Рис. 5. Схема выполнения транзакций общего процесса при ведении переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье

Таблица 5

Перечень транзакций общего процесса при ведении переписки в отношении регистрационного дела или регистрационного досье

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Получение экспертного отчета (P.MM.01.PRC.014)				
1.1	Представление сведений экспертного отчета (P.MM.01.OPR.040). Получение уведомления о результатах обработки сведений экспертного отчета (P.MM.01.OPR.042)	экспертный отчет (P.MM.01.BEN.003): сведения переданы	прием и обработка сведений экспертного отчета (P.MM.01.OPR.041)	экспертный отчет (P.MM.01.BEN.003): сведения получены	получение экспертного отчета (P.MM.01.TRN.014)
2	Получение замечаний в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.PRC.015)				
2.1	Представление сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.OPR.043). Получение уведомления о результатах обработки сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.OPR.045)	экспертный отчет (P.MM.01.BEN.003): замечания представлены	прием и обработка сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.OPR.044)	экспертный отчет (P.MM.01.BEN.003): замечания получены	получение сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.TRN.015)
3	Получение решения о признании (непризнании) экспертного отчета (P.MM.01.PRC.016)				
	Представление сведений решения о признании (непризнании) экспертного				

3.1	отчета (P.MM.01.OPR.046). Получение уведомления о результатах обработки сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета (P.MM.01.OPR.048)	экспертный отчет (P.MM.01.BEN.003): решение о признании (непризнании) представлено	прием и обработка сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета (P.MM.01.OPR.047)	экспертный отчет (P.MM.01.BEN.003): решение о признании (непризнании) получено	получение сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета (P.MM.01.TRN.016)
-----	--	---	---	---	---

VI. Описание сообщений общего процесса

16. Перечень сообщений общего процесса, передаваемых в рамках информационного взаимодействия при реализации общего процесса, приведен в таблице 6. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Ссылка на соответствующую структуру в Описании форматов и структур электронных документов и сведений устанавливается по значению графы 3 таблицы 6.

Таблица 6

Перечень сообщений общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Структура электронного документа (сведений)
1	2	3
P.MM.01.MSG.004	уведомление о приеме и обработке сведений	уведомление о результате обработки (R.006)
P.MM.01.MSG.012	сведения о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат (R.HC.MM.01.003)
P.MM.01.MSG.016	уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата	сведения о рассмотрении заявления и/или регистрационного досье (R.HC.MM.01.006)
P.MM.01.MSG.017	уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата	сведения о рассмотрении заявления и/или регистрационного досье (R.HC.MM.01.006)
P.MM.01.MSG.018	уведомление об отсутствии сведений	уведомление о результате обработки (R.006)
P.MM.01.MSG.019	запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат (R.HC.MM.01.003)

P.MM.01.MSG.020	сведения из регистрационного дела или регистрационного досье	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат (R.НС.ММ.01.003)
P.MM.01.MSG.021	сведения экспертного отчета	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат (R.НС.ММ.01.003)
P.MM.01.MSG.022	уведомление об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата	сведения о рассмотрении заявления и/или регистрационного досье (R.НС.ММ.01.006)
P.MM.01.MSG.023	сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета	сведения о согласовании экспертного отчета (R.НС.ММ.01.002)
P.MM.01.MSG.024	сведения о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье	сведения о согласовании экспертного отчета (R.НС.ММ.01.002)

VII. Описание транзакций общего процесса

1. Транзакция общего процесса "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.009)

17. Транзакция общего процесса "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.009) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 6. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 7.



Рис. 6. Схема выполнения транзакции общего процесса
 "Получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного
 препарата"
 (P.MM.01.TRN.009)

Таблица 7

**Описание транзакции общего процесса "Получение сведений о заявлении на проведение
 процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.009)**

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.009
2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление сведений о заявлении
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка сведений о заявлении
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	заявление (P.MM.01.BEN.002): сведения получены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	20 мин
	время подтверждения принятия в обработку	—
	время ожидания ответа	4 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	сведения о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.MSG.012)
	ответное сообщение	уведомление о приеме и обработке сведений (P.MM.01.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	

	признак ЭЦП	нет – для P.MM.01.MSG.012 (за исключением случаев, когда применение ЭЦП при осуществлении информационного взаимодействия в рамках общего процесса предусмотрено соответствующим решением Коллегии Комиссии) нет – для P.MM.01.MSG.004
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

2. Транзакция общего процесса "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.010)

18. Транзакция общего процесса "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.010) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 7. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 8.



Рис. 7. Схема выполнения транзакции общего процесса "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.010)

Таблица 8

Описание транзакции общего процесса "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.010)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.010
2	Наименование транзакции общего процесса	уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление сведений о невозможности рассмотрения заявления
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка сведений о невозможности рассмотрения заявления
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	заявление (P.MM.01.BEN.002): уведомление о невозможности рассмотрения заявления получено
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	20 мин
	время подтверждения принятия в обработку	–
	время ожидания ответа	4 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.MSG.016)
	ответное сообщение	уведомление о приеме и обработке сведений (P.MM.01.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	

	признак ЭЦП	нет – для Р.ММ.01.MSG.016 (за исключением случаев, когда применение ЭЦП при осуществлении информационного взаимодействия в рамках общего процесса предусмотрено соответствующим решением Коллегии Комиссии) нет – для Р.ММ.01.MSG.004
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

3. Транзакция общего процесса "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (Р.ММ.01.TRN.011)

19. Транзакция общего процесса "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (Р.ММ.01.TRN.011) выполняется для передачи инициатором респонденту уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 8. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 9.

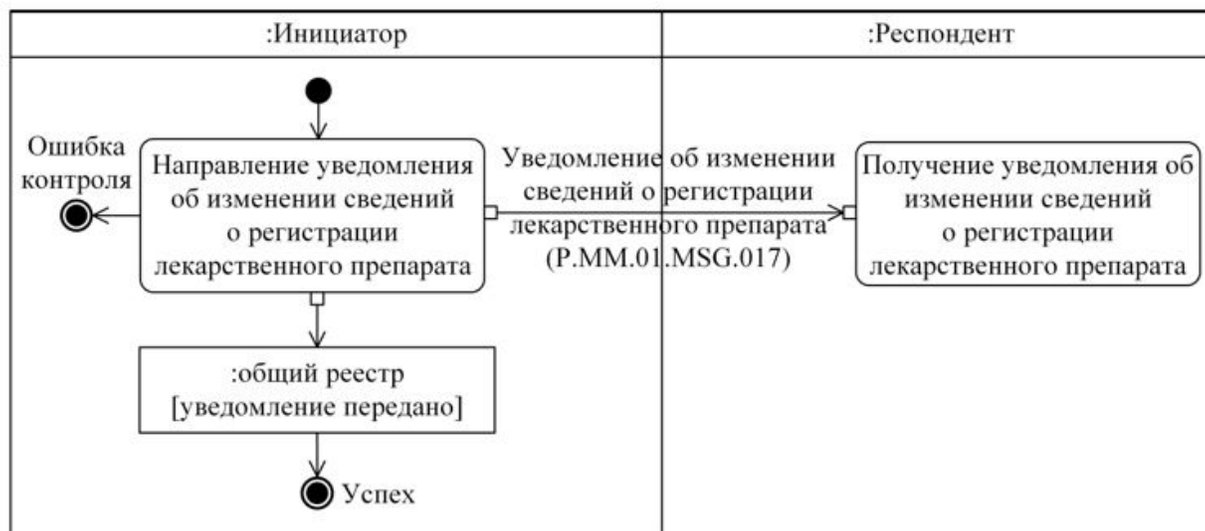


Рис. 8. Схема выполнения транзакции общего процесса "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (Р.ММ.01.TRN.011)

Таблица 9

Описание транзакции общего процесса "Уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата" (Р.ММ.01.TRN.011)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание

1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.011
2	Наименование транзакции общего процесса	уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата
3	Шаблон транзакции общего процесса	оповещение
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	получение уведомления об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): уведомление передано
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	24 ч
	время подтверждения принятия в обработку	—
	время ожидания ответа	—
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	уведомление об изменении сведений о регистрации лекарственного препарата (P.MM.01.MSG.017)
	ответное сообщение	нет
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	—

4. Транзакция общего процесса "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.012)

20. Транзакция общего процесса "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.012) выполняется для представления

респондентом по запросу инициатора сведений из регистрационного дела или регистрационного досье. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 9. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 10.

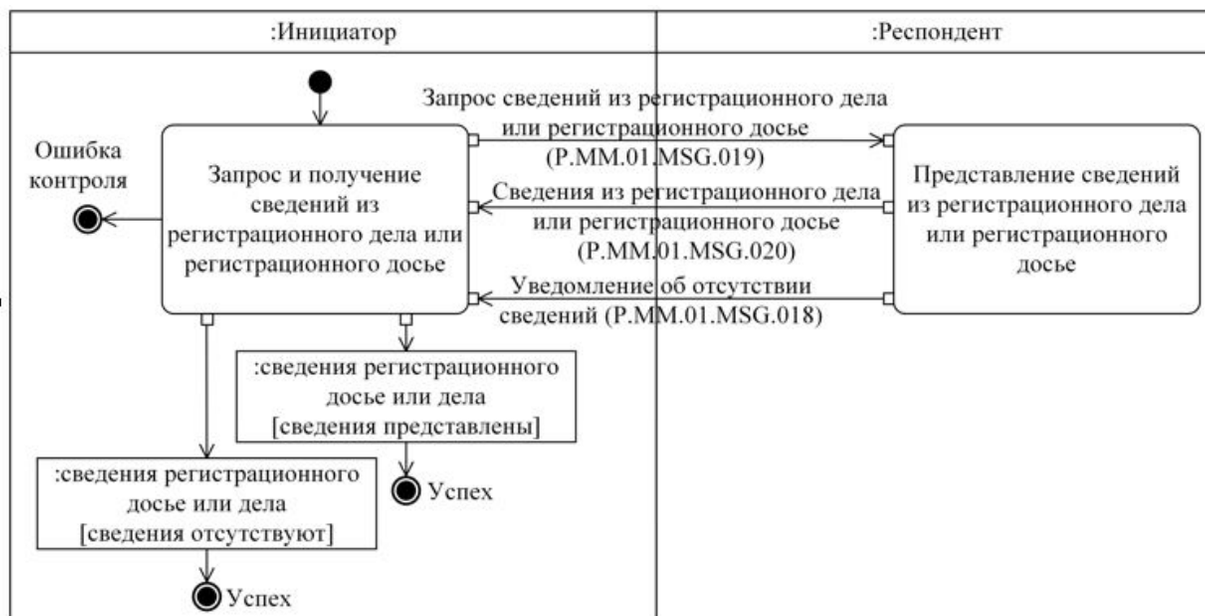


Рис. 9. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.012)

Таблица 10

Описание транзакции общего процесса "Получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.012)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.012
2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
3	Шаблон транзакции общего процесса	взаимные обязательства
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос и получение сведений из регистрационного дела или регистрационного досье
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	представление сведений из регистрационного дела или регистрационного досье

8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения отсутствуют сведения регистрационного досье или дела (P.MM.01.BEN.004): сведения представлены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	1 мин
	время ожидания ответа	5 мин
	признак авторизации	да
	количество повторов	1
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.MSG.019)
	ответное сообщение	сведения из регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.MSG.020) уведомление об отсутствии сведений (P.MM.01.MSG.018)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет – для P.MM.01.MSG.019 нет – для P.MM.01.MSG.020 (за исключением случаев, когда применение ЭЦП при осуществлении информационного взаимодействия в рамках общего процесса предусмотрено соответствующим решением Коллегии Комиссии) нет – для P.MM.01.MSG.018
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

5. Транзакция общего процесса "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.013)

21. Транзакция общего процесса "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.013) выполняется для передачи инициатором респонденту уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата. Схема

выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 10. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 11.

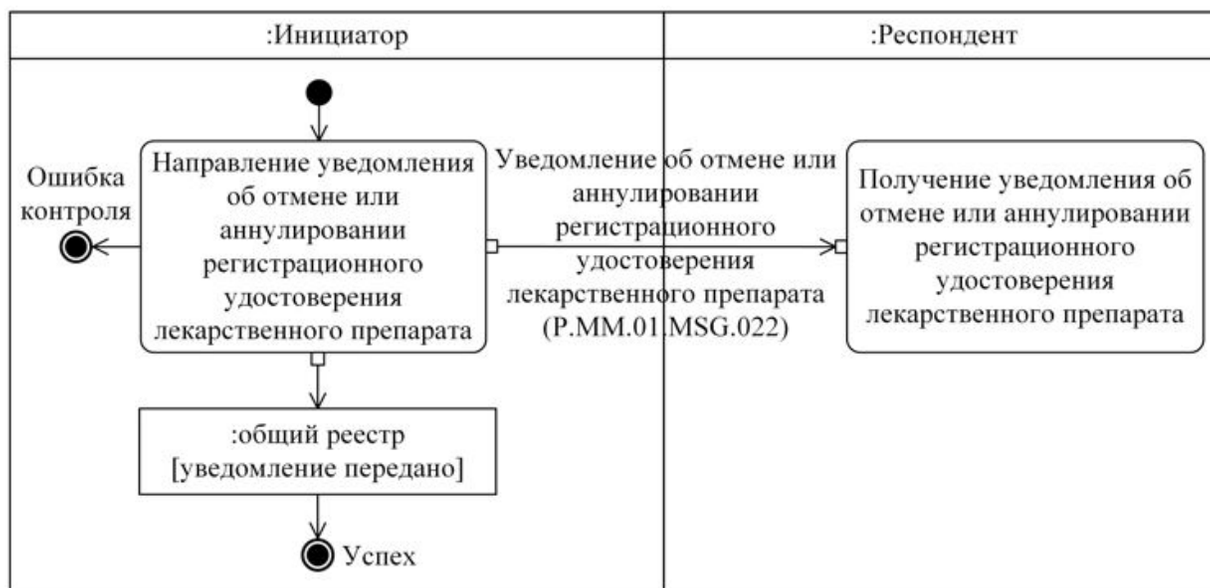


Рис. 10. Схема выполнения транзакции общего процесса "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.013)

Таблица 11

Описание транзакции общего процесса "Направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (P.MM.01.TRN.013)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.013
2	Наименование транзакции общего процесса	направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата
3	Шаблон транзакции общего процесса	оповещение
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата
6	Реагирующая роль	респондент

7	Принимающая операция	получение уведомления об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	общий реестр (P.MM.01.BEN.001): уведомление передано
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	24 ч
	время подтверждения принятия в обработку	–
	время ожидания ответа	–
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	уведомление об отмене или аннулировании регистрационного удостоверения лекарственного препарата (P.MM.01.MSG.022)
	ответное сообщение	нет
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

6. Транзакция общего процесса "Получение экспертного отчета" (P.MM.01.TRN.014)

22. Транзакция общего процесса "Получение экспертного отчета" (P.MM.01.TRN.014) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений экспертного отчета. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 11. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 12.



Рис. 11. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение экспертного отчета" (P.MM.01.TRN.014)

Таблица 12

Описание транзакции общего процесса "Получение экспертного отчета" (P.MM.01.TRN.014)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.014
2	Наименование транзакции общего процесса	получение экспертного отчета
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление сведений экспертного отчета
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка сведений экспертного отчета
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	экспертный отчет (P.MM.01.BEN.003): сведения получены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	20 мин
	время подтверждения принятия в обработку	—
	время ожидания ответа	4 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	

	иницирующее сообщение	сведения экспертного отчета (P.MM.01.MSG.021)
	ответное сообщение	уведомление о приеме и обработке сведений (P.MM.01.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет – для P.MM.01.MSG.021 (за исключением случаев, когда применение ЭЦП при осуществлении информационного взаимодействия в рамках общего процесса предусмотрено соответствующим решением Коллегии Комиссии) нет – для P.MM.01.MSG.004
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

7. Транзакция общего процесса "Получение сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.015)

23. Транзакция общего процесса "Получение сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.015) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений о замечаниях в отношении экспертного отчета. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 12. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 13.

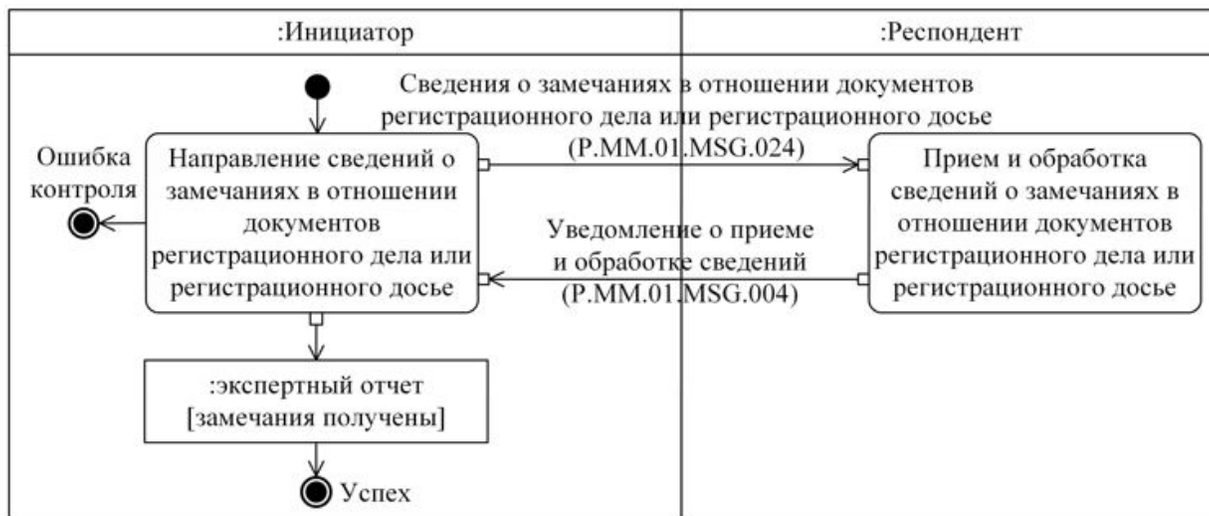


Рис. 12. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.015)

Таблица 13

Описание транзакции общего процесса "Получение сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.TRN.015)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.MM.01.TRN.015
2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка сведений о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	экспертный отчет (P.MM.01.BEN.003): замечания получены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	4 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	сведения о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье (P.MM.01.MSG.024)
	ответное сообщение	уведомление о приеме и обработке сведений (P.MM.01.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	

	признак ЭЦП	нет – для Р.ММ.01.MSG.024 (за исключением случаев, когда применение ЭЦП при осуществлении информационного взаимодействия в рамках общего процесса предусмотрено соответствующим решением Коллегии Комиссии) нет – для Р.ММ.01.MSG.004
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

8. Транзакция общего процесса "Получение сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.TRN.016)

24. Транзакция общего процесса "Получение сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.TRN.016) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 13. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 14.

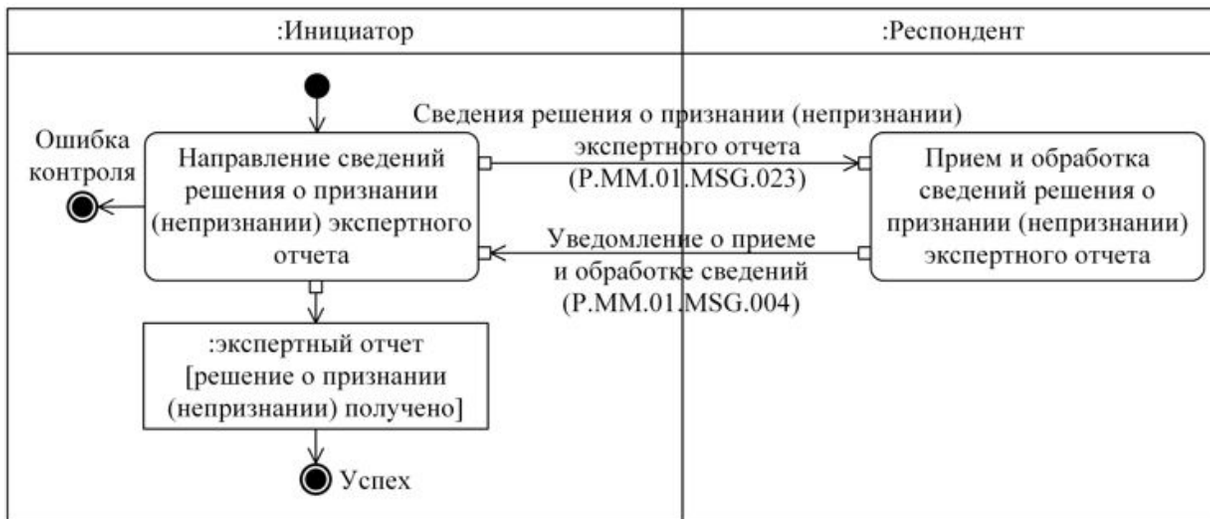


Рис. 13. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.TRN.016)

Таблица 14

Описание транзакции общего процесса "Получение сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (Р.ММ.01.TRN.016)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	Р.ММ.01.TRN.016

2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка сведений решения о признании (непризнании) экспертного отчета
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	экспертный отчет (P.MM.01.BEN.003): решение о признании (непризнании) получено
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	20 мин
	время ожидания ответа	4 ч
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета (P.MM.01.MSG.023)
	ответное сообщение	уведомление о приеме и обработке сведений (P.MM.01.MSG.004)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет – для P.MM.01.MSG.023 (за исключением случаев, когда применение ЭЦП при осуществлении информационного взаимодействия в рамках общего процесса предусмотрено соответствующим решением Коллегии Комиссии) нет – для P.MM.01.MSG.004
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

VIII. Порядок действий в нештатных ситуациях

25. При информационном взаимодействии в рамках общего процесса вероятны нештатные ситуации, когда обработка данных не может быть произведена в обычном режиме. Нештатные ситуации возникают при технических сбоях, истечении времени ожидания и в иных случаях. Для получения участником общего процесса комментариев о причинах возникновения нештатной ситуации и рекомендаций по ее разрешению предусмотрена возможность направления соответствующего запроса в службу поддержки интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли. Общие рекомендации по разрешению нештатной ситуации приведены в таблице 15.

26. Уполномоченный орган государства-члена проводит проверку сообщения, в связи с которым получено уведомление об ошибке, на соответствие Описанию форматов и структур электронных документов и сведений и требованиям к контролю сообщений, указанным в разделе IX настоящего Регламента. В случае если выявлено несоответствие указанным требованиям, уполномоченный орган государства-члена принимает все необходимые меры для устранения выявленной ошибки. В случае если несоответствий не выявлено, уполномоченный орган государства-члена направляет сообщение с описанием этой нештатной ситуации в службу поддержки интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли.

Таблица 15

Действия в нештатных ситуациях

Код нештатной ситуации	Описание нештатной ситуации	Причины нештатной ситуации	Описание действий при возникновении нештатной ситуации
1	2	3	4
P.EXC.002	инициатор двусторонней транзакции общего процесса не получил сообщение-ответ после истечения согласованного количества повторов	технические сбои в транспортной системе или системная ошибка программного обеспечения	необходимо направить запрос в службу технической поддержки национального сегмента, в котором было сформировано сообщение
P.EXC.004	инициатор транзакции общего процесса получил уведомление об ошибке	не синхронизированы справочники и классификаторы или не	инициатору транзакции общего процесса необходимо синхронизировать используемые справочники и классификаторы или обновить XML-схемы электронных документов (сведений). Если справочники и классификаторы

	обновлены XML-схемы электронных документов (сведений)	синхронизированы, XML-схемы электронных документов (сведений) обновлены, необходимо направить запрос в службу поддержки принимающего участника
--	---	--

IX. Требования к заполнению электронных документов и сведений

27. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.003), передаваемых в сообщении "Сведения о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.MSG.012), приведены в таблице 16.

Таблица 16

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.003), передаваемых в сообщении "Сведения о заявлении на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.MM.01.MSG.012)

Код требования	Формулировка требования
1	реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) заполняется обязательно
2	реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId) не заполняется
3	реквизит "Код вида процедуры регистрации" (hcsdo:RegistrationKindCode) заполняется обязательно
4	значение реквизитов "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) или "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocName) должно соответствовать значению "заявление на регистрацию лекарственного препарата, оформленное в соответствии с приложением № 2 к Правилам регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения"
5	в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Документ в бинарном формате" (hcsdo:DocCopyBinaryText) и (или) реквизит "XML-документ" (ccdo:AnyDetails)

28. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.НС.ММ.01.006), передаваемых в сообщении "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.ММ.01.MSG.016), приведены в таблице 17.

Таблица 17

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о рассмотрении заявления и/или регистрационного досье" (R.НС.ММ.01.006), передаваемых в сообщении "Уведомление о невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур регистрации лекарственного препарата" (P.ММ.01.MSG.016)

Код требования	Формулировка требования
1	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
2	значение реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1
3	реквизит "Код причины невозможности рассмотрения заявления" (hcsdo:ApprovalImpossibilityReasonCode) может содержать только следующие значения: "01" – выявлены нарушения, связанные с оплатой сбора (пошлины); "02" – выявлены нарушения при проведении проверки полноты и (или) корректности представленных документов; "03" – заявителем не представлены запрошенные документы "04" – заявителем отозваны документы "99" - другое
4	значение реквизита "Код роли государства-члена" (hcsdo:CountryKindCode) должно соответствовать значению "государство признания"
5	реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) заполняется обязательно

29. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный

препарат" (R.НС.ММ.01.003), передаваемых в сообщении "Запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.ММ.01.MSG.019), приведены в таблице 18.

Таблица 18

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.003), передаваемых в сообщении "Запрос сведений из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.ММ.01.MSG.019)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) или реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId)
2	реквизит "Документ в бинарном формате" (hcsdo:DocCopyBinaryText) в составе сложного реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) не заполняется
3	реквизит "XML-документ" (ccdo:AnyDetails) в составе сложного реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) не заполняется
4	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе сложного реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
5	значение реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1
6	если реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то в его составе должен быть заполнен один из реквизитов "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName)
7	если значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode)

	соответствует значению "другое", то реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName) заполняется обязательно
8	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator) соответствует значению "документ регистрационного дела", то в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) и (или) реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName)
9	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) заполняется обязательно
10	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator) соответствует значению "документ регистрационного досье", то в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) и (или) реквизит "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocName)
11	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationDocName) заполняется обязательно
12	если в электронном сообщении заполнен реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId) реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) должен быть заполнен обязательно
	значение атрибута "Код вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать одному из следующих значений: 01 – предельная дата ответа на запрос ГОСТ ИСО 8601-2001; 02 – номер документа основания;

13	<p>03 – вид документа регистрационного досье, в отношении которого направляется запрос;</p> <p>04 – вид документа, оформленного при рассмотрении регистрационного досье (документ регистрационного дела), в отношении которого направляется запрос;</p> <p>05 – путь к файлу в структуре досье в формате UNC;</p> <p>06 – наименование заменяемого файла;</p> <p>99 – другое</p>
----	--

30. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.003), передаваемых в сообщении "Сведения из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.MSG.020), приведены в таблице 19.

Таблица 19

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.003), передаваемых в сообщении "Сведения из регистрационного дела или регистрационного досье" (P.MM.01.MSG.020)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) или реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:RegistrationNumberId)
2	реквизит "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo:RegistrationFileIndicator) заполняется обязательно
3	в составе реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) должен быть заполнен реквизит "Документ в бинарном формате" (hcsdo:DocCopyBinaryText) и (или) реквизит "XML-документ" (ccdo:AnyDetails)
4	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе сложного реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
5	если реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень

	кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1
6	если реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo: DrugAttributeEnumText) заполнен, то в его составе должен быть заполнен один из реквизитов "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName)
7	если значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) соответствует значению "другое", то реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName) заполняется обязательно
8	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo: RegistrationFileIndicator) соответствует значению "документ регистрационного дела", то в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileCode) и (или) реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileName)
9	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileName) заполняется обязательно
10	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo: RegistrationFileIndicator) соответствует значению "документ регистрационного досье", то в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocCode) и (или) реквизит "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocName)
11	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocName) заполняется обязательно
	если в электронном сообщении заполнен реквизит "Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата" (hcsdo:

12	RegistrationNumberId) реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo: ApplicationId) должен быть заполнен обязательно
13	значение атрибута "Код вида элемента документа" (атрибут DrugAttributeKindEnumCode) должно соответствовать одному из следующих значений: 01 – предельная дата ответа на запрос ГОСТ ИСО 8601-2001; 02 – номер документа основания; 03 – вид документа регистрационного досье, в отношении которого направляется запрос; 04 – вид документа, оформленного при рассмотрении регистрационного досье (документ регистрационного дела), в отношении которого направляется запрос; 05 – путь к файлу в структуре досье в формате UNC; 06 – наименование заменяемого файла; 99 – другое

31. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.003), передаваемых в сообщении "Сведения экспертного отчета" (P.MM.01.MSG.021), приведены в таблице 20.

Таблица 20

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.003), передаваемых в сообщении "Сведения экспертного отчета" (P.MM.01.MSG.021)

Код требования	Формулировка требования
1	реквизит "Код вида процедуры регистрации" (hcsdo: RegistrationKindCode) заполняется обязательно
2	если реквизит "Код вида процедуры регистрации" (hcsdo:RegistrationKindCode) соответствует значению "децентрализованная процедура", то значение реквизита "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocName) должно соответствовать одному из следующих значений: "Общая характеристика лекарственного препарата"; "Инструкция по медицинскому применению (листок-вкладыш)"; "Макет упаковки первичной (внутренней) упаковки"; ; "Макет вторичной (потребительской) упаковки"; "Макет промежуточной упаковки"; "Макет этикетки лекарственного препарата";

	<p>"Макет стикера лекарственного препарата"; "Нормативный документ по качеству"; "План управления рисками на лекарственный препарат"</p>
3	<p>если реквизит "Код вида процедуры регистрации" (hcsdo:RegistrationKindCode) соответствует значению "децентрализованная процедура", то значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) должно соответствовать одному из следующих значений: "Экспертный отчет об оценке безопасности, эффективности и качества"; "Запрос о предоставлении недостающей дополнительной информации, необходимых разъяснений или уточнений документов и данных, представленных в регистрационном досье"; "Ответ на запрос о предоставлении недостающей дополнительной информации, необходимых разъяснений или уточнений документов и данных, представленных в регистрационном досье"; "Запрос о представлении копии мастер-файла системы фармаконадзора"</p>
4	<p>если реквизит "Код вида процедуры регистрации" (hcsdo:RegistrationKindCode) соответствует значению "процедура взаимного признания", то значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) должно соответствовать значению "экспертный отчет об оценке безопасности, эффективности и качества"</p>
5	<p>если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "Запрос о предоставлении недостающей дополнительной информации, необходимых разъяснений или уточнений документов и данных, представленных в регистрационном досье" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnum) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование</p>

	вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName) должно соответствовать значению "Срок ответа на запрос"
6	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "Ответ на запрос о предоставлении недостающей дополнительной информации, необходимых разъяснений или уточнений документов и данных, представленных в регистрационном досье" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName) должно соответствовать "Номер документа основания"
7	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) соответствует значению "Запрос о представлении копии мастер-файла системы фармаконадзора" и реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo:DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName) должно соответствовать "Срок ответа на запрос"
8	в составе реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) должен быть заполнен реквизит "Документ в бинарном формате" (hcsdo:DocCopyBinaryText) и (или) "XML-документXML-документ" (ccdo:AnyDetails)
9	если реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) заполнен, то значение атрибута "Идентификатор классификатора" (атрибут codeListId) в его составе должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
10	если реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии с ISO 3166-1

11	если реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo: DrugAttributeEnumText) заполнен, то в его составе должен быть заполнен один из реквизитов "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName)
12	если значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) соответствует значению "другое", то реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName) заполняется обязательно
13	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo: RegistrationFileIndicator) соответствует значению "документ регистрационного дела", то в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileCode) и (или) реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileName)
14	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileName) заполняется обязательно
15	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo: RegistrationFileIndicator) соответствует значению "документ регистрационного досье", то в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocCode) и (или) реквизит "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocName)
16	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationDocName) заполняется обязательно

32. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о согласовании экспертного отчета" (R.НС.ММ.01.002), передаваемых в сообщении "Сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (P.ММ.01.MSG.023), приведены в таблице 21.

Таблица 21

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о согласовании экспертного отчета" (R.HC.MM.01.002), передаваемых в сообщении "Сведения решения о признании (непризнании) экспертного отчета" (P.MM.01.MSG.023)

Код требования	Формулировка требования
1	значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или реквизита "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) должно соответствовать значению "Подтверждение согласования (не согласования) экспертного отчета референтного государства по результатам экспертизы безопасности, эффективности и качества медицинских изделий"
2	реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo:ApplicationId) заполняется обязательно
3	реквизит "Признак согласования документа" (hcsdo:DocAgreementIndicator) заполняется обязательно
4	если реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo: DrugAttributeEnumText) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName)
5	если реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo: DrugAttributeEnumText) заполнен, то значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или реквизита "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName) должно соответствовать "Номер документа основания"
6	в составе реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hccdo:RegistrationDossierDocDetails) должен быть заполнен реквизит "Документ в бинарном формате" (hcsdo:DocCopyBinaryText) и (или) "XML-документ" (ccdo:AnyDetails)
7	если реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) заполнен, то значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в его составе должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия

8	если реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии с ISO 3166-1
9	если значение реквизита "Признак принадлежности документа к регистрационному досье" (hcsdo: RegistrationFileIndicator) соответствует значению " документ регистрационного дела", то в электронном сообщении должен быть заполнен реквизит "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileCode) и (или) реквизит " Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileName)
10	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileCode) соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo: DrugRegistrationFileName) заполняется обязательно

33. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о согласовании экспертного отчета" (R.НС.ММ.01.002), передаваемых в сообщении "Сведения о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.ММ.01.MSG.024), приведены в таблице 22.

Таблица 22

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о согласовании экспертного отчета" (R.НС.ММ.01.002), передаваемых в сообщении "Сведения о замечаниях в отношении документов регистрационного дела или регистрационного досье" (P.ММ.01.MSG.024)

Код требования	Формулировка требования	
2	реквизит "Номер заявления о регистрации лекарственного препарата" (hcsdo: ApplicationId) должен быть заполнен	
3	в составе реквизита "Сведения о документе регистрационного досье (дела)" (hcsdo: RegistrationDossierDocDetails) должен быть заполнен реквизит "Документ в бинарном формате" (hcsdo: DocCopyBinaryText) и (или)	

	реквизит "XML-документ" (csdo: AnyDetails)	
4	если реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) заполнен, то значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в его составе должно содержать кодовое обозначение классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия	
5	если реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, содержащего перечень кодов и наименований стран мира в соответствии со стандартом ISO 3166-1	
6	если реквизит "Описание элемента документа" (hcsdo: DrugAttributeEnumText) заполнен, то в его составе должен быть заполнен один из реквизитов "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) или "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName)	
7	если значение реквизита "код вида элемента документа" (атрибут AttributeKindCode) соответствует значению "другое", то реквизит "наименование вида элемента документа" (атрибут AttributeKindName) заполняется обязательно	
8	в электронном сообщении должны быть заполнены реквизиты: "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) или "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName)	
	если значение реквизита "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode)	

9	соответствует значению "другое", то реквизит "Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileName) заполняется обязательно	
10	<p>реквизит "Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат" (hcsdo:DrugRegistrationFileCode) может принимать одно из следующих значений:</p> <p>0101 – Запрос о предоставлении недостающей дополнительной информации, необходимых разъяснений или уточнений документов и данных, представленных в регистрационном досье лекарственного препарата;</p> <p>0102 – Запрос государства признания в отношении документов регистрационного досье лекарственного препарата;</p> <p>0103 – Замечания к регистрационному досье лекарственного препарата от государства признания;</p> <p>0104 – Ответ на запрос о предоставлении недостающей дополнительной информации, необходимых разъяснений или уточнений документов и данных, представленных в регистрационном досье лекарственного препарата;</p> <p>0105 – Запрос о предоставлении копии мастер-файла системы фармаконадзора;</p> <p>0106 – Ответ заявителя на запрос государства признания в отношении документов регистрационного досье лекарственного препарата;</p> <p>0107 – Ответ заявителя на замечания от государства признания;</p> <p>0199 – Другое;</p> <p>0403 – Запрос уполномоченного органа (экспертной организации) государства признания, направленный в уполномоченный орган референтного государства;</p>	",

0405 – Замечания государства признания в отношении заключительного экспертного отчета по качеству;	
0406 – Предложение уполномоченного органа (экспертной организации) государства признания в отношении заключительного экспертного отчета по качеству, направленное в уполномоченный орган референтного государства	

4. Описание форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденное указанным Решением, изложить в следующей редакции:

"УТВЕРЖДЕНО
Решением Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 25 октября 2016 г. № 122
(в редакции Решения Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 19 апреля 2022г. № 67)

Описание форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза"

I. Общие положения

1. Настоящее Описание разработано в соответствии со следующими актами, входящими в право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года;

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 "О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 28 сентября 2015 г. № 125 "Об утверждении Положения об обмене электронными документами при трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 22 декабря 2015 г. № 172 "Номенклатура лекарственных форм".

II. Область применения

2. Настоящее Описание определяет требования к форматам и структурам электронных документов и сведений, используемых при информационном взаимодействии в рамках общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (далее – общий процесс).

3. Настоящее Описание применяется при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем при реализации процедур общего процесса средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли (далее – интегрированная система).

4. Описание форматов и структур электронных документов и сведений приводится в табличной форме с указанием полного реквизитного состава с учетом уровней иерархии вплоть до простых (атомарных) реквизитов.

5. В таблице описывается однозначное соответствие реквизитов электронных документов (сведений) (далее – реквизиты) и элементов модели данных.

6. В таблице формируются следующие поля (графы):

"иерархический номер" – порядковый номер реквизита;

"имя реквизита" – устоявшееся или официальное словесное обозначение реквизита;
"описание реквизита" – текст, поясняющий смысл (семантику) реквизита;
"идентификатор" – идентификатор элемента данных в модели данных, соответствующего реквизиту;
"область значений" – словесное описание возможных значений реквизита;
"мн." – множественность реквизитов: обязательность (опциональность) и количество возможных повторений реквизита.

7. Для указания множественности реквизитов используются следующие обозначения:

- 1 – реквизит обязателен, повторения не допускаются;
- n – реквизит обязателен, должен повторяться n раз ($n > 1$);
- 1..* – реквизит обязателен, может повторяться без ограничений;
- n..* – реквизит обязателен, должен повторяться не менее n раз ($n > 1$);
- n..m – реквизит обязателен, должен повторяться не менее n раз и не более m раз ($n > 1, m > n$);
- 0..1 – реквизит опционален, повторения не допускаются;
- 0..* – реквизит опционален, может повторяться без ограничений;
- 0..m – реквизит опционален, может повторяться не более m раз ($m > 1$).

III. Основные понятия

8. Для целей настоящего Описания используются понятия, которые означают следующее:

"государство-член" – государство, являющееся членом Союза;

"реквизит" – единица данных электронного документа (сведений), которая в определенном контексте считается неразделимой.

Понятия "базисная модель данных", "модель данных", "модель данных предметной области", "предметная область" и "реестр структур электронных документов и сведений", используемые в настоящем Описании, применяются в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63.

Иные понятия, используемые в настоящем Описании, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

В таблицах 4, 7, 10, 13, 16, 19 и 22 настоящего Описания под Регламентами информационного взаимодействия понимаются Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", и Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденные Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

IV. Структуры электронных документов и сведений

9. Перечень структур электронных документов и сведений приведен в таблице 1.

Таблица 1

Перечень структур электронных документов и сведений

№ п/п	Идентификатор	Имя	Пространство имен
1	2	3	4
1	Структуры электронных документов и сведений в базисной модели		
1.1	R.006	уведомление о результате обработки	urn:EEC:R:ProcessingResultDetails:vY.Y.Y
1.2	R.007	состояние актуализации общего ресурса	urn:EEC:R:ResourceStatusDetails:vY.Y.Y
2	Структуры электронных документов и сведений в предметной области "Здравоохранение"		
2.1	R.HC.MM.01.001	сведения о регистрации лекарственного препарата	urn:EEC:R:HC:MM:01:DrugRegistrationDetails:v1.1.0
2.2	R.HC.MM.01.002	сведения о согласовании экспертного отчета	urn:EEC:R:HC:MM:01:DrugRegistrationExpertReportDetails:v1.1.0
2.3	R.HC.MM.01.003	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат	urn:EEC:R:HC:MM:01:DrugRegistrationDocContentDetails:v1.1.0

2.4	R.HC.MM.01.004	сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат	urn:EEC:R:HC:MM:01:DrugRegistrationNumberRequestDetails:v1.1.0
2.5	R.HC.MM.01.006	сведения о рассмотрении заявления и (или) регистрационного досье	urn:EEC:R:HC:MM:01:DrugApprovalApplicationDetails:v1.1.0
2.6	R.HC.MM.01.007	состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза	urn:EEC:R:HC:MM:01:DrugRegistrationStatusDetails:v1.0.0

Символы "Y.Y.Y" в пространствах имен структуры электронного документа (сведений) соответствуют номеру версии структуры электронного документа (сведений), определяемой в соответствии с номером версии базисной модели данных, использованной при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом 2 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

1. Структуры электронных документов и сведений в базисной модели

10. Описание структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006) приведено в таблице 2.

Таблица 2

Описание структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	уведомление о результате обработки
2	Идентификатор	R.006
3	Версия	Y.Y.Y
4	Определение	сведения о результате обработки запроса респондентом
5	Использование	–
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:ProcessingResultDetails:vY.Y.Y
7	Корневой элемент XML-документа	ProcessingResultDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_ProcessingResultDetails_vY.Y.Y.xsd

Символы "Y.Y.Y" в пространствах имен структуры электронного документа (сведений) соответствуют номеру версии структуры электронного документа (сведений), определяемой в соответствии с номером версии базисной модели данных,

использованной при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом 2 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

11. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 3.

Таблица 3

Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных, использованной при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом 2 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

12. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006) приведен в таблице 4.

Таблица 4

Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (ccdo:EDocHeader)	совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1
1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодированное обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия.	1

				Шаблон: P\[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\.MSG\[0-9]{3}	
	1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	кодированное обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	csdo: EDocCodeType (M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R\[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1
	1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo:EDocId)	строка символов, однозначно идентифицирующая электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	csdo: UniversallyUniqueIdentifierType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	1
	1.4. Идентификатор исходного электронного документа (сведений) (csdo:EDocRefId)	идентификатор электронного документа (сведений), в ответ на который был сформирован данный электронный документ (сведения)	M.SDE.90008	csdo: UniversallyUniqueIdentifierType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	0..1
	1.5. Дата и время электронного документа (сведений)	дата и время создания	M.SDE.90002	bd t : DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени	1

	(csdo:EDocDateTime)	электронного документа (сведений)		в соответствии с ГОСТ ИСО 8601-2001	
	1.6. Код языка (csdo:LanguageCode)	кодированное обозначение языка	M.SDE.00051	csdo:LanguageCodeType (M.SDT.00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}	0..1
2. Дата и время (csdo:EventDateTime)		дата и время окончания обработки сведений	M.SDE.00132	bdtd:DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601-2001	1
3. Код результата обработки (csdo:ProcessingResultV2Code)		кодированное обозначение результата обработки полученного электронного документа (сведений) информационной системой участника общего процесса	M.SDE.90014	csdo:ProcessingResultCodeV2Type (M.SDT.90006) Значение кода в соответствии со справочником результатов обработки электронных документов и сведений	1
4. Описание (csdo:DescriptionText)		описание результата обработки сведений в произвольной форме	M.SDE.00002	csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000	0..1

13. Описание структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007) приведено в таблице 5.

Таблица 5

Описание структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3

1	Имя	состояние актуализации общего ресурса
2	Идентификатор	R.007
3	Версия	Y.Y.Y
4	Определение	сведения для актуализации общего ресурса
5	Использование	используется для запроса даты и времени обновления общего ресурса и ответа на этот запрос, а также для запроса актуальных или полных (измененных, обновленных) сведений из общего ресурса
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:ResourceStatusDetails:vY.Y.Y
7	Корневой элемент XML-документа	ResourceStatusDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_ResourceStatusDetails_vY.Y.Y.xsd

Символы "Y.Y.Y" в пространствах имен структуры электронного документа (сведений) соответствуют номеру версии структуры электронного документа (сведений), определяемой в соответствии с номером версии базисной модели данных, использованной при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом 2 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

14. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 6.

Таблица 6

Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных, использованной при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом 2 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

15. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007) приведен в таблице 7.

Таблица 7

Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.	
1. Заголовок электронного документа (сведений) (csdo:EDocHeader)	совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	csdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1	
	1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодированное обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия. Шаблон: P\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\.MSG\.[0-9]{3}	1
	1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	кодированное обозначение электронного документа (сведений) в реестре структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1
	1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo:EDocId)	строка символов, однозначно идентифицирующая электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-	1

				9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	
	1.4. Идентификатор исходного электронного документа (сведений) (csdo:EDocRefId)	идентификатор электронного документа (сведений), в ответ на который был сформирован данный электронный документ (сведения)	M.SDE.90008	csdo: UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	0..1
	1.5. Дата и время электронного документа (сведений) (csdo:EDocDateTime)	дата и время создания электронного документа (сведений)	M.SDE.90002	bd t : DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601-2001	1
	1.6. Код языка (csdo:LanguageCode)	кодированное обозначение языка	M.SDE.00051	csdo: LanguageCodeType (M.SDT.00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}	0..1
2. Дата и время обновления (csdo:UpdateDateTime)		дата и время обновления общего ресурса (реестра, перечня, базы данных)	M.SDE.00079	bd t : DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601-2001	0..1
		кодированное обозначение страны,		csdo: UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником (классификаторо	

3. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)		представившей сведения в общий ресурс (реестр, перечень, базу данных)	M.SDE.00162	м), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}	0..*
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
4. Идентификатор информационного объекта общего процесса (csdo:InformationResourceId)		строка символов, идентифицирующая общий ресурс (реестр, перечень, базу данных)	M.SDE.00326	csdo:InformationResourceIdType (M.SDT.00330) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1

2. Структуры электронных документов и сведений в предметной области "Здравоохранение"

16. Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.HC.MM.01.001) приведено в таблице 8.

Таблица 8

Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.HC.MM.01.001)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	сведения о регистрации лекарственного препарата
2	Идентификатор	R.HC.MM.01.001
3	Версия	1.1.0
4	Определение	сведения о регистрации лекарственного препарата
5	Использование	–

6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:HC:MM:01:DrugRegistrationDetails:v1.1.0
7	Корневой элемент XML-документа	DrugRegistrationDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_HC_MM_01_DrugRegistrationDetails_v1.1.0.xsd

17. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 9.

Таблица 9

Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:HC:ComplexDataObjects:vX.X.X	hccdo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects:vX.X.X	hcsdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области, использованных при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом 2 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

18. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.HC.MM.01.001) приведен в таблице 10.

Таблица 10

Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о регистрации лекарственного препарата" (R.HC.MM.01.001)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений)	совокупность технологических реквизитов		ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется	1

(csdo:EDocHeader)		электронного документа (сведений)	M.CDE .90001	областями значений вложенных элементов	
	1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодвое обозначение сообщения общего процесса	M.SDE .90010	csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия. Шаблон: P\[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\.MSG\[0-9]{3}	1
	1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	кодвое обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с реестр	M.SDE .90001	csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электр	1

		о м структ у р электр онных докуме нтов и сведен ий		онных докуме нтов и сведен ий. Шабло н: R(\.[A-Z]{2 }\.[A-Z {2}\.[0-9]{2})?\.[0-9 {3}	
1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo:EDocId)		строка символ ов, однозн ачно иденти фицир ующая электр онный докуме нт (с веден ия)	M.SDE .90007	csdo: Univer sallyUn iqueId Type (M.SDT .90003) Значен и е иденти фикато ра в соотве тствии с ISO/ IEC 9834-8. Шабло н: [0- 9a-fA- F]{8}-[0 - 9a-fA- F]{4}-[0 - 9a-fA- F]{4}-[0 - 9a-fA- F]{4}-[0 - 9a-fA- F]{12}	1
		иденти фикато		csdo: Univer sallyUn iqueId Type (M.SDT .90003)	

	<p>1.4. Идентификатор исходного электронного документа (сведений) (csdo:EDocRefId)</p>	<p>р электр онного докуме нта (св еден ий), в ответ на которы й был сформ ирован данны й электр онный докуме нт (св еден ия)</p>	<p>M.SDE .90008</p>	<p>Значен и е иденти фикато ра в соотве тствии с ISO/ IEC 9834-8. Шабло н: [0- 9a-fA- F]{8}-[0 - 9a-fA- F]{4}-[0 - 9a-fA- F]{4}-[0 - 9a-fA- F]{4}-[0 - 9a-fA- F]{12}</p>	<p>0..1</p>
	<p>1.5. Дата и время электронного документа (сведений) (csdo:EDocDateTime)</p>	<p>дата и время создан и я электр онного докуме нта (св еден ий)</p>	<p>M.SDE .90002</p>	<p>bdt: DateTi meType (M.BDT .00006) Обозна чение даты и времен и в соотве тствии с ГОСТ ИСО 8601– 2001</p>	<p>1</p>
	<p>1.6. Код языка</p>	<p>кодово е</p>		<p>csdo: Language Code Type (M.SDT .00051) Двухб уквенн ый код</p>	

	(csdo:LanguageCode)	обозначение языка	M.SDE .00051	языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}	0..1
2. Сведения о регистрации лекарственного препарата (hccdo:DrugRegistrationDetails)		сведения о регистрации лекарственного препарата	M.HC.CDE .00028	hccdo:DrugRegistrationDetailsType (M.HC.CDT .00025) Определяется областями значений вложенных элементов	1..*
2.1. Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата (hcsdo:RegistrationNumberId)		порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	M.HC.SDE .00672	hcsdo:RegistrationNumberIdType (M.HC.SDT .00629) Нормализованная строка символов. Шаблон: \d{6}	0..1
		сведения о		hccdo:DrugCountryRegistrationDetailsType (

	<p>2.2. Сведения о регистрации лекарственного препарата в государстве-члене (hccdo:DrugCountryRegistrationDetails)</p>	<p>регистрации лекарственного препарата в государстве-члене</p>	<p>M.HC.CDE.00457</p>	<p>M.HC.CDT.00457) Определяется областями значения и вложенных элементов</p>	<p>1..*</p>
	<p>2.2.1. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>	<p>код обозначение страны, в которой регистрируется лекарственный препарат</p>	<p>M.SDE.00162</p>	<p>csdo:UnifiedCountryCode Type (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)".</p>	<p>1</p>

				Шаблон: [A-Z]{2}	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	2.2.2. Код роли государства-члена (hcsdo:CountryKindCode)	кодовое обозначение роли государства-члена при регистрации лекарственного препарата	M.HC.SDE.00510	hcsdo:CountryKindCodeType (M.HC.SDT.00204) Нормализованная строка символов	1
	2.2.3. Сведения о заявлении на регистрацию лекарственного препарата (hccdo:DrugApplicationDetails)	сведения о заявлении на регистрацию или проведение иных процедур, связанных с регистрацией	M.HC.SDE.00032	hccdo:DrugApplicationDetailsType (M.HC.CDT.00028) Определяется областью	0..*

		рацией лекарс твенно го препар ата		значен и й вложе нных эlemen тов	
	*1. Номер заявления о регистрации лекарственного препарата (hcsdo:ApplicationId)	номер заявле ния о регист рации или провед ении иных процед ур, связан ных с регист рацией лекарс твенно го препар ата	M.HC. SDE .00260	csdo: Id50Ty pe (M.SDT .00093) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50	0..1
	*2. Код вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата (hcsdo:DrugApplicationKindCode)	кодovo е обозна чение вида заявле ния на регист рацию или провед ение иных процед ур, связан ных с регист рацией лекарс твенно го препар ата	M.HC. SDE .00500	hcsdo: DrugA pplicati onKind CodeT ype (M.HC. SDT .00199) Норма лизован ная строка символ ов	1
		наимен ование вида			

	<p>*.3. Наименование вида заявления на выполнение процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата (hcsdo:DrugApplicationKindName)</p>	<p>заявления на регистрацию или проведение иных процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00623</p>	<p>csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.4. Дата подачи заявления о регистрации лекарственного препарата (hcsdo:ApplicationReceiptDate)</p>	<p>дата подачи заявления на регистрацию или проведение иных процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00096</p>	<p>bdt:DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001</p>	<p>1</p>
	<p>*.5. Сведения об этапе рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата (hccdo:ApplicationStatusDetails)</p>	<p>сведения об этапе рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного</p>	<p>M.HC.CDE.00912</p>	<p>hccdo:ApplicationStatusDetailsType (M.HC.CDT.00912) Определяется областью</p>	<p>1..*</p>

		г о препар ата		значен и й вложе нных элемен тов	
	*5.1. Код этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата (hcsdo:ApplicationStatusCode)	кодово е обозна чение этапа рассмо трения заявле ния на регист рацию лекарс твенно г о препар ата	M.HC. SDE .00082	hcsdo: Applic ationSt atusCo deType (M.HC. SDT .00012) Норма лизован ная строка символ ов	1
	*5.2. Наименование этапа рассмотрения заявления на регистрацию лекарственного препарата (hcsdo:ApplicationStatusName)	наимен ование этапа рассмо трения заявле ния на регист рацию лекарс твенно г о препар ата	M.HC. SDE .00698	csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	*5.3. Дата (csdo:EventDate)	дата измене ния этапа рассмо трения регист рацион ного досье	M.SDE .00131	bdt: DateTy pe (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии с ГОСТ ИСО	1

			8601– 2001	
	<p>*.6. Признак регистрации лекарственного препарата по особой процедуре (с установлением пострегистрационных мер) (hcsdo:DrugRegistrationSpecialProcedureIndicator)</p>	<p>признак регистрации лекарственного препарата по особой процедуре (с установлением пострегистрационных мер): 1 – лекарственный препарат регистрируется (зарегистрирован) по особой процедуре (с установлением пострегистрационных мер); 0 – лекарственный препарат регистрируется (зарегистриро</p>	<p>bdt: IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина</p> <p>M.HC.SDE.00679</p>	<p>1</p>

		ван) не п о особой процед уре (с устано вление м постре гистра ционн ых мер)) или " false" (ложь)	
	*.7. Код типа особой процедуры регистрации лекарственного препарата (с установлением пострегистрционных мер) (hcsdo:DrugRegistrationSpeciaProcedureCode)	кодovo е обозна чение типа особой процед уры регист рации лекарс твенно г о препар ата (с устано вление м постре гистра ционн ых мер)	M.HC. SDE .00681	csdo: Code1 Type (M.SDT .00169) Норма лизова нная строка символ ов. Длина: 1	0..1
		призна к , опреде ляющи й наличи е особог о услови я или постре гистра ционн о й меры в качест в е			

	<p>*.8. Признак наличия особого условия или пострегистрационной меры в качестве условия регистрации (hcsdo:DrugRegistrationConditionIndicator)</p>	<p>услови я регист рации: 1 – особое услови е или постре гистра ционна я мера в качест в е услови я регист рации присут ствует; 0 – особое услови е или постре гистра ционна я мера в качест в е услови я регист рации отсутс твует</p>	<p>M.HC. SDE .00685</p>	<p>bdt: Indicat orType (M.BDT .00013) Одно и з двух значен ий: " true" (истина) или " false" (ложь)</p> <p>0..1</p>
	<p>*.9. Код особого условия или пострегистрационной меры в качестве условия регистрации (hcsdo:DrugRegistrationConditionCode)</p>	<p>кодово е обозна чение особог о услови я или постре гистра ционн о й меры в качест в е услови</p>	<p>M.HC. SDE .00686</p>	<p>csdo: Code1 Type (M.SDT .00169) Норма лизова нная строка символ ов. Длина: 1</p> <p>0..*</p>

		я регист рации			
		призна к провед ения условн ой регист рации лекарс твенно го препар ата по инициа тиве уполно мочен ного органа: 1 – провод ится условн ая регист рация лекарс твенно го препар ата по инициа тиве уполно мочен ного органа; 0 – не провод ится условн ая регист рация лекарс твенно го препар ата по инициа тиве		bdt: Indicat orType (M.BDT .00013) Одно из двух значен ий: " true" (истина	
	*.10. Признак проведения условной регистрации лекарственного препарата по инициативе уполномоченного органа (h c s d o : AuthorityDrugConditionalRegistrationIndicator)		M.HC. SDE .00687		0..1

		уполномоченного органа) или "false" (ложь)	
	2.2.4. Сведения о регистрационном удостоверении на лекарственный препарат (hccdo:DrugRegistrationCertificateDetails)	сведения о регистрационном удостоверении на лекарственный препарат	M.HC.SDE.00031	hccdo:DrugRegistrationCertificateDetails Type (M.HC.SDT.00027) Определяется областями значения и вложенных элементов 0..1
	*.1. Номер регистрационного удостоверения (hcsdo:RegistrationCertificateId)	номер регистрационного удостоверения	M.HC.SDE.00045	csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50 1
	*.2. Дата документа (csdo:DocCreationDate)	дата регистрации лекарственного препарата референтным госуда	M.SDE.00045	bdt:DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии 1

		рством или госуда рством призна ния		с ГОСТ ИСО 8601– 2001	
	*.3. Дата истечения срока действия документа (csdo:DocValidityDate)	дата истече ния срока действ ия регист рацион ного удосто верени я лекарс твенно г о препар ата	M.SDE .00052	bdt: DateTy pe (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии с ГОСТ ИСО 8601– 2001	0..1
	*.4. Дата внесения изменения (hcsdo:DocExtensionDate)	дата внесен ия измене ний (п ереоф ормлен ия) в регист рацион ное удосто верени е лекарс твенно г о препар ата	M.HC. SDE .00070	bdt: DateTy pe (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии с ГОСТ ИСО 8601– 2001	0..1
	*.5. Дата аннулирования регистрационного удостоверения (hcsdo:CertificateCancelDate)	дата аннули ровани я регист рацион ного удосто верени я на лекарс	M.HC. SDE .00159	bdt: DateTy pe (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии с	0..1

		твенны й препар ат		ГОСТ ИСО 8601– 2001	
	*.6. Код статуса регистрационного удостоверения (hcsdo:RegistrationStatusCode)	кодово е обозна чение статус а регист рации лекарс твенно г о препар ата	М.НС. SDE .00266	hcsdo: Registr ationSt atusCo deType (М.НС. SDT .00062) Норма лизова нная строка символ ов	1
	*.7. Наименование статуса регистрационного удостоверения (hcsdo:RegistrationStatusName)	наимен ование статус а регист рации лекарс твенно г о препар ата	М.НС. SDE .00771	csdo: Name5 00Type (М.SDT .00134) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	*.8. Примечание (csdo:NoteText)	причи на аннули рованы я регист рацион ного удосто верени я	М.SDE .00076	csdo: Text40 00Type (М.SDT .00088) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000	0..1

	<p>*.9. Признак выдачи нового регистрационного удостоверения (hcsdo:NewRegistrationCertificateIndicator)</p>	<p>признак, определяющий выдачу нового регистрационного удостоверения: 1 – выдано новое регистрационное удостоверение; 0 – не выдано новое регистрационное удостоверение</p>	<p>M.HC.SDE.00523</p>	<p>bdt: IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.10. Дата (csdo:EventDate)</p>	<p>дата подтверждения регистрации (перерегистрации)</p>	<p>M.SDE.00131</p>	<p>bdt: DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001</p>	<p>0..1</p>
		<p>сведения об особом</p>		<p>hcsdo: DrugRegistrationSpecialConditionDetailsType (M.HC.</p>	

	<p>*.11. Сведения об особом условии регистрации лекарственного препарата (hccdo:DrugRegistrationSpecialConditionDetails)</p>	<p>услови и регист рации лекарс твенно г о препар ата</p>	<p>M.HC. CDE .00404</p>	<p>CDT .00505) Опред еляетс я област ями значен и й вложе нных эlemen тов</p>	<p>0..*</p>
	<p>*.11.1. Код вида особого условия регистрации лекарственного препарата (hcsdo:DrugUsageRestrictionKindCode)</p>	<p>кодovo е обозна чение вида особог о услови я регист рации лекарс твенно г о препар ата</p>	<p>M.HC. SDE .00598</p>	<p>hcsdo: DrugU sageRe strictio nKind CodeT ype (M.HC. SDT .00099) Норма лизова нная строка символ ов</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.11.2. Наименование вида особого условия регистрации лекарственного препарата (hcsdo:DrugUsageRestrictionKindName)</p>	<p>наимен ование вида особог о услови я регист рации лекарс твенно г о препар ата</p>	<p>M.HC. SDE .00772</p>	<p>csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
		<p>описан и е особог о услови</p>		<p>csdo: Text40 00Type (M.SDT .00088)</p>	

	<p>*.11.3. Описание (csdo:DescriptionText)</p>	<p>я регист рации лекарс твенно го препар ата</p>	<p>M.SDE .00002</p>	<p>Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000</p>	<p>1</p>
	<p>*.11.4. Сведения об обязательстве держателя регистрационного удостоверения (hccdo:ObligationHolderDetails)</p>	<p>сведен ия об обязат ельств е держат еля регист рацион ного удосто верени я , подле жащем выпол нению в рамках " регист рации на услови ях"</p>	<p>M.HC. CDE .00403</p>	<p>hccdo: Obligat ionHol derDet ailsTyp e (M.HC. CDT .00504) Опред еляетс я област ями значен и й вложе нных элемен тов</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.11.4.1. Конечная дата (csdo:EndDate)</p>	<p>срок выпол нения обязат ельств а и наложе нных ограни чений для держат еля регист рацион ного удосто верени я ,</p>	<p>M.SDE .00074</p>	<p>bdt: DateTy pe (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии с ГОСТ</p>	<p>0..1</p>

		установленные при регистрации лекарственного препарата	ИСО 8601–2001	
	*.11.4.2. Описание (csdo:DescriptionText)	описание обязательств держателя регистрационного удостоверения, подлежащего выполнению в рамках "регистрации на условиях"	M.SDE.00002	csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Строка символ 1 Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000
	.12. Сведения об изменении, внесенном в регистрационное досье на лекарственный препарат (hccdo:DrugApplicationChangedDetails)	сведения об изменении, внесенном в регистрационное досье на лекарственные	M.HC.CDE.00812	hccdo:DrugApplicationChangeDetailsType (M.HC.CDT.00676) Определяется областями значений и вложе 0..

		й препар ат	нных эlemen тов	
	<p>*.12.1. Код типа изменения в регистрационном досье (hcsdo:ChangeTypeCode)</p>	<p>кодОВО е обозна чение типа измене ния в регист рацион ном досье на лекарс твенны й препар ат</p>	<p>hcsdo: Change TypeC odeTyp e (M.HC. SDT .00710) Значен ие кода типа измене ния в соотве тствии со справо чничко м (M.HC. SDE .00755 идентификатор которо го опреде лен в атрибу те "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 8</p>	<p>0..1</p>
		обозна чение	csdo: Refere nceDat aIdTyp	

	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код</p>	<p>-</p>	<p>е (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
	<p>*.12.2. Наименование типа изменения в регистрационном досье (hcsdo:ChangeTypeName)</p>	<p>наименование типа изменения в регистрационном досье лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00777</p>	<p>csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
		<p>кодové обозна</p>		<p>hcsdo:DossierSectionCodeType (M.HC.SDT.00711) Значение кода структурного элемента в соответствии со справочником</p>	

	<p>*.12.3. Код раздела регистрационного досье (hcsdo:DossierSectionCode)</p>	<p>чение изменя емого (измене нного) раздел а регист рацион ного досье</p>	<p>M.HC. SDE .00743</p>	<p>м (классификатор), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
		<p>наименование изменяемого (</p>		<p>csdo:Name500Type (M.SDT.00134)</p>	

	*.12.4. Наименование раздела регистрационного досье (hcsdo:DossierSectionName)	измененного) раздела регистрационного досье	М.НС. SDE .00765	Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	*.12.5. Дата внесения изменения (hcsdo:DocExtensionDate)	дата внесения изменения	М.НС. SDE .00070	bdt: DateType (M.BDT .00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1
	2.2.5. Сведения об изменяемом регистрационном удостоверении на лекарственный препарат (hccdo:DrugRegistrationCertificateChangeDetails)	сведения об изменяемом регистрационном удостоверении на лекарственный препарат	М.НС. SDE .00135	hccdo: DrugRegistrationCertificateChangeDetails Type (M.НС. CDT .00109) Определяется областями значений вложенных элементов	0..*
				csdo: Id50Ty	

	<p>*.1. Номер регистрационного удостоверения (hcsdo:RegistrationCertificateId)</p>	<p>номер регист рацион ного удосто верени я</p>	<p>M.HC. SDE .00045</p>	<p>ре (M.SDT .00093) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50</p>	<p>1</p>
	<p>*.2. Дата документа (csdo:DocCreationDate)</p>	<p>дата регист рации лекарс твенно го препар ата рефере нтным госуда рством или госуда рством призна ния</p>	<p>M.SDE .00045</p>	<p>bdt: DateTy ре (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии с ГОСТ ИСО 8601– 2001</p>	<p>1</p>
	<p>*.3. Дата внесения изменения (hcsdo:DocExtensionDate)</p>	<p>дата внесен ия измене ний (п ереоф ормлен ия) в регист рацион ное удосто верени е лекарс твенно го препар ата</p>	<p>M.HC. SDE .00070</p>	<p>bdt: DateTy ре (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии с ГОСТ ИСО 8601– 2001</p>	<p>1</p>
				<p>hcsdo: DrugA</p>	

	<p>2.2.6. Сведения об изменении, вносимом в регистрационное досье на лекарственный препарат (hccdo:DrugApplicationChangeDetails)</p>	<p>сведения об изменении, вносимом в регистрационное досье на лекарственный препарат</p>	<p>М.НС. CDE .00811</p>	<p>applicati onChan geDetail sType (М.НС. CDT .00676) Опре деляется обла стями значе ний вложе нных элемен тов</p>	<p>0..*</p>
	<p>*.1. Код типа изменения в регистрационном досье (hcsdo:ChangeTypeCode)</p>	<p>кодОВО е обозна чение типа измене ния в регист рацион ном досье на лекар ственны й препара т</p>	<p>М.НС. SDE .00755</p>	<p>hcsdo: Chan geTypeC odeType (М.НС. SDT .00710) Значен ие кода типа измене ния в соотве тствии с о справо чником (класси фикатором), иденти фикатор которого опреде лен в атрибу те " Идент ификат о р</p>	<p>0..1</p>

				справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 8	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.2. Наименование типа изменения в регистрационном досье (hcsdo:ChangeTypeName)	наименование типа изменения в регистрационном досье лекарственного препарата	M.HC.SDE.00777	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
				hcsdo:DossierSectionCodeType (

	<p>*.3. Код раздела регистрационного досье (hcsdo:DossierSectionCode)</p>	<p>кодвое обозначение изменяемого (изменного) раздела регистрационного досье</p>	<p>М.НС. SDE .00743</p>	<p>М.НС. SDT .00711) Значение кода структурного элемента в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии</p>	<p>-</p>	<p>csdo: ReferenceDataIdType (M.SDT .00091) Нормализованная</p>	<p>1</p>

	(атрибут codeListId)	тствии с которыми указан код	строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
	*.4. Наименование раздела регистрационного досье (hcsdo:DossierSectionName)	наименование изменяемого (измененного) раздела регистрационного досье	М.НС. SDE .00765	csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500 0..1
	*.5. Дата внесения изменения (hcsdo:DocExtensionDate)	дата внесения изменения	М.НС. SDE .00070	bdt: DateType (M.BDT .00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001 0..1
		номер изменяемого заявления на регистрацию или проведение иных		csdo: Id50Type (M.SDT .00093) Нормализованная

	<p>2.2.7. Номер изменяемого заявления о регистрации лекарственного препарата (hcsdo:ApplicationChangeId)</p>	<p>процед ур, связан ных с регист рацией лекарс твенно го препар ата</p>	<p>М.НС. SDE .00261</p>	<p>строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50</p>	<p>0..*</p>
	<p>2.2.8. Торговое наименование лекарственного препарата (hcsdo:DrugTradeName)</p>	<p>торгов ое наимен ование лекарс твенно го препар ата</p>	<p>М.НС. SDE .00013</p>	<p>csdo: Name3 00Type (M.SDT .00056) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.2.9. Сведения о документах регистрационного досье лекарственного препарата, вносимых в единый реестр (hccdo:DrugDocumentsDetails)</p>	<p>сведен ия о докуме нтах регист рацион ного досье лекарс твенно го препар ата, публик уемых в едино м реестр е</p>	<p>М.НС. CDE .00695</p>	<p>hccdo: DrugD ocume ntsDeta ilsType (М.НС. CDT .00823) Опред еляетс я област ями значен ий вложе нных эlemen тов</p>	<p>0..1</p>
		<p>сведен ия о докуме</p>		<p>hccdo: Registr ationD ocDetai</p>	

	<p>*.1. Сведения об инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата (hccdo:DrugUsageInstructionDetails)</p>	<p>нте, содерж ащем инстру кцию п о медиц инском у приме нению лекарс твенно г о препар ата</p>	<p>М.НС. CDE .00408</p>	<p>lsType (М.НС. CDT .00049) Опред еляетс я област ями значен и й вложе нных элемен тов</p>	<p>0..*</p>
	<p>*.1.1. Порядковый номер (csdo:ObjectOrdinal)</p>	<p>порядк овый номер фрагме нта докуме нта</p>	<p>М.SDE .00148</p>	<p>csdo: Ordinal 3Type (М.SDT .00105) Целое неотри цатель ное число в десяти чной систем е счисле ния. Макс.к ол-во цифр: 3</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.1.2. Наименование документа (csdo:DocName)</p>	<p>цифро вое или буквен но-циф ровое обозна чение, присва иваемо е докуме нту при</p>	<p>М.SDE .00108</p>	<p>csdo: Name5 00Type (М.SDT .00134) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1.</p>	<p>0..1</p>

		его регистрации		Макс. длина: 500	
	*.1.3. Дата документа (csdo:DocCreationDate)	дата подписания, утверждения или регистрации документа	M.SDE.00045	bdt: DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1
	*.1.4. Дата истечения срока действия документа (csdo:DocValidityDate)	дата окончания срока, в течение которого документ имеет силу	M.SDE.00052	bdt: DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1
	*.1.5. Документ в формате PDF (hcsdo:PdfBinaryText)	документ в формате PDF	M.HC.SDE.00326	csdo: BinaryTextType (M.SDT.00143) Конечная последовательность двоичных октетов (байтов)	0..1
				csdo: Media TypeC	

	<p>а) Код формата данных (атрибут mediaTypeCode)</p>	<p>кодово е обозна чение форма та данны х</p>	<p>-</p>	<p>odeType е (M.SDT .00147) Значен и е кода в соотве тствии с о справо чничко м форма тов данны х. Мин. длина: 1. Макс. длина: 255</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.2. Сведения об общей характеристике лекарственного препарата (hccdo:DrugGeneralCharacteristicDetails)</p>	<p>сведен ия о докуме нте, содерж ащем общую характ еристи к у лекарс твенно го препар ата</p>	<p>М.НС. CDE .00407</p>	<p>hccdo: Registr ationD ocDetai lsType (M.НС. CDT .00049) Опред еляетс я област ями значен ий вложе нных эlemen тов</p>	<p>0..*</p>
		<p>порядк овый номер</p>		<p>csdo: Ordinal 3Type (M.SDT .00105) Целое неотри цатель ное число</p>	

	*.2.1. Порядковый номер (csdo:ObjectOrdinal)	фрагме нта докуме нта	M.SDE .00148	в десяти чной систем е счисле ния. Макс.к ол-во цифр: 3	0..1
	*.2.2. Наименование документа (csdo:DocName)	цифро вое или буквен но-циф ровое обозна чение, присва иваемо е докуме нту при его регист рации	M.SDE .00108	csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	*.2.3. Дата документа (csdo:DocCreationDate)	дата подпис ания, утверж дения или регист рации докуме нта	M.SDE .00045	bdt: DateTy pe (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии с ГОСТ ИСО 8601– 2001	0..1
	*.2.4. Дата истечения срока действия документа (csdo:DocValidityDate)	дата оконча ния срока, в течени е которо	M.SDE .00052	bdt: DateTy pe (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве	0..1

		Г о докуме н т имеет силу		тствии с ГОСТ ИСО 8601– 2001	
	* 2.5. Документ в формате PDF (hcsdo:PdfBinaryText)	докуме н т в форма те PDF	М.НС. SDE .00326	csdo: Binary TextTy pe ((M.SDT .00143) Конеч ная послед овател ьность двоичн ы х октето в (байтов)	0..1
	а) Код формата данных (атрибут mediaTypeCode)	кодово е обозна чение форма т а данны х	-	csdo: Media TypeC odeTyp e ((M.SDT .00147) Значен и е кода в соотве тствии с о справо чничко м форма тов данны х. Мин. длина: 1. Макс. длина: 255	0..1
				hcsdo: DrugPa ckageL ayoutD	

	<p>*.3. Сведения о макете упаковки лекарственного препарата (hccdo:DrugPackageLayoutDetails)</p>	<p>сведения о макете упаковки и лекарственно го препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00413</p>	<p>etailsType (M.HC.CDT.00280) Определяется областями значений вложенных элементов</p>	<p>0..*</p>
	<p>*.3.1. Порядковый номер (csdo:ObjectOrdinal)</p>	<p>порядковый номер фрагмента документа</p>	<p>M.SDE.00148</p>	<p>csdo:Ordinal3Type (M.SDT.00105) Целое неотрицательное число в десятичной системе счисления. Макс.кол-во цифр: 3</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3.2. Код вида макета упаковки лекарственного препарата (hcsdo:DrugPackageLayoutKindCode)</p>	<p>кодовое обозначение вида макета упаковки и лекарственно го препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00629</p>	<p>hcsdo:DrugPackageLayoutKindCodeType (M.HC.SDT.00628) Нормализованная строка символов</p>	<p>1</p>

	<p>*.3.3. Дата документа (csdo:DocCreationDate)</p>	<p>дата подписания, утверждения или регистрации документа</p>	<p>M.SDE.00045</p>	<p>bdt: DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3.4. Документ в формате PDF (hcsdo:PdfBinaryText)</p>	<p>документ в формате PDF</p>	<p>M.HC.SDE.00326</p>	<p>csdo: BinaryTextType (M.SDT.00143) Конечная последовательность двоичных октетов (байтов)</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Код формата данных (атрибут mediaTypeCode)</p>	<p>код обозначения формата данных</p>	<p>-</p>	<p>csdo: MediaTypeCodeType (M.SDT.00147) Значение кода в соответствии со справочником форматов данных.</p>	<p>0..1</p>

				Мин. длина: 1. Макс. длина: 255	
		*.3.5. Дата истечения срока действия документа (csdo:DocValidityDate)	дата окончания срока, в течение которого документ имеет силу	M.SDE .00052	bdt: DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001 0..1
		.4. Сведения об итоговом экспертном отчете (hccdo:ExpertReportDetails)	сведения о документе, содержащем итоговый экспертный отчет	M.HC. CDE .00409	hccdo: RegistrationDetailsType (M.HC.CDT.00049) Определяется областями значения и вложенных элементов 0..
		*.4.1. Порядковый номер (csdo:ObjectOrdinal)	порядковый номер фрагмента	M.SDE .00148	csdo: Ordinal3Type (M.SDT.00105) Целое неотрицательное число в десяти 0..1

		документа		чной системы счисления. Макс.кол-во цифр: 3	
	*.4.2. Наименование документа (csdo:DocName)	цифровое или буквенно-цифровое обозначение, присваиваемое документу при его регистрации	M.SDE.00108	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	*.4.3. Дата документа (csdo:DocCreationDate)	дата подписания, утверждения или регистрации документа	M.SDE.00045	bdt:DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1
	*.4.4. Дата истечения срока действия документа (csdo:DocValidityDate)	дата окончания срока, в течение которого	M.SDE.00052	bdt:DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с	0..1

		н т имеет силу	ГОСТ ИСО 8601– 2001	
	*.4.5. Документ в формате PDF (hcsdo:PdfBinaryText)	докуме нт в форма те PDF	М.НС. SDE .00326	csdo: Binary TextTy pe ((M.SDT .00143) Конеч ная послед овател ьность двоичн ых октето в ((байтов)) 0..1
	а) Код формата данных (атрибут mediaTypeCode)	кодово е обозна чение форма та данны х	-	csdo: Media TypeC odeTyp e ((M.SDT .00147) Значен и е кода в соотве тствии с о справо чнико м форма тов данны х. Мин. длина: 1. Макс. длина: 255 0..1
				hcsdo: Registr ationD ocDetai lsType (

	<p>*.5. Сведения о плане управления рисками (hccdo:RiskManagementPlanDetails)</p>	<p>сведения о документе, содержащем план управления рисками</p>	<p>M.HC.CDE.00410</p>	<p>M.HC.CDT.00049) Определяется областями значений вложенных элементов</p>	<p>0..*</p>
	<p>*.5.1. Порядковый номер (csdo:ObjectOrdinal)</p>	<p>порядковый номер фрагмента документа</p>	<p>M.SDE.00148</p>	<p>csdo:Ordinal3Type (M.SDT.00105) Целое неотрицательное число в десятичной системе счисления. Макс.кол-во цифр: 3</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.5.2. Наименование документа (csdo:DocName)</p>	<p>цифровое или буквенно-цифровое обозначение, присваиваемое документу при его регистрации</p>	<p>M.SDE.00108</p>	<p>csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>

	*.5.3. Дата документа (csdo:DocCreationDate)	дата подписания, утверждения или регистрации документа	M.SDE .00045	bdt: DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1
	*.5.4. Дата истечения срока действия документа (csdo:DocValidityDate)	дата окончания срока, в течение которого документ имеет силу	M.SDE .00052	bdt: DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1
	*.5.5. Документ в формате PDF (hcsdo:PdfBinaryText)	документ в формате PDF	M.HC.SDE .00326	csdo: BinaryTextType (M.SDT.00143) Конечная последовательность двоичных октетов (байтов)	0..1
				csdo: MediaTypeCodeType	

	<p>а) Код формата данных (атрибут mediaTypeCode)</p>	<p>кодово е обозна чение форма т а данны х</p>	<p>-</p>	<p>е (M.SDT.00147) Значен и е кода в соотве тствии с о справо чничко м форма тов данны х. Мин. длина: 1. Макс. длина: 255</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.6. Сведения о нормативном документе по качеству лекарственного препарата (hccdo:QualityRegulatoryDocDetails)</p>	<p>сведен ия о нормат ивном докуме нте по качест в у лекарс твенно го препар ата</p>	<p>М.НС. CDE .00411</p>	<p>hccdo:RegistrationDocDetailsType (M.HC.CDT.00049) Определяется областями значений вложенных элементов</p>	<p>0..*</p>
	<p>*.6.1. Порядковый номер</p>	<p>порядк овый номер фрагме</p>		<p>csdo:Ordinal3Type (M.SDT.00105) Целое неотрицательное число</p>	<p>0..1</p>

	(csdo:ObjectOrdinal)	нта докуме нта	M.SDE .00148	десяти чной систем е счисле ния. Макс.к ол-во цифр: 3	
	*.6.2. Наименование документа (csdo:DocName)	цифро вое или буквен но-циф ровое обозна чение, присва иваемо е докуме нту при его регист рации	M.SDE .00108	csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	*.6.3. Дата документа (csdo:DocCreationDate)	дата подпис ания, утверж дения или регист рации докуме нта	M.SDE .00045	bdt: DateTy pe (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии с ГОСТ ИСО 8601– 2001	0..1
	*.6.4. Дата истечения срока действия документа (csdo:DocValidityDate)	дата оконча ния срока, в течени е которо го	M.SDE .00052	bdt: DateTy pe (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии	0..1

		документ имеет силу	с ГОСТ ИСО 8601–2001	
	*.6.5. Документ в формате PDF (hcsdo:PdfBinaryText)	документ в формате PDF	М.НС. SDE .00326	csdo: Binary TextType (M.SDT .00143) Конечная последовательность двоичных октетов (байтов) 0..1
	а) Код формата данных (атрибут mediaTypeCode)	кодвое обозначение формата данных	-	csdo: MediaTypeCodeType (M.SDT .00147) Значение кода в соответствии со справочником форматов данных. Мин. длина: 1. Макс. длина: 255 0..1
		кодвое обозна		csdo: Code10 Type (M.SDT .00179)

	<p>2.3. Код вида процедуры регистрации (hcsdo:RegistrationKindCode)</p>	<p>чение вида процед уры регист рации лекарс твенно г о препар ата</p>	<p>М.НС. SDE .00425</p>	<p>Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.4. Сведения о лекарственном препарате (hccdo:DrugDetails)</p>	<p>сведен ия о лекарс твенно м препар ате</p>	<p>М.НС. CDE .00084</p>	<p>hccdo: DrugD etailsT уре (М.НС. CDT .00075) Опред еляетс я област ями значен и й вложе нных эlemen тов</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.4.1. Сведения о наименовании лекарственного препарата (средства) (hccdo:DrugNameDetails)</p>	<p>сведен ия о между народн о м непате нтован ном наимен овании лекарс твенно г о средств а или общеп ринято м , группы ровочн ом , химич еском</p>	<p>М.НС. CDE .00269</p>	<p>hccdo: DrugN ameDet ailsTур е (М.НС. CDT .00252) Опред еляетс я област ями значен и й вложе нных</p>	<p>1..3</p>

		наименовании лекарственного препарата		элементов	
	<p>*.1. Код наименования активной фармацевтической субстанции (hcsdo:DrugCode)</p>	<p>кодвое обозначение международного непатентованного наименования или общепринятого, группировочного, химического наименования активной фармацевтической субстанции</p>	<p>М.НС. SDE .00526</p>	<p>hcsdo: DrugCodeType (М.НС. SDT .00211) Значение кода в соответствии с справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
		<p>обозначение</p>		<p>csdo: ReferenceDataIdType</p>	

	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код</p>	<p>-</p>	<p>е (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
	<p>*.2. Наименование активной фармацевтической субстанции (hcsdo:DrugName)</p>	<p>группировочное, общепринятое или химическое наименование активной фармацевтической субстанции</p>	<p>M.HC.SDE.00525</p>	<p>csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
<p>2.4.2. Сведения о лекарственной форме (hccdo:DosageFormDetails)</p>		<p>сведения о лекарственной форме</p>	<p>M.HC.CDE.00398</p>	<p>hccdo:DosageFormDetailsType (M.HC.CDT.00598) Определяется областью значений вложенных элементов</p>	<p>0..1</p>

	<p>*.1. Код лекарственной формы (hcsdo:DosageFormCode)</p>	<p>кодое е обозна чение лекарс твенно й формы</p>	<p>hcsdo: Dosage FormC odeTyp e (M.HC. SDT .00051) Значен и е кода лекарс твенны х форм в соотве тствии с о справо чничко м (M.HC. SDE .00232 класси фикато ром), иденти фикато р кото го опреде лен в атрибу те "Идент ификат ор справо чника (клас сификато ра)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
		<p>обозна чение справо чника (</p>	<p>csdo: Refere nceDat aIdTyp e (M.SDT .00091)</p>	

	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	классификатора), в соответствии с которыми указан код	-	Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.2. Наименование лекарственной формы (hcsdo:DosageFormName)	наименование лекарственной формы	М.НС. SDE .00874	csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	*.3. Дополнительные признаки лекарственной формы (hccdo:DosageFormAdditionalFeaturesDetails)	сведения о дополнительных признаках лекарственной формы	М.НС. CDE .00325	hccdo: Dosage FormA ddition alFeatu resDetailsType (М.НС. CDT .00587) Определяется областями значений вложенных элементов	0..1

	<p>*.3.1. Признак дозированности лекарственной формы (hcsdo:DosedIndicator)</p>	<p>признак , определяющий дозированность лекарственной формы : 1 – лекарственная форма дозирована; 0 – лекарственная форма не дозирована</p>	<p>M.HC.SDE.00243</p>	<p>bdt: IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3.2. Признак применимости лекарственного препарата у детей (hcsdo:ChildIndicator)</p>	<p>признак , определяющий применимость лекарственного препарата у детей: 1 – применяется у детей ; 0 – не применяется у детей</p>	<p>M.HC.SDE.00244</p>	<p>bdt: IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)</p>	<p>0..1</p>
		<p>признак , определяющий</p>			

	<p>*.3.3. Признак применимости лекарственного препарата в ювенильном периоде (hcsdo:JuvenileIndicator)</p>	<p>применимость лекарственного препарата в ювенильном периоде; 1 – применяется в ювенильном периоде; 0 – не применяется в ювенильном периоде</p>	<p>M.HC.SDE.00245</p>	<p>bdt: IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3.4. Признак наличия сахара в лекарственном препарате (hcsdo:SugarIndicator)</p>	<p>признак, определяющий наличие сахара в лекарственном препарате; 1 – сахар присутствует; 0 – сахар отсутствует</p>	<p>M.HC.SDE.00246</p>	<p>bdt: IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)</p>	<p>0..1</p>
		<p>описание</p>		<p>csdo: Text250Type (M.SDT.00072)</p>	

	<p>*.3.5. Описание вкусоароматической добавки (hcsdo:TasteAromaAdditiveText)</p>	<p>вкусоароматической добавки</p>	<p>М.НС. SDE .00250</p>	<p>Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 250</p>	<p>0..*</p>
	<p>*.3.6. Описание природы растворителя лекарственного препарата (hcsdo:SolventText)</p>	<p>описание природы растворителя лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00251</p>	<p>csdo:Text1000Type (M.SDT .00071) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3.7. Описание сырьевой части растительного ингредиента (hcsdo:RawPartMaterialText)</p>	<p>описание сырьевой части растительного ингредиента, входящего в состав лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00282</p>	<p>csdo:Text1000Type (M.SDT .00071) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000</p>	<p>0..1</p>
		<p>код обозначения степени измельченности сырьевой</p>		<p>csdo:Code10Type (M.SDT .00179) Нормализованная</p>	

	<p>*.3.8. Код степени измельченности сырьевой части растительного ингредиента (h c s d o : DegreeRefinementRawMaterialCode)</p>	<p>части растительного ингредиента лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00584</p>	<p>строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3.9. Наименование степени измельченности сырьевой части растительного ингредиента лекарственного препарата (h c s d o : DegreeRefinementRawMaterialName)</p>	<p>наименование степени измельченности сырьевой части растительного ингредиента лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00283</p>	<p>csdo: Name500Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.4.3. Сведения о форме выпуска лекарственного препарата (hccdo:PackageFormDetails)</p>	<p>сведения о форме выпуска лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. CDE .00387</p>	<p>hccdo: PackageFormDetails Type (М.НС. CDT .00359) Определяется областями значений вложенных элементов</p>	<p>1..*</p>
		<p>признак нерасф</p>			

	<p>*.1. Признак нерасфасованной продукции (in bulk) (hcsdo:InbulkIndicator)</p>	<p>асованной продукции (in bulk): 1 – продукция является нерасфасованной; 0 – продукция не является нерасфасованной</p>	<p>М.НС. SDE .00220</p>	<p>bdt: IndicatorType (M.BDT .00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)</p>	<p>1</p>
	<p>*.2. Сведения об упакованной единице лекарственного препарата (hccdo:PackageDetails)</p>	<p>сведения об упакованной единице лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. CDE .00201</p>	<p>hccdo: PackageDetailType (М.НС. CDT .00224) Определяется областью значений вложенных элементов</p>	<p>1..*</p>
				<p>hcsdo: DosageFormCodeType (М.НС. SDT .00051) Значение кода лекарственных форм</p>	

	<p>*.2.1. Код лекарственной формы (hcsdo:DosageFormCode)</p>	<p>кодово е обозна чение лекарс твенно й формы</p>	<p>M.HC. SDE .00232</p>	<p>в соотве тствии с о справо чничко м (класси фикато ром), иденти фикато р которо го опреде лен в атрибу те " Идент ификат ор справо чника (класси фикато ра)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозна чение справо чника (класси фикато ра), в соотве тствии с которы м указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo: Refere nceDat aIdTyp е (M.SDT .00091) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>

	<p>*.2.2. Наименование лекарственной формы (hcsdo:DosageFormName)</p>	<p>наименование лекарственной формы</p>	<p>M.HC.SDE.00874</p>	<p>csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.2.3. Дополнительные признаки лекарственной формы (h c s c d o : DosageFormAdditionalFeaturesDetails)</p>	<p>сведения о дополнительных признаках лекарственной формы</p>	<p>M.HC.CDE.00325</p>	<p>hccdo: DosageFormAdditionalFeaturesDetailsType (M.HC.CDT .00587) Определяется областями значений вложенных элементов</p>	<p>0..1</p>
		<p>признак , определяющий дозированность лекарственной формы : 1 –</p>		<p>bdt: IndicatorType (M.BDT .00013) Одно и з</p>	

	<p>*.2.3.1. Признак дозированной лекарственной формы (hcsdo:DosedIndicator)</p>	<p>лекарственная форма дозирована; 0 – лекарственная форма не дозирована</p>	<p>M.HC.SDE.00243</p>	<p>двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.2.3.2. Признак применимости лекарственного препарата у детей (hcsdo:ChildIndicator)</p>	<p>признак, определяющий применимость лекарственного препарата у детей: 1 – применяется у детей; 0 – не применяется у детей</p>	<p>M.HC.SDE.00244</p>	<p>bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.2.3.3. Признак применимости лекарственного препарата в ювенильном периоде</p>	<p>признак, определяющий применимость лекарственного препарата в ювенильном периоде: 1 – приме</p>	<p>M.HC.SDE.00245</p>	<p>bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений</p>	<p>0..1</p>

	(hcsdo:JuvenileIndicator)	няется в ювенильном периоде; 0 – не применяется в ювенильном периоде		ий: "true" (истина) или "false" (ложь)	
	*.2.3.4. Признак наличия сахара в лекарственном препарате (hcsdo:SugarIndicator)	признак, определяющий наличие сахара в лекарственном препарате: 1 – сахар присутствует; 0 – сахар отсутствует	М.НС. SDE .00246	bdt: IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)	0..1
	.2.3.5. Описание вкусоароматической добавки (hcsdo:TasteAromaAdditiveText)	описание вкусоароматической добавки	М.НС. SDE .00250	csdo: Text250Type (M.SDT.00072) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 250	0..
		описание		csdo: Text100Type (

	*.2.3.6. Описание природы растворителя лекарственного препарата (hcsdo:SolventText)	природы растворителя лекарственного препарата	М.НС. SDE .00251	M.SDT .00071) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000	0..1
	*.2.3.7. Описание сырьевой части растительного ингредиента (hcsdo:RawPartMaterialText)	описание сырьевой части растительного ингредиента, входящего в состав лекарственного препарата	М.НС. SDE .00282	csdo: Text1000Type (M.SDT .00071) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000	0..1
	*.2.3.8. Код степени измельченности сырьевой части растительного ингредиента (h c s d o : DegreeRefinementRawMaterialCode)	код обозначения степени измельченности сырьевой части растительного ингредиента лекарственного препарата	М.НС. SDE .00584	csdo: Code10Type (M.SDT .00179) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	0..1
		наименование			

	<p>*.2.3.9. Наименование степени измельченности сырьевой части растительного ингредиента лекарственного препарата (h c s d o : DegreeRefinementRawMaterialName)</p>	<p>степени измельченности сырьевой части растительного ингредиента лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00283</p>	<p>csdo: Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.2.4. Сведения о дозировке лекарственного препарата (hccdo:DrugDosageDetails)</p>	<p>сведения о дозировке лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.CDE.00714</p>	<p>hccdo: DrugDosageDetailsType (M.HC.CDT.00720) Определяется областями значений вложенных элементов</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.2.4.1. Сведения о единице дозирования лекарственного препарата (hccdo:DrugDosageUnitDetails)</p>	<p>сведения о единице дозирования лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.CDE.00712</p>	<p>hccdo: DosageUnitDetailsType (M.HC.CDT.00719) Определяется областями значений вложе</p>	<p>0..1</p>

				нных эlemen тов	
	*.2.4.1.1. Код вида единицы выражения состава лекарственного препарата (h c s d o : DrugDosageUnitKindCode)	кодвое обозначение вида единицы выражения состава лекарственного препарата	M.HC.SDE.00616	csdo: Code2 Type (M.SDT.00170) Нормализованная строка символов. Длина: 2	0..1
	*.2.4.1.2. Наименование вида единицы выражения состава лекарственного препарата (h c s d o : DosageUnitKindName)	наименование вида единицы выражения состава лекарственного препарата	M.HC.SDE.00617	csdo: Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	*.2.4.1.3. Величина единицы дозирования (концентрации) (h c s d o : DosageUnitMeasure)	величина единицы дозирования (концентрации)	M.HC.SDE.00615	hcsdo: DosageUnitMeasureType (M.HC.SDT.00719) Число в десятичной системе счисления	0..1

	<p>а) Код единицы измерения дозировки и концентрации (атрибут SubstanceMeasureCode)</p>	<p>кодовое обозначение единицы измерения дозировки и концентрации</p>	<p>hcsdo: SubstanceMeasureCodeType (M.HC.SDT.00217) Значение кода единиц измерения дозировки и концентрации в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 3</p>	<p>0..1</p>
			<p>csdo: Refere</p>	

	<p>б) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код</p>	<p>nseDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>в) Наименование единицы измерения дозировки и концентрации (атрибут SubstanceMeasureName)</p>	<p>наименование единицы измерения дозировки и концентрации</p>	<p>csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>г) Масштаб (атрибут ScaleNumber)</p>	<p>масштаб величины, представленный в виде показателя степен</p>	<p>csdo:Number2Type (M.SDT.00096) Число в десятичной системе счисления. Макс.кол-во цифр: 2.</p>	<p>0..1</p>

		и числа 10		Макс.к ол-во дроб. цифр: 0	
	.2.4.2. Сведения об ингредиенте, входящем в состав лекарственного препарата (hccdo:DrugSubstanceDetails)	сведен ия об ингред иенте, входя щем в состав лекарс твенно го препар ата	М.НС. CDE .00264	hccdo: DrugSu bstance Details Type (М.НС. CDT .00243) Опред еляетс я област ями значен ий вложе нных элемен тов	0..
	*.2.4.2.1. Код функции ингредиента в составе лекарственного препарата (h c s d o : DrugSubstanceRoleCode)	кодово е обозна чение функц ии ингред иента в состав е лекарс твенно го препар ата	М.НС. SDE .00437	csdo: Code10 Type (M.SDT .00179) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	0..1
	*.2.4.2.2. Наименование функции ингредиента в составе лекарственного препарата	наимен ование функц ии ингред иента в состав е лекарс твенно	М.НС. SDE .00678	csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Норма лизован ная строка символ ов.	0..1

	(h c s d o : DrugSubstanceRoleName)	г о препар ата		Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	
	*.2.4.2.3. Сведения об активной фармацевтической субстанции в составе лекарственного препарата (h c s d o : ActiveSubstanceDetails)	сведен ия об активн ой фарма цевтич еской субста нции в состав е лекарс твенно г о препар ата	М.НС. CDE .00030	hcsdo: Active Substa nceDet ailsTyp e (М.НС. CDT .00730) Опред еляетс я област ями значен ий вложе нных элемен тов	0..1
	*.2.4.2.3.1. Код активной фармацевтической субстанции (h c s d o : ActiveSubstanceCode)	кодово е обозна чение активн ой фарма цевтич еской субста нции	М.НС. SDE .00618	hcsdo: DrugC odeTyp e (М.НС. SDT .00211) Значен и е кода в соотве тствии с о справо чником (класси фикато ром), иденти фикато р которо г о опреде лен в атрибу	0..1

				те "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.2.4.2.3.2. Наименование активной фармацевтической субстанции (hcsdo:ActiveSubstanceName)	наименование активной фармацевтической субстанции	M.HC.SDE.00620	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1

	<p>*.2.4.2.4. Сведения о вспомогательном веществе в составе лекарственного препарата (hccdo: AuxiliarySubstanceDetails)</p>	<p>сведения о вспомогательном веществе в составе лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00040</p>	<p>hccdo: AuxiliarySubstanceDetailsType (M.HC.SDT.00731) Определяется областями значения и вложенных элементов 0..1</p>
	<p>*.2.4.2.4.1. Код вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата (hcsdo: AuxiliarySubstanceCode)</p>	<p>кодвое обозначение вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00607</p>	<p>hcsdo: AuxiliarySubstanceCodeType (M.HC.SDT.00014) Значение кода вспомогательного вещества в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибу 0..1</p>

				те "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10		
		а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.2.4.2.4.2. Наименование вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата (hcsdo:AuxiliarySubstanceName)	наименование вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата	М.НС. SDE .00044	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1	

	<p>*.2.4.2.4.3. Код функционального назначения вспомогательного вещества (hcsdo: FunctionalPurposeCode)</p>	<p>код овое обозна чение функц иональ ного назнач ения вспомо гатель ного вещест ва</p>	<p>M.HC. SDE .00611</p>	<p>hcsdo: Function alPurp oseCod eType (M.HC. SDT .00015) Значен и е кода функц иональ ных назнач ений вспомо гатель ных вещест в в соотве тствии с о справо чничко м (класси фикато ром), идент фикато р кото ро г о опреде лен в атрибу те " Идент ификат о р справо чника (класси фикато ра)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
--	---	---	---------------------------------	--	-------------

	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код		csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.2.4.2.4.4. Наименование функционального назначения вспомогательного вещества (hcsdo:FunctionalPurposeName)	наименование функционального назначения вспомогательного вещества	М.НС. SDE .00610	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	*.2.4.2.5. Наименование реагента, входящего в состав лекарственного препарата (hcsdo:ReagentName)	наименование реагента, входящего в состав лекарственного препарата	М.НС. SDE .00648	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1.	0..1

				Макс. длина: 500		
		количе ство веще ства, выраж енное в единиц ах массы, объем ных или условн ых (биолог ически х) единиц ах, либо гомеоп атичес кое развед ение	*.2.4.2.6. Дозировка (концентрация) (h c s d o : SubstanceMeasure)	М.НС. SDE .00050	hcsdo: DrugSub stance Dimens ionalM easure Type (M.НС. SDT .00216) Число в десяти чной систем е счисле ния. Макс.к ол-во цифр: 24. Макс.к ол-во дроб. цифр: 6	0..2
		кодово е обозна			hcsdo: Substa nceMe asureC odeTyp e (M.НС. SDT .00217) Значен и е кода единиц измере ния дозиро вки и концен трации в соотве тствии с о	

	<p>а) Код единицы измерения дозировки и концентрации (атрибут SubstanceMeasureCode)</p>	<p>чение единицы измерения дозировки и концентрации</p>	<p>-</p>	<p>справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 3</p>	<p>0..1</p>
	<p>б) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
				<p>csdo:Name500Type</p>	

	в) Наименование единицы измерения дозировки и концентрации (атрибут SubstanceMeasureName)	наименование единицы измерения дозировки и концентрации	(M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	г) Масштаб (атрибут ScaleNumber)	масштаб величины, представленный в виде показателя степени числа 10	csdo: Number2Type (M.SDT .00096) Число в десятичной системе счисления. Макс.кол-во цифр: 2. Макс.кол-во дроб. цифр: 0	0..1
	д) Код типа величины дозировки (концентрации) (атрибут SubstanceMeasureTypeCode)	код обозначения типа величины дозировки (концентрации)	csdo: Code2 Type (M.SDT .00170) Нормализованная строка символов. Длина: 2	0..1
		описание		

	<p>*.2.4.2.7. Описание дозировки (концентрации) (hcsdo:SubstanceText)</p>	<p>дозировки (концентрации) () ингредиента, входящего в состав лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00613</p>	<p>csdo:Text400Type (M.SDT .00088) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.2.5. Код вида первичной упаковки лекарственного препарата (hcsdo:DrugPackageKindCode)</p>	<p>код обозначение вида первичной упаковки и лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00714</p>	<p>hcsdo:DrugPackageKindCodeType (M.НС. SDT .00892) Значение кода видов первичных упаковок лекарственных средств в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "</p>	<p>0..1</p>

				Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.2.6. Наименование вида первичной упаковки лекарственного препарата (hcsdo:DrugPackageindName)	наименование вида первичной упаковки и лекарственного препарата	M.HC.SDE.00718	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
		описание			

	<p>*.2.7. Описание материала первичной упаковки лекарственного препарата (hcsdo:PackageMaterialText)</p>	<p>материала, из которого изготовлена первичная упаковка лекарственно го препарата с указанием дополнительных свойств</p>	<p>М.НС. SDE .00288</p>	<p>csdo: Text4000Type (M.SDT .00088) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.2.8. Количество в упаковке лекарственного препарата (hccdo:PackageMeasureDetails)</p>	<p>количество лекарственно го препарата в первичной упаковке</p>	<p>М.НС. CDE .00202</p>	<p>hccdo: PackageMeasureDetailsType (М.НС. CDT .00220) Определяется областью значений вложенных элементов</p>	<p>1..*</p>
		<p>количество лекарс</p>		<p>csdo: UnifiedPhysicalMeasureType (M.SDT .00122) Число в десяти</p>	

<p>*.2.8.1. Количество в упаковке лекарственного препарата (hcsdo:PackageMeasure)</p>		<p>твенно г о препар ата в упаков ке</p>	<p>М.НС. SDE .00194</p>	<p>чной систем е счисле ния. Макс.к ол-во цифр: 24. Макс.к ол-во дроб. цифр: 6</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Единица измерения (атрибут measurementUnitCode)</p>	<p>кодово е обозна чение единиц ы измере ния</p>	<p>-</p>	<p>csdo: Measur ement UnitCo deType (M.SDT .00074) Буквен но-циф ровой код. Шабло н: [0- 9A-Z]{ 2,3}\d {3,4}</p>	<p>1</p>
	<p>б) Идентификатор справочника классификатора (атрибут measurementUnitCodeListId)</p>	<p>иденти фикато р класси фикато ра единиц измере ния</p>	<p>-</p>	<p>csdo: Refere nceDat aIdTyp e (M.SDT .00091) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
				<p>csdo: Unified Physica</p>	

	<p>*.2.8.2. Нижняя граница интервала количества в упаковке лекарственного препарата (h c s d o : PackageLowerLimitMeasure)</p>	<p>нижняя граница интервала количества в упаковке лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00185</p>	<p>lMeasureType (M.SDT.00122) Число в десятичной системе счисления. Макс.кол-во цифр: 24. Макс.кол-во дроб. цифр: 6 0..1</p>
	<p>а) Единица измерения (атрибут measurementUnitCode)</p>	<p>кодвое обозначение единицы измерения</p>	<p>-</p>	<p>csdo: MeasurementUnitCodeType (M.SDT.00074) Буквенно-цифровой код. Шаблон: [0-9A-Z]{2,3} d{3,4} 1</p>
	<p>б) Идентификатор справочника классификатора) (атрибут measurementUnitCodeListId)</p>	<p>идентификатор классификатора</p>	<p>-</p>	<p>csdo: ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. 1</p>

		единиц измерения	Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
	*.2.8.3. Верхняя граница интервала количества в упаковке лекарственного препарата (h c s d o : PackageUpperLimitMeasure)	верхняя граница интервала количества в упаковке лекарственного препарата	M.HC.SDE.00184	csdo: Unified PhysicalMeasureType (M.SDT.00122) Число в десятичной системе счисления. Макс.кол-во цифр: 24. Макс.кол-во дроб. цифр: 6 0..1
	а) Единица измерения (атрибут measurementUnitCode)	кодвое обозначение единицы измерения	-	csdo: MeasurementUnitCodeType (M.SDT.00074) Буквенно-цифровой код. Шаблон: [0-9A-Z]{2,3} d{3,4} 1
				csdo: ReferenceDataIdType (

	б) Идентификатор справочника классификатора) (атрибут measurementUnitCodeListId)	идентификатор классификатора единицы измерения	M.SDT.00091)	1
	*.2.9. Срок годности лекарственного препарата (hcsdo:ShelfLifeDuration)	срок годности лекарственного препарата	M.HC.SDE.00028	0..1
	*.2.10. Торговое наименование лекарственного препарата (hcsdo:DrugTradeName)	торговое наименование упаковки единицы лекарственного препарата	M.HC.SDE.00013	0..1
			csdo:Text10	

	<p>*.3. Описание промежуточной упаковки лекарственного препарата (hcsdo:MiddlePackageText)</p>	<p>описание промежуточной упаковки и лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00268</p>	<p>00Type (M.SDT .00071) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.4. Сведения о комплектующем устройстве в составе вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата (hccdo:RegisteredDrugComponentDetails)</p>	<p>сведения о комплектующем устройстве в составе вторичной (потребительской) упаковки и лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. CDE .00124</p>	<p>hccdo:RegisteredDrugComponentDetailsType (М.НС. CDT .00094) Определяется областями значений вложенных элементов</p>	<p>0..*</p>
				<p>hcsdo:ComponentCodeType (М.НС. SDT .00060) Значение кода комплектующих средств в упаковке и лекарс</p>	

	<p>*.4.1. Код комплектующего (hcsdo:ComponentCode)</p>	<p>кодОВО е обозна чение компле ктующ его, входя щего в упаков к у лекарс твенно г о препар ата</p>	<p>M.HC. SDE .00257</p>	<p>твенны х препар атов в соотве тствии с о справо чничко м ((к класси фикато ром), идент фикато р которо г о опреде лен в атрибу те " Идент ификат ор справо чника (к класси фикато ра)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 6</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозна чение справо чника (к класси фикато ра), в соотве тствии с которы м указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo: Refere nceDat aIdType (M.SDT .00091) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1.</p>	<p>1</p>

				Макс. длина: 20	
	*.4.2. Наименование комплектующего (hcsdo:ComponentName)	наименование комплектующего, входящего в упаковку лекарственного препарата	M.HC.SDE.00005	csdo:Name40Type (M.SDT.00069) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 40	0..1
	*.4.3. Количество комплектующих устройств в составе вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата (hcsdo:ComponentQuantity)	количество комплектующих устройств в составе вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата	M.HC.SDE.00018	csdo:Quantity4Type (M.SDT.00097) Целое неотрицательное число в десятичной системе счисления. Макс.кол-во цифр: 4	0..1
	*.4.4. Материал изготовления комплектующего устройства	описание материала, из которого изготовлено комплектующее		csdo:Text400Type (M.SDT.00088)	

	(h c s d o : ComponentMaterialDescriptionText)	устрой ство, входя щее в упаков к у лекарс твенно г о препар ата	М.НС. SDE .00019	Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000	0..1
	*5. Код вида вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата (hcsdo:DrugSecondaryPackageKindCode)	кодово е обозна чение вида вторич ной ((потреб ительс кой) упаков к и лекарс твенно г о препар ата	М.НС. SDE .00644	hcsdo: DrugSe condar уPacka geKind CodeT уре ((М.НС. SDT .00023) Значен и е кода видов вторич ных ((потреб ительс ких) упаков о к лекарс твенны х средст в в соотве тствии с о справо чничко м ((класси фикато ром), иденти фикато р которо г о опреде лен в атрибу	0..1

				те "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.6. Наименование вида вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата (hcsdo:DrugSecondaryPackageKindName)	наименование вида вторичной (потребительской) упаковки и лекарственного препарата	M.HC.SDE.00645	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1

	<p>*.7. Количество в упаковке лекарственного препарата (hccdo:PackageMeasureDetails)</p>	<p>количество лекарственного препарата (упакованных единиц лекарственного препарата) во второй упаковке</p>	<p>M.HC.SDE.00202</p>	<p>hccdo:PackageMeasureDetailsType (M.HC.SDT.00220) Определяется областями значения и вложенных элементов</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.7.1. Количество в упаковке лекарственного препарата (hcsdo:PackageMeasure)</p>	<p>количество лекарственного препарата в упаковке</p>	<p>M.HC.SDE.00194</p>	<p>csdo:UnifiedPhysicalMeasureType (M.SDT.00122) Число в десятичной системе счисления. Макс.кол-во цифр: 24. Макс.кол-во дроб. цифр: 6</p>	<p>0..1</p>
		<p>кодové обозна</p>		<p>csdo:MeasurementUnitCodeType (M.SDT.00074)</p>	

	а) Единица измерения (атрибут measurementUnitCode)	чение единиц ы измере ния	-	Буквен но-циф ровой код. Шабло н: [0- 9A-Z]{ 2,3} \d {3,4}	1
	б) Идентификатор справочника (классификатора) (а т р и б у т measurementUnitCodeListId)	иденти фикато р класси фикато р а единиц измере ния	-	csdo: Refere nceDat aIdType (M.SDT .00091) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.7.2. Нижняя граница интервала количества в упаковке лекарственного препарата (hcsdo:PackageLowerLimitMeasure)	нижня я границ а интерв ала количе ства в упаков к е лекарс твенно г о препар ата	M.HC. SDE .00185	csdo: Unified Physica lMeasure Type (M.SDT .00122) Число в десяти чной систем е счисле ния. Макс.к ол-во цифр: 24. Макс.к ол-во дроб. цифр: 6	0..1

	а) Единица измерения (атрибут measurementUnitCode)	кодое обозна чение единиц ы измере ния	-	csdo: Measur ement UnitCo deType (M.SDT .00074) Буквен но-циф ровой код. Шабло н: [0- 9A-Z]{ 2,3}\ d {3,4}	1
	б) Идентификатор справочника (классификатора) (а т р и б у т measurementUnitCodeListId)	иденти фикато р класси фикато р а единиц измере ния	-	csdo: Refere nceDat aIdType (M.SDT .00091) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.7.3. Верхняя граница интервала количества в упаковке лекарственного препарата (hcsdo:PackageUpperLimitMeasure)	верхня я границ а интерв ала количе ства в упаков к е лекарс	M.HC. SDE .00184	csdo: Unified Physica lMeasureType (M.SDT .00122) Число в десяти чной систем е счисле ния.	0..1

		твенно г о препар ата	Макс.к ол-во цифр: 24. Макс.к ол-во дроб. цифр: 6
	а) Единица измерения (атрибут measurementUnitCode)	кодovo е обозна чение единиц ы измере ния	csdo: Measur ement UnitCo deType (M.SDT .00074) Буквен но-циф ровой код. Шабло н: [0- 9A-Z]{ 2,3}\ d {3,4}
	б) Идентификатор справочника (классификатора) (а т р и б у т measurementUnitCodeListId)	иденти фикато р класси фикато р а единиц измере ния	csdo: Refere nceDat aIdType (M.SDT .00091) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20
		призна к набора упаков анных единиц в о вторич	

	<p>*.8. Признак наличия набора упакованных единиц во вторичной упаковке лекарственного препарата (hcsdo:DrugSetIndicator)</p>	<p>ной упаков к е лекарс твенно г о препар ата: 1 – лекарс твенны й препар а т являет с я наборо м; 0 – лекарс твенны й препар а т не являет с я наборо м</p>	<p>М.НС. SDE .00619</p>	<p>bdt: Indicat orType (M.BDT .00013) Одно и з двух значен ий: " true" (истина) или " false" (ложь)</p>	<p>1</p>
	<p>2.4.4. Сведения о производителе (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderDetails)</p>	<p>сведен ия о произв одител е лекарс твенно г о препар ата</p>	<p>М.НС. CDE .00088</p>	<p>hccdo: Manufa cturing Authori zation Holder Details Type (М.НС. CDT .00654) Опред еляетс я област ями значен и й вложе нных эlemen тов</p>	<p>1..*</p>
		<p>кодovo е</p>		<p>csdo: Langua geCode</p>	

	<p>а) Код языка (атрибут languageCode)</p>	<p>обозначение языка, в соответствии с которыми заполнены сведения</p>	<p>-</p>	<p>Type (M.SDT.00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.1. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>	<p>кодвое обозначение страны регистрации хозяйствующего субъекта</p>	<p>M.SDE.00162</p>	<p>csdo:UnifiedCountryCode Type (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (</p>	<p>0..1</p>

				классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.2. Наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityName)	полное наименование хозяйствующего субъекта или фамилия, имя и отчество физического лица, ведущего хозяйственную деятельность	M.SDE.00187	csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	0..1
		сокращенное наименование		csdo:Name120Type	

	<p>*.3. Краткое наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityBriefName)</p>	<p>хозяйствующего субъекта или фамилия, имя и отчество физического лица, ведущего хозяйственную деятельность</p>	<p>M.SDE .00188</p>	<p>(M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.4. Код организационно-правовой формы (csdo:BusinessEntityTypeCode)</p>	<p>код обозначение организационно-правовой формы, в которой зарегистрирован хозяйствующий субъект</p>	<p>M.SDE .00023</p>	<p>csdo: Unified Code20 Type (M.SDT .00140) Значение кода в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (</p>	<p>0..1</p>

				классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.5. Наименование организационно-правовой формы (csdo:BusinessEntityTypeName)	наименование организационно-правовой формы, в которой зарегистрирован хозяйствующий субъект	M.SDE.00090	csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	0..1
		номер (код) записи по реестр		csdo:BusinessEntityIdType (M.SDT.00157)	

	<p>*.6. Идентификатор хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityId)</p>	<p>у (регистра), присвоенный при государственной регистрации</p>	<p>M.SDE.00189</p>	<p>Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Метод идентификации (атрибут kindId)</p>	<p>метод идентификации и хозяйствующих субъектов</p>	<p>-</p>	<p>csdo:BusinessEntityKindIdType (M.SDT.00158) Значение идентификатора из справочника методов идентификации и хозяйствующих субъектов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
		<p>уникальный идентификационный номер хозяйствующего</p>		<p>csdo:UniqueCustomsNumberIdType (M.SDT.00089) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	

	<p>*.7. Уникальный идентификационный таможенный номер (csdo:UniqueCustomsNumberId)</p>	<p>субъекта, предназначенный для целей таможенного контроля</p>	<p>M.SDE .00135</p>	<p>нная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 17</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.8. Идентификатор налогоплательщика (csdo:TaxpayerId)</p>	<p>идентификатор хозяйствующего субъекта в реестре налогоплательщика в стране регистрации налогоплательщика</p>	<p>M.SDE .00025</p>	<p>csdo:TaxpayerIdType (M.SDT.00025) Значение идентификатора в соответствии с правилами, принятыми в стране регистрации налогоплательщика. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.9. Код причины постановки на учет (csdo:TaxRegistrationReasonCode)</p>	<p>код, идентифицирующий причину постановки хозяйствующего субъекта</p>	<p>M.SDE .00030</p>	<p>csdo:TaxRegistrationReasonCodeType (M.SDT.00030) Нормализованная</p>	<p>0..1</p>

		та на налоговый учет в Российской Федерации		строка символ ов. Шаблон: \d{9}	
	.10. Адрес (ccdo:AddressV4Details)	адрес хозяйствующего субъекта	M.CDE .00076	ccdo: AddressDetailsv4Type (M.CDT.00079) Определяется областью и значением вложенных элементов	0..
	*.10.1. Код вида адреса (csdo:AddressKindCode)	код обозначение вида адреса	M.SDE .00192	csdo: AddressKindCodeType (M.SDT.00162) Значение кода в соответствии со справочником видов адресов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
				csdo: Unified	

	<p>*.10.2. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>	<p>кодово е обозна чение страны</p>	<p>M.SDE .00162</p>	<p>Countr yCode Type (M.SDT .00112) Значен и е двухбу квенно го кода страны в соотве тствии с о справо чничко м (класси фикато ром), иденти фикато р кото ро опреде лен в атрибу те " Идент ификат ор справо чника (класси фикато ра)". Шабло н: [A-Z {2}</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозна чение справо чника (класси фикато ра), в соотве тствии с котормы</p>	<p>-</p>	<p>csdo: Refere nceDat aIdTyp e (M.SDT .00091) Норма лизова нная строка символ ов.</p>	<p>1</p>

		м указан код	Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
	*.10.3. Код территории (csdo:TerritoryCode)	код единиц ы админ истрат ивно-т еррито риальн ого делени я	M.SDE .00031 csdo: Territor yCode Type (M.SDT .00031) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 17	0..1
	*.10.4. Регион (csdo:RegionName)	наимен ование единиц ы админ истрат ивно-т еррито риальн ого делени я первог о уровня	M.SDE .00007 csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.10.5. Район	наимен ование единиц ы админ истрат ивно-т еррито	csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Норма лизова нная	0..1

	(csdo:DistrictName)	риальный о делени я второг о уровня	M.SDE .00008	строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	
	*.10.6. Город (csdo:CityName)	наименование города	M.SDE .00009	csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.10.7. Населенный пункт (csdo:SettlementName)	наименование населенного пункта	M.SDE .00057	csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
		наименование элемента улично	-	csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Нормализованная	

	<p>*.10.8. Улица (csdo:StreetName)</p>	<p>дорожной сети городской инфраструктуры</p>	<p>M.SDE .00010</p>	<p>нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.10.9. Номер дома (csdo:BuildingNumberId)</p>	<p>обозначение дома, корпуса, строения</p>	<p>M.SDE .00011</p>	<p>csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Нормализованная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.10.10. Номер помещения (csdo:RoomNumberId)</p>	<p>обозначение офиса или квартиры</p>	<p>M.SDE .00012</p>	<p>csdo:Id20Type (M.SDT.00092) Нормализованная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
		<p>почтовый индекс</p>		<p>csdo:PostCodeType (M.SDT.00006) Нормализованная</p>	

	*.10.11. Почтовый индекс (csdo:PostCode)	предпр иятия почтов о й связи	M.SDE .00006	строка символ ов. Шабло н: [A-Z0-9][A-Z0-9 - -]{1,8}[A-Z0-9]	0..1
	*.10.12. Номер абонентского ящика (csdo:PostOfficeBoxId)	номер абонен тского ящика н а предпр иятии почтов о й связи	M.SDE .00013	csdo: Id20Ty pe (M.SDT .00092) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
	*.10.13. Адрес в текстовой форме (csdo:AddressText)	набор эlemen тов адреса, предст авленн ых в свобод ной форме в виде текста	M.SDE .00005	csdo: Text10 00Type (M.SDT .00071) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000	0..1
	.11. Контактный реквизит	контак тный реквиз и т хозяйс		csdo: Comm unicati onDeta ilsType (M.CDT .00003) Опред еляетс	0..

	(ccdo:CommunicationDetails)	твующего субъекта	M.CDE .00003	я област ями значен ий вложе нных элемен тов	
	*.11.1. Код вида связи (ccdo:CommunicationChannelCode)	кодово е обозна чение вида средст ва ((канала) связи (телефо н, факс , электр онная почта и др.)	M.SDE .00014	csdo: Comm unicati onChan nelCod eV2Ty pe (M.SDT .00163) Значен и е кода в соотве тствии с о справо чнико м видов связи. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
	*.11.2. Наименование вида связи (ccdo:CommunicationChannelName)	наимен ование вида средст ва ((канала) связи (телефо н, факс , электр онная почта и др.)	M.SDE .00093	csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Нормализова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1

	<p>*.11.3. Идентификатор канала связи (csdo:CommunicationChannelId)</p>	<p>последовател ность символ ов, иденти фицир ующая канал связи (указан и е номера телефо на, факса, адреса электр онной почты и др.)</p>	<p>M.SDE .00015</p>	<p>csdo: Comm unicati onChan nelIdT ype (M.SDT .00015) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000</p>	<p>1..*</p>
	<p>*.12. Сведения о производственной площадке (hccdo:ManufacturingAreaDetails)</p>	<p>сведен ия о произв одстве нной площа дке</p>	<p>M.HC. CDE .00268</p>	<p>hccdo: Manufa cturing AreaDe tailsTy pe (M.HC. CDT .00250) Опред еляетс я област ями значен ий вложе нных эlemen тов</p>	<p>0..*</p>
	<p>*.12.1. Сведения о хозяйствующем субъекте (hccdo:BusinessEntityExpandedDetails)</p>	<p>сведен ия о хозяйс твующ ем</p>	<p>M.HC. CDE .00136</p>	<p>hccdo: Busine ssEntit yExpan dedDet ailsTyp e (M.HC. CDT .00108) Опред еляетс</p>	<p>0..1</p>

		субъекте	я област ями значен ий вложе нных эlemen тов		
	*.12.1.1. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)	кодвое обозна чение страны регист рации хозяйс твующ его субъек та	M.SDE .00162	csdo: Unified Country Code Type (M.SDT .00112) Значен ие двухбу квенно го кода страны в соотве тствии со справо чником (класси фикатор), идентифи катор кого опреде лен в атрибу те " Идентифи катор справо чника (класси фикато ра)". Шабло н: [A-Z {2}	0..1

	<p>а) Идентификатор справочника классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код</p>	-	<p>csdo: ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	1
	<p>*.12.1.2. Наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityName)</p>	<p>полное наименование хозяйствующего субъекта или фамилия, имя и отчество физического лица, ведущего хозяйственную деятельность</p>	M.SDE.00187	<p>csdo: Name300Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300</p>	0..1
		<p>сокращенное наименование хозяйствующего субъекта или фамилия</p>		<p>csdo: Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная</p>	

	<p>*.12.1.3. Краткое наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityBriefName)</p>	<p>ия, имя и отчество физического лица, ведущего хозяйственную деятельность</p>	<p>M.SDE .00188</p>	<p>строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.12.1.4. Код организационно-правовой формы (csdo:BusinessEntityTypeCode)</p>	<p>код обозначение организационно-правовой формы, в которой зарегистрирован хозяйствующий субъект</p>	<p>M.SDE .00023</p>	<p>csdo: Unified Code20 Type (M.SDT .00140) Значение кода в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1.</p>	<p>0..1</p>

				Макс. длина: 20	
	а) Идентификатор справочника классификатора (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.12.1.5. Наименование организационно-правовой формы (csdo:BusinessEntityTypeName)	наименование организационно-правовой формы, в которой зарегистрирован хозяйствующий субъект	M.SDE.00090	csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	0..1
	*.12.1.6. Идентификатор хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityId)	номер (код) записи по реестру (реестру), присвоенный при	M.SDE.00189	csdo:BusinessEntityIdType (M.SDT.00157) Нормализованная строка символов.	0..1

		государственной регистрации	Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
	а) Метод идентификации (атрибут kindId)	метод идентификации и хозяйствующих субъектов	csdo: BusinessEntityKindType (M.SDT.00158) Значение идентификатора из справочника методов в идентификации и хозяйствующих субъектов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.12.1.7. Уникальный идентификационный таможенный номер (csdo:UniqueCustomsNumberId)	уникальный идентификационный номер хозяйствующего субъекта, предназначенный для	csdo: UniqueCustomsNumberIdType (M.SDT.00089) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	M.SDE.00135 0..1

		целей таможенного контроля		Мин. длина: 1. Макс. длина: 17	
	*.12.1.8. Идентификатор налогоплательщика (csdo:TaxpayerId)	идентификатор хозяйствующего субъекта в реестре налогоплательщиков в стране регистрации налогоплательщика	M.SDE.00025	csdo:TaxpayerIdType (M.SDT.00025) Значение идентификатора в соответствии с правилами, принятыми в стране регистрации налогоплательщика. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
	*.12.1.9. Код причины постановки на учет (csdo:TaxRegistrationReasonCode)	код, идентифицирующий причину постановки хозяйствующего субъекта на налоговый учет в Российской Федерации	M.SDE.00030	csdo:TaxRegistrationReasonCodeType (M.SDT.00030) Нормализованный строка символов.	0..1

		ской Федера ции	Шабло н: \d{9 }	
	.12.1.10. Адрес (ccdo:AddressV4Details)	адрес хозяйс твующ его субъек та	M.CDE .00076	ccdo: Addres sDetail sV4Typ e (M.CDT .00079) Опред еляетс я област ями значен и й вложе нных эlemen тов 0..
	*.12.1.10.1. Код вида адреса (csdo:AddressKindCode)	кодово е обозна чение вида адреса	M.SDE .00192	csdo: Addres sKindC odeTyp e (M.SDT .00162) Значен и е кода в соотве тствии с о справо чником видов адресо в. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20 0..1
				csdo: Unified Countr yCode Type (M.SDT .00112)

	<p>*.12.1.10.2. Код страны (c s d o : UnifiedCountryCode)</p>	<p>кодово е обозна чение страны</p>	<p>M.SDE .00162</p>	<p>Значен и е двухбу квенно го кода страны в соотве тствии с о справо чничко м ((клас сификато ром), иденти фикато р кото ро го опреде лен в атрибу те "Идент ификат ор справо чника (клас сификато ра)". Шабло н: [A-Z {2}</p>
	<p>а) Идентификато р справочника (классификатор а) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозна чение справо чника (клас сификато ра), в соотве тствии с которм указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo: Refere nceDat aIdType (M.SDT .00091) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1.</p>

				Макс. длина: 20	
	*.12.1.10.3. Код территории (csdo:TerritoryCode)	код единицы административно-территориального деления	M.SDE.00031	csdo:TerritoryCodeType (M.SDT.00031) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 17	0..1
	*.12.1.10.4. Регион (csdo:RegionName)	наименование единицы административно-территориального деления первого уровня	M.SDE.00007	csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.12.1.10.5. Район (csdo:DistrictName)	наименование единицы административно-территориального деления	M.SDE.00008	csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов.	0..1

		второго уровня		Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	
	*.12.1.10.6. Город (csdo:CityName)	наименование города	M.SDE.00009	csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.12.1.10.7. Населенный пункт (csdo:SettlementName)	наименование населенного пункта	M.SDE.00057	csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.12.1.10.8. Улица	наименование элемента уличной дорожной		csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная	0..1

	(csdo:StreetName)	сети городс к о й инфрас структу ры	M.SDE .00010	строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	
	*.12.1.10.9. Номер дома (csdo:BuildingNumberId)	обозна чение дома, корпус а , строен ия	M.SDE .00011	csdo: Id50Ty pe ((M.SDT .00093) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50	0..1
	*.12.1.10.10. Номер помещения (csdo:RoomNumberId)	обозна чение офиса или кварти ры	M.SDE .00012	csdo: Id20Ty pe ((M.SDT .00092) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
		почтов ы й индекс предпр		csdo: PostCo deType ((M.SDT .00006) Норма лизова нная строка	

	*.12.1.10.11. Почтовый индекс (csdo:PostCode)	иятия почтов о й связи	M.SDE .00006	символ ов. Шаблон: [A-Z0-9][A-Z0-9- -]{1,8}[A-Z0-9]	0..1
	*.12.1.10.12. Номер абонентского ящика (csdo:PostOfficeBoxId)	номер абонентского ящика на предприятии почтов о й связи	M.SDE .00013	csdo:Id20Type (M.SDT .00092) Нормализованная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
	*.12.1.10.13. Адрес в текстовой форме (csdo:AddressText)	набор элементов адреса, представленных в свободной форме в виде текста	M.SDE .00005	csdo:Text1000Type (M.SDT .00071) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000	0..1
	.12.1.11. Контактный реквизит (ccdo:CommunicationDetails)	контактный реквизит хозяйствующ	M.CDE .00003	ccdo:CommunicationDetailsType (M.CDT .00003) Определяется	0..

		его субъекта		областями значений вложенных элементов	
	<p>*.12.1.11.1. Код вида связи (c s d o : CommunicationChannel Code)</p>	<p>кодовое обозначение вида средства (канала) связи (телефон, факс , электронная почта и др.)</p>	<p>M.SDE .00014</p>	<p>csdo: CommunicationChannelCodeV2Type (M.SDT .00163) Значение кода в соответствии со справочником видов связи. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.12.1.11.2. Наименование вида связи (c s d o : CommunicationChannel Name)</p>	<p>наименование вида средства (канала) связи (телефон, факс , электронная почта и др.)</p>	<p>M.SDE .00093</p>	<p>csdo: Name120Type (M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120</p>	<p>0..1</p>

	<p>*.12.1.11.3. Идентификатор канала связи (c s d o : CommunicationChannelId)</p>	<p>последовател ьность символ о в , иденти фицир ующая канал связи (указан и е номера телефо на , факса, адреса электр онной почты и др.)</p>	<p>M.SDE .00015</p>	<p>csdo: Comm unicati onChan nelIdT ype (M.SDT .00015) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000</p>	<p>1..*</p>
	<p>*.12.2. Сведения об этапе производства (hccdo:ManufactureStageDetails)</p>	<p>сведен ия об этапе произв одства</p>	<p>M.HC. CDE .00769</p>	<p>hccdo: Manufa ctureSt ageDet ailsTyp e (M.HC. CDT .00795) Опред еляетс я област ями значен и й вложе нных элемен тов</p>	<p>1..*</p>
				<p>hcsdo: Manufa cturing StageC odeTyp e (M.HC. SDT .00006) Значен и е кода</p>	

	<p>*.12.2.1. Код этапа производства лекарственного средства (hcsdo:ManufacturingStageCode)</p>	<p>кодвое обозначение этапа производства лекарственного средства</p>	<p>М.НС. SDE .00026</p>	<p>этапа (стадии) производства в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 3</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми</p>	<p>-</p>	<p>csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1.</p>

			м указан код	Макс. длина: 20		
		*.12.2.2. Наименование этапа производства лекарственного средства (hcsdo:ManufacturingStageName)	наименование этапа производства лекарственного средства	М.НС. SDE .00065	csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
2.4.5. Код АТХ (hcsdo:ATCCode)			код овое обозначение лекарственного препарата в соответствии с анатомо-терапевтической- химической классификацией	М.НС. SDE .00009	hcsdo: ATCCodeType (M.НС. SDT .00004) Значение кода АТХ в соответствии с справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор"	0..*

		фикацией		справочника (классификатора)". Шаблон: [ABCDGHJLMNPRSV]\d{2}[A-Z]{2}\d{2}	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	2.4.6. Наименование лекарственного препарата в соответствии с АТХ классификацией (hcsdo:ATCName)	наименование лекарственного препарата в соответствии с анатомо-терапевтической классификацией	M.HC.SDE.00269	csdo:Name250Type (M.SDT.00068) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 250	0..*

	<p>2.4.7. Описание (csdo:DescriptionText)</p>	<p>описание условия отпуска лекарственного препарата</p>	<p>M.SDE .00002</p>	<p>csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.4.8. Сведения о дополнительном признаке лекарственного препарата (hccdo:DrugAdditionalFeatureDetails)</p>	<p>сведения о дополнительном признаке лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.CDE .00848</p>	<p>hccdo:DrugAdditionalFeatureDetailsType (M.HC.CDT.00764) Определяется областями значений вложенных элементов</p>	<p>0..*</p>
	<p>*.1. Код дополнительного признака лекарственного препарата (hcsdo:DrugAdditionalFeatureCode)</p>	<p>код обозначение дополнительного признака лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE .00276</p>	<p>csdo:Code10Type (M.SDT.00179) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>

	<p>*.2. Наименование дополнительного признака лекарственного препарата (hcsdo:DrugAdditionalFeatureName)</p>	<p>наименование дополнительного признака лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00773</p>	<p>csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.4.9. Код вида регистрируемого лекарственного препарата (hcsdo:RegistrationDrugKindCode)</p>	<p>код обозначение вида регистрируемого лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00429</p>	<p>csdo: Code10 Type (M.SDT .00179) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.4.10. Наименование вида регистрируемого лекарственного препарата (hcsdo:RegistrationDrugKindName)</p>	<p>наименование вида регистрируемого лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00894</p>	<p>csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>

	<p>2.4.11. Сведения о включении лекарственного препарата в список контролируемых (hccdo:ControlListDetails)</p>	<p>сведения о включении лекарственного препарата в список контролируемых</p>	<p>M.HC.CDE.00267</p>	<p>hccdo:ControlListDetailsType (M.HC.CDT.00249) Определяется областями значения вложенных элементов 0..*</p>
	<p>*.1. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>	<p>код обозначение страны, в которой лекарственный препарат включен в список контролируемых</p>	<p>M.SDE.00162</p>	<p>csdo:UnifiedCountryCode Type (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор" 1</p>

				справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.2. Признак психотропного лекарственного препарата (hcsdo:PsychotropicDrugIndicator)	признак, определяющий принадлежность лекарственного препарата к перечню психотропных: 1 – психотропный; 0 – не психотропный	M.HC.SDE.00027	bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)	0..1

	<p>*.3. Признак наркотического препарата (hcsdo:NarcoticDrugIndicator)</p>	<p>признак, определяющий принадлежность лекарственно го препарата к перечню наркотических: 1 – наркотический; 0 – не наркотический</p>	<p>M.HC.SDE.00022</p>	<p>bdt: IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.4.12. Сведения об орфанном лекарственном препарате (hccdo:OrphanDrugV2Details)</p>	<p>сведения об орфанном лекарственном препарате</p>	<p>M.HC.CDE.00273</p>	<p>hccdo: Orphan DrugDetailsV2Type (M.HC.CDT.00253) Определяется областью значений вложенных элементов</p>	<p>0..*</p>
				<p>csdo: Unified CountryCode Type (M.SDT.00112)</p>	

	<p>*.1. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>	<p>государство-член, присвоившее лекарственному препарату статус орфанного</p>	<p>M.SDE.00162</p>	<p>Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1.</p>

				Макс. длина: 20	
	*.2. Код статуса орфанного лекарственного препарата (hcsdo:OrphanDrugCode)	код ово е обоз на че ние ста тус а ор фан но го ле кар с т вен но г о п ре па ра та	М.НС. SDE .00475	csdo: Code10 Type (M.SDT .00179) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	1
	2.4.13. Сведения об активной фармацевтической субстанции, используемой при производстве лекарственного препарата (hccdo:ActiveIngredientDetails)	све ден ия об ак тив н о й фар ма цев ти ч ес кой суб ста н ции, ис поль зу емой при про из в од стве ле кар с т вен но г о п ре па ра та	М.НС. CDE .00587	hccdo: ActiveI ngredie ntDetai lsType (М.НС. CDT .00659) Опред еляетс я обла ст я ми знач ен и й вло же нных эле мен тов	1..*
	*.1. Торговое наименование лекарственного препарата (hcsdo:DrugTradeName)	на им е на ние ак тив н о й фар ма цев ти ч	М.НС. SDE .00013	csdo: Name3 00Type (M.SDT .00056) Норма лизова нная строка символ ов.	1

		еской субстанции	Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	
	*.2. Сведения о наименовании лекарственного препарата (средства) (hccdo:DrugNameDetails)	сведения о международном непатентованном наименовании лекарственного средства или общепринятом, группировочном, химическом наименовании лекарственного препарата	М.НС. CDE .00269	hccdo: DrugNameDetailsType (М.НС. CDT .00252) Определяется областями значения и вложенных элементов 0..1
		кодирование обозначение между народного непатентованного наименования		hcsdo: DrugCodeType (М.НС. SDT .00211) Значение кода в соответствии со справочником (классификация)

	<p>*.2.1. Код наименования активной фармацевтической субстанции (hcsdo:DrugCode)</p>	<p>ования или общепринятого, группировочного, химического наименования активной фармацевтической субстанции</p>	<p>M.HC.SDE.00526</p>	<p>фикатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
		<p>группировочное, общепринятое или химическое наимено</p>		<p>csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная</p>	

	<p>*.2.2. Наименование активной фармацевтической субстанции (hcsdo:DrugName)</p>	<p>ование активн о й фарма цевтич еской субста нции</p>	<p>М.НС. SDE .00525</p>	<p>строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3. Сведения о производителе (h c s d o : ManufacturingAuthorizationHolderV2Details)</p>	<p>сведен ия о произв одител е активн о й фарма цевтич еской субста нции, осущес твляю щем выпуск ающий контро л ь качест ва</p>	<p>М.НС. CDE .00304</p>	<p>hcsdo: Manufa cturing Authori zation Holder Details V2Type (М.НС. CDT .00655) Опред еляется област ями значен ий вложе нных элемен тов</p>	<p>1..*</p>
	<p>а) Код языка (атрибут languageCode)</p>	<p>кодово е обозна чение языка, в соотве тствии с которы м заплн ены сведен ия</p>	<p>-</p>	<p>csdo: Langua geCode Type (М.SDT .00051) Двухб уквенн ый код языка в соотве тствии с ISO 639-1. Шабло н: [a-z] {2}</p>	<p>0..1</p>
				<p>csdo: Unified Countr</p>	

	<p>*.3.1. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>	<p>кодОВО е обозна чение страны регист рации хозяйс твующ его субъек та</p>	<p>M.SDE .00162</p>	<p>уCode Type (M.SDT .00112) Значен и е двухбу квенно го кода страны в соотве тствии с о справо чничко м (клас сификато ром), идент фикатор р кото ро го опреде лен в атрибу те " Идент ификат ор справо чника (клас сификато ра)". Шабло н: [A-Z {2}</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозна чение справо чника (клас сификато ра), в соотве тствии с котормы</p>	<p>-</p>	<p>csdo: Refere nceDat aIdType (M.SDT .00091) Норма лизова нная строка символ ов.</p>

0..1

1

		м указан код	Мин. длина: 1. Макс. длина: 20		
	*.3.2. Наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityName)	полное наименование хозяйствующего субъекта или фамилия, имя и отчество физического лица, ведущего хозяйственную деятельность	M.SDE .00187	csdo: Name3 00Type (M.SDT .00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	0..1
	*.3.3. Краткое наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityBriefName)	сокращенное наименование хозяйствующего субъекта или фамилия, имя и отчество физического лица, ведущего хозяйственную	M.SDE .00188	csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1.	0..1

		ю деятел ьность	Макс. длина: 120		
	*.3.4. Код организационно-правовой формы (csdo:BusinessEntityTypeCode)	кодОВО е обозна чение органи зацион но-пра вовой формы , в которо й зарегис триро ван хозяйс твующ ий субъек т	M.SDE .00023	csdo: Unified Code20 Type (M.SDT .00140) Значен ие кода в соотве тствии с о справо чничко м (клас сификато ром), иденти фикато р которо го опреде лен в атрибу те "Идент ификат ор справо чника (клас сификато ра)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
		обозна чение справо чника (клас сификато ра), в		csdo: Refere nceDat aIdType (M.SDT .00091) Норма лизова	

	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	соответствии с которыми указан код	-	ная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.3.5. Наименование организационно-правовой формы (csdo:BusinessEntityTypeName)	наименование организационно-правовой формы, в которой зарегистрирован хозяйствующий субъект	M.SDE.00090	csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	0..1
	*.3.6. Идентификатор хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityId)	номер (код) записи по реестру (реестру), присвоенный при государственной регистрации	M.SDE.00189	csdo:BusinessEntityIdType (M.SDT.00157) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
				csdo:BusinessEntityIdKindType (

	<p>a) Метод идентификации (атрибут kindId)</p>	<p>метод идентификации и хозяйствующих субъектов</p>	<p>-</p>	<p>M.SDT .00158) Значение идентификатора из справочника методов идентификации и хозяйствующих субъектов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
	<p>*.3.7. Уникальный идентификационный номер таможенный номер (csdo:UniqueCustomsNumberId)</p>	<p>уникальный идентификационный номер хозяйствующего субъекта, предназначенный для целей таможенного контроля</p>	<p>M.SDE .00135</p>	<p>csdo: Unique CustomsNumberIdType (M.SDT .00089) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 17</p>	<p>0..1</p>
		<p>идентификато</p>		<p>csdo: TaxpayerIdType (M.SDT .00025)</p>	

	<p>*.3.8. Идентификатор налогоплательщика (csdo:TaxpayerId)</p>	<p>р хозяйс твующ его субъек та в реестр е налого плател ьщико в стране регист рации налого плател ьщика</p>	<p>M.SDE .00025</p>	<p>Значен и е иденти фикато ра в соотве тствии с правил ами, принят ыми в стране регист рации налого плател ьщика. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3.9. Код причины постановки на учет (csdo:TaxRegistrationReasonCode)</p>	<p>код, иденти фицир ующий причи ну постан овки хозяйс твующ его субъек та на налого вый учет в Россий ской Федера ции</p>	<p>M.SDE .00030</p>	<p>csdo: TaxRe gistrati onReas onCode Type (M.SDT .00030) Норма лизован ная строка символ ов. Шабло н: \d{9 }</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3.10. Адрес</p>	<p>адрес хозяйс твующ</p>		<p>ccdo: Addres sDetail sV4Ty pe (M.CDT .00079) Опред еляетс</p>	

	(ccdo:AddressV4Details)	его субъекта	M.CDE .00076	я областями значений вложенных элементов	0..*
	*3.10.1. Код вида адреса (csdo:AddressKindCode)	кодвое обозначение вида адреса	M.SDE .00192	csdo: AddressKindCodeType (M.SDT.00162) Значение кода в соответствии со справочником видов адресов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
				csdo: UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником	

<p>*.3.10.2. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>		<p>код ово е обоз на че ние стр аны</p>	<p>M.SDE .00162</p>	<p>м (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обоз на че ние спра во чка (классификатора), в соответствии с которым указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованный строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
<p>*.3.10.3. Код территории (csdo:TerritoryCode)</p>		<p>код едини цы админ истрат ивно-территориальн</p>	<p>M.SDE .00031</p>	<p>csdo:TerritoryCode Type (M.SDT.00031) Нормализованный строка</p>	<p>0..1</p>

		ого деления		символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 17	
	*.3.10.4. Регион (csdo:RegionName)	наименование единицы административно-территориального деления первого уровня	M.SDE.00007	csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.3.10.5. Район (csdo:DistrictName)	наименование единицы административно-территориального деления второго уровня	M.SDE.00008	csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.3.10.6. Город			csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная	

	(csdo:CityName)	наименование города	M.SDE .00009	строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.3.10.7. Населенный пункт (csdo:SettlementName)	наименование населенного пункта	M.SDE .00057	csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.3.10.8. Улица (csdo:StreetName)	наименование элемента уличной дорожной сети городской инфраструктуры	M.SDE .00010	csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
		обозначение дома,		csdo: Id50Type (M.SDT .00093) Нормализованная	

	*3.10.9. Номер дома (csdo:BuildingNumberId)	корпус а , строения	M.SDE .00011	строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50	0..1
	*3.10.10. Номер помещения (csdo:RoomNumberId)	обозначение офиса или квартиры	M.SDE .00012	csdo: Id20Type (M.SDT .00092) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
	*3.10.11. Почтовый индекс (csdo:PostCode)	почтовый индекс предприятия почтовой связи	M.SDE .00006	csdo: PostCodeType (M.SDT .00006) Нормализованная строка символов. Шаблон: [A-Z0-9][A-Z0-9-]{1,8}[A-Z0-9]	0..1
		номер абонентского		csdo: Id20Type (M.SDT .00092) Нормализованная	

	*3.10.12. Номер абонентского ящика (csdo:PostOfficeBoxd)	ящика на предприятии почтовой связи	M.SDE .00013	нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
	*3.10.13. Адрес в текстовой форме (csdo:AddressText)	набор элементов адреса, представленных в свободной форме в виде текста	M.SDE .00005	csdo:Text1000Type (M.SDT.00071) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000	0..1
	3.11. Контактный реквизит (ccdo:CommunicationDetails)	контактный реквизит хозяйствующего субъекта	M.CDE .00003	ccdo:CommunicationDetailsType (M.CDT.00003) Определяется областью значения и вложенных элементов	0..
		кодвое обозначение		csdo:CommunicationChannelCodeV2Type (M.SDT.00163)	

	<p>*.3.11.1. Код вида связи (c s d o : CommunicationChannelCode)</p>	<p>вида средст ва (канала) связи (телефо н, факс , электр онная почта и др.)</p>	<p>M.SDE .00014</p>	<p>Значен и е кода в соотве тствии с о справо чничко м видов связи. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3.11.2. Наименование вида связи (c s d o : CommunicationChannelName)</p>	<p>наимен ование вида средст ва (канала) связи (телефо н, факс , электр онная почта и др.)</p>	<p>M.SDE .00093</p>	<p>csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.3.11.3. Идентификатор канала связи (csdo:CommunicationChannelId)</p>	<p>послед овател ьность символ ов, иденти фицир ующая канал связи (указан и е номера телефо на, факса, адреса электр</p>	<p>M.SDE .00015</p>	<p>csdo: Comm unicati onChan nelIdT ype (M.SDT .00015) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1.</p>	<p>1..*</p>

		онной почты и др.)	Макс. длина: 1000	
	<p>2.5. Сведения о держателе (заявителе) регистрационного удостоверения (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails)</p>	<p>сведения об организации – держателе регистрационного удостоверения на лекарственный препарат или о заявителе, подавшем заявление на регистрацию лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. CDE .00089</p>	<p>hccdo: BusinessEntityExpandedDetailsType (М.НС. CDT .00108) Определяется областями значений вложенных элементов</p> <p>0..1</p>
		<p>кодово е</p>		<p>csdo: UnifiedCountryCodeType (М.SDT .00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справо</p>

	<p>2.5.1. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>	<p>обозначение страны регистрации хозяйствующего субъекта</p>	<p>M.SDE.00162</p>	<p>числом (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
		<p>полное наименование хозяйствующего субъекта или фамил</p>		<p>csdo:Name300Type (M.SDT.00056)</p>	

	<p>2.5.2. Наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityName)</p>	<p>ия, имя и отчество физического лица, ведущего хозяйственную деятельность</p>	<p>M.SDE.00187</p>	<p>Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.5.3. Краткое наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityBriefName)</p>	<p>сокращенное наименование хозяйствующего субъекта или фамилия, имя и отчество физического лица, ведущего хозяйственную деятельность</p>	<p>M.SDE.00188</p>	<p>csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120</p>	<p>0..1</p>
		<p>кодовое обозначение</p>		<p>csdo:UnifiedCode20Type (M.SDT.00140) Значение кода в соответствии со справочником (</p>	

	<p>2.5.4. Код организационно-правовой формы (csdo:BusinessEntityTypeCode)</p>	<p>органи зацион но-пра вовой формы , в которо й зарегис триро ван хозяйс твующ ий субъек т</p>	<p>M.SDE .00023</p>	<p>класси фикато ром), иденти фикато р которо го опреде лен в атрибу те "</p> <p>Идент ификат ор справо чника (класси фикато ра)".</p> <p>Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозна чение справо чника (класси фикато ра), в соотве тствии с которы м указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo: Refere nceDat aIdTyp e (M.SDT .00091) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
		<p>наимен ование органи зацион но-пра вовой формы , в</p>		<p>csdo: Name3 00Type (M.SDT .00056) Норма лизова</p>	

	2.5.5. Наименование организационно-правовой формы (csdo:BusinessEntityTypeName)	который зарегистрирован в хозяйствующий субъект	M.SDE .00090	нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	0..1
	2.5.6. Идентификатор хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityId)	номер (код) записи по реестру (реестру), присвоенный при государственной регистрации	M.SDE .00189	csdo: BusinessEntityIdType (M.SDT .00157) Нормализованная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
	а) Метод идентификации (атрибут kindId)	метод идентификации хозяйствующих субъектов	-	csdo: BusinessEntityIdKindIdType (M.SDT .00158) Значение идентификатора из справочника методов в идентификации хозяйствующих	1

				и х субъектов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
	2.5.7. Уникальный идентификационный таможенный номер (csdo:UniqueCustomsNumberId)	уникальный идентификационный номер хозяйствующего субъекта, предназначенный для целей таможенного контроля	M.SDE.00135	csdo: UniqueCustomsNumberIdType (M.SDT.00089) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 17	0..1
	2.5.8. Идентификатор налогоплательщика (csdo:TaxpayerId)	идентификатор хозяйствующего субъекта в реестре налогоплательщиков в стране регистрации	M.SDE.00025	csdo: TaxpayerIdType (M.SDT.00025) Значение идентификатора в соответствии с правилами, принятыми в стране регистрации	0..1

		налого плател ьщика		налого плател ьщика. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
	2.5.9. Код причины постановки на учет (csdo:TaxRegistrationReasonCode)	код, иденти фицир ующий причи ну постан овки хозяйс твующ его субъек та на налого вый учет в Россий ской Федера ции	M.SDE .00030	csdo: TaxRe gistrati onReas onCode Type (M.SDT .00030) Норма лизован ная строка символ ов. Шабло н: \d{9 }	0..1
	2.5.10. Адрес (ccdo:AddressV4Details)	адрес хозяйс твующ его субъек та	M.CDE .00076	ccdo: Addres sDetail sV4Ty pe (M.CDT .00079) Опред еляется област ями значен ий вложе нных эlemen тов	0..*
				csdo: Addres sKindC odeTyp	

	<p>*.1. Код вида адреса (csdo:AddressKindCode)</p>	<p>код ово е обоз на че ние ви да а дреса</p>	<p>M.SDE .00192</p>	<p>е (M.SDT .00162) Значен и е кода в соотве тствии с о справо чничко м видов адресо в. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.2. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>	<p>код ово е обоз на че ние ст раны</p>	<p>M.SDE .00162</p>	<p>csdo: Unified Countr yCode Type (M.SDT .00112) Значен и е двухбу квенно го ко да ст раны в соотве тствии с о справо чничко м (к ласси фика тор), иденти фика тор кото ро го опре де лен в атри бу те " Идент</p>	<p>0..1</p>

				ификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	*.3. Код территории (csdo:TerritoryCode)	код единицы административно-территориального деления	M.SDE.00031	csdo:TerritoryCodeType (M.SDT.00031) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 17	0..1
		наименование единицы		csdo:Name120Type (M.SDT.00055)	

	<p>*.4. Регион (csdo:RegionName)</p>	<p>админ истрат ивно-т еррито риальн ого делени я первог о уровня</p>	<p>M.SDE .00007</p>	<p>Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.5. Район (csdo:DistrictName)</p>	<p>наимен ование единиц ы админ истрат ивно-т еррито риальн ого делени я второг о уровня</p>	<p>M.SDE .00008</p>	<p>csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.6. Город (csdo:CityName)</p>	<p>наимен ование города</p>	<p>M.SDE .00009</p>	<p>csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120</p>	<p>0..1</p>
				<p>csdo: Name1 20Type</p>	

	*.7. Населенный пункт (csdo:SettlementName)	наименование населенного пункта	M.SDE .00057	(M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.8. Улица (csdo:StreetName)	наименование элемента улично-дорожной сети городской инфраструктуры	M.SDE .00010	csdo: Name1 20Type (M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	*.9. Номер дома (csdo:BuildingNumberId)	обозначение дома, корпуса, строения	M.SDE .00011	csdo: Id50Type (M.SDT .00093) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50	0..1
				csdo: Id20Type (

	<p>*.10. Номер помещения (csdo:RoomNumberId)</p>	<p>обозначение офиса или квартиры</p>	<p>M.SDE .00012</p>	<p>M.SDT .00092) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.11. Почтовый индекс (csdo:PostCode)</p>	<p>почтовый индекс предприятия почтовой связи</p>	<p>M.SDE .00006</p>	<p>csdo: PostCodeType (M.SDT .00006) Нормализованная строка символов. Шаблон: [A-Z0-9][A-Z0-9-]{ 1,8}[A-Z0-9]</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.12. Номер абонентского ящика (csdo:PostOfficeBoxId)</p>	<p>номер абонентского ящика на предприятии почтовой связи</p>	<p>M.SDE .00013</p>	<p>csdo: Id20Type (M.SDT .00092) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
				<p>csdo: Text10</p>	

	<p>*.13. Адрес в текстовой форме (csdo:AddressText)</p>	<p>набор элементов адреса, представленных в свободной форме в виде текста</p>	<p>M.SDE .00005</p>	<p>00Type (M.SDT.00071) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.5.11. Контактный реквизит (ccdo:CommunicationDetails)</p>	<p>контактный реквизит и т. хозяйствующего субъекта</p>	<p>M.CDE .00003</p>	<p>ccdo:CommunicationDetailsType (M.CDT.00003) Определяется областями значений вложенных элементов</p>	<p>0..*</p>
	<p>*.1. Код вида связи (csdo:CommunicationChannelCode)</p>	<p>код обозначение вида средства (канала) связи (телефон, факс, электр</p>	<p>M.SDE .00014</p>	<p>csdo:CommunicationChannelCodeV2Type (M.SDT.00163) Значение кода в соответствии со справочником видов связи.</p>	<p>0..1</p>

		онная почта и др.)		Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
	*.2. Наименование вида связи (csdo:CommunicationChannelName)	наименование вида средства (канала) связи (телефон, факс, электронная почта и др.)	M.SDE.00093	csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
	.3. Идентификатор канала связи (csdo:CommunicationChannelId)	последовательность символов, идентифицирующая канал связи (указание номера телефона, факса, адреса электронной почты и др.)	M.SDE.00015	csdo:CommunicationChannelIdType (M.SDT.00015) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000	1..
		сведения о документе, входящем в состав регист		hccdo:RegistrationDetailsType (

	<p>2.6. Сведения о документе регистрационного досье (дела) (hccdo:RegistrationDossierDocDetails)</p>	<p>рацион ного дела или регист рацион ного досье на лекарс твенны й препар ат</p>	<p>M.HC. CDE .00044</p>	<p>M.HC. CDT .00023) Опред еляетс я област ями значен ий вложе нных эlemen тов</p>	<p>0..*</p>
	<p>2.6.1. Признак принадлежности документа к регистрационному досье (hcsdo:RegistrationFileIndicator)</p>	<p>призна к, опреде ляющи й принад лежнос ть докуме нта к регист рацион ному досье: 1 – докуме нт регист рацион ного досье; 0 – докуме нт регист рацион ного дела</p>	<p>M.HC. SDE .00527</p>	<p>bdt: Indicat orType (M.BDT .00013) Одно из двух значен ий: " true" (истина) или " false" (ложь)</p>	<p>1</p>
	<p>2.6.2. Номер документа (csdo:DocId)</p>	<p>номер докуме нта регист рацион ного</p>	<p>M.SDE .00044</p>	<p>csdo: Id50Ty pe (M.SDT .00093) Норма лизован ная строка символ ов.</p>	<p>0..1</p>

		дела (досье)		Мин. длина: 1. Макс. длина: 50	
	2.6.3. Наименование документа (csdo:DocName)	наименование документа регистрационного дела (досье)	M.SDE.00108	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	2.6.4. Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат (hcsdo:DrugRegistrationDocCode)	код обозначение вида документа регистрационного досье на лекарственный	M.HC.SDE.00098	hcsdo:DrugRegistrationDocCodeType (M.HC.SDT.00022) Значение кода вида документа в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого	0..1

		й препарат		определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	2.6.5. Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат (hcsdo:DrugRegistrationDocName)	наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный	M.HC.SDE.00789	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1.	0..1

		й препар ат	Макс. длина: 500		
	2.6.6. Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат (hcsdo:DrugRegistrationFileCode)	кодово е обозна чение вида докуме нта регист рацион ного дела на лекарс твенны й препар ат	M.HC. SDE .00528	hcsdo: DrugR egistrat ionFile CodeT ype (M.HC. SDT .00024) Значен и е кода вида докуме нта в соотве тствии с о справо чничко м (класси фикато ром), идентификато р которо го опреде лен в атрибу те " Идент ификат ор справо чника (класси фикато ра)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	0..1
			csdo: Refere nceDat		

	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код	-	aIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
	2.6.7. Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат (hcsdo:DrugRegistrationFileName)	наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат	M.HC.SDE.00901	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	2.6.8. Дата документа (csdo:DocCreationDate)	дата выдачи документа регистрационного дела (досье)	M.SDE.00045	bdt:DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	1
		дата истече		bdt:DateTy	

	2.6.9. Дата истечения срока действия документа (csdo:DocValidityDate)	ния срока действ ия докуме нта регист рацион ного дела (досье)	M.SDE .00052	ре (M.BDT .00005) Обозна чение даты в соотве тствии с ГОСТ ИСО 8601– 2001	0..1
	2.6.10. Наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityName)	наимен ование органи зации, выдав шей докуме нт регист рацион ного дела (досье)	M.SDE .00187	csdo: Name3 00Type (M.SDT .00056) Норма лизован ная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	0..1
	2.6.11. Описание элемента документа (hcsdo:DrugAttributeEnumText)	описан и е дополн ительн ого призна к а докуме нта	M.HC. SDE .01436	hcsdo: Attribu teText Type (M.HC. SDT .00215) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000	0..*
		кодово е обозна чение вида		csdo: Code10 Type (M.SDT .00179)	

	а) Код вида элемента документа (атрибут DrugAttributeKindEnumCode)	дополнительного признака документа регистрационного дела (досье)	-	Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	0..1
	б) Наименование вида элемента документа (атрибут AttributeKindName)	наименование вида дополнительного признака документа регистрационного дела (досье)	-	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
	2.6.12. Документ в бинарном формате (hcsdo:DocCopyBinaryText)	документ регистрационного дела (досье) в формате PDF	M.HC.SDE.01435	csdo:BinaryTextType (M.SDT.00143) Конечная последовательность двоичных октетов (байтов)	0..1
				csdo:MediaCodeType	

	а) Код формата данных (атрибут mediaTypeCode)	код ово е обоз на че ние фор ма т а дан ны х	-	е (M.SDT.00147) Значение кода в соответствии с справочником форматов данных. Мин. длина: 1. Макс. длина: 255	0..1
	2.6.13. XML-документ (ccdo:AnyDetails)	доку мент регист рацион ного дела (досье) в форма те XML	M.CDE .00081	ccdo:AnyDetailsType (M.CDT.00086) Определяется областью значений вложенных элементов	0..1
	.1. XML-документ	содерж имое XML-доку мент а произ вольной струк туры	-	произвольный элемент. Пространство имен: любое. Валидация: проводится всегда	1..

	<p>2.6.14. Последовательность представления досье (hcsdo:SubmissionSequenceCode)</p>	<p>порядк овый номер в послед овател ьности предст авлени я досье</p>	<p>М.НС. SDE .00102</p>	<p>csdo: Code10 Type (M.SDT .00179) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.6.15. Атрибут операции (hcsdo:OperationAttributeCode)</p>	<p>сведен ия об операц ии, выпол няемой над докуме нтом досье</p>	<p>М.НС. SDE .00103</p>	<p>csdo: Code20 Type (M.SDT .00160) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.6.16. Наименование активной фармацевтической субстанции (hcsdo:ActiveSubstanceName)</p>	<p>наимен ование активн о й фарма цевтич еской субста нции</p>	<p>М.НС. SDE .00620</p>	<p>csdo: Name5 00Type (M.SDT .00134) Норма лизова нная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>

	<p>2.6.17. Наименование вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата (hcsdo:AuxiliarySubstanceName)</p>	<p>наименование вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата</p>	<p>М.НС. SDE .00044</p>	<p>csdo: Name500Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.6.18. Наименование фармацевтического продукта (hcsdo:DrugProductName)</p>	<p>наименование фармацевтического продукта</p>	<p>М.НС. SDE .00252</p>	<p>csdo: Name250Type (M.SDT .00068) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 250</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.6.19. Описание показаний к применению (hcsdo:IndicationText)</p>	<p>описание показаний к применению</p>	<p>М.НС. SDE .00079</p>	<p>csdo: Text4000Type (M.SDT .00088) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000</p>	<p>0..1</p>
				<p>csdo: Name3</p>	

	<p>2.6.20. Наименование производителя (hcsdo:ManufacturerName)</p>	<p>наименование производителя</p>	<p>M.HC.SDE.00235</p>	<p>00Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.7. Технологические характеристики записи общего ресурса (ccdo:ResourceItemStatusDetails)</p>	<p>совокупность технологических сведений о записи общего ресурса</p>	<p>M.CDE.00032</p>	<p>ccdo:ResourceItemStatusDetailsType (M.CDT.00033) Определяется областями значения и вложенных элементов</p>	<p>1</p>
	<p>2.7.1. Период действия (ccdo:ValidityPeriodDetails)</p>	<p>период действия записи общего ресурса (реестра, перечня, базы данных)</p>	<p>M.CDE.00033</p>	<p>ccdo:ValidityPeriodDetailsType (M.CDT.00026) Определяется областями значения и вложенных элементов</p>	<p>0..1</p>

	<p>*.1. Начальная дата и время (csdo:StartTime)</p>	<p>начальная дата и время</p>	<p>M.SDE .00133</p>	<p>bdt: DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001</p>	<p>0..1</p>
	<p>*.2. Конечная дата и время (csdo:EndTime)</p>	<p>конечная дата и время</p>	<p>M.SDE .00134</p>	<p>bdt: DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.7.2. Дата и время обновления (csdo:UpdateDateTime)</p>	<p>дата и время обновления записи общего ресурса (реестра, перечня, базы данных)</p>	<p>M.SDE .00079</p>	<p>bdt: DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ</p>	<p>0..1</p>

19. Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о согласовании экспертного отчета" (R.HC.MM.01.002) приведено в таблице 11.

Таблица 11

Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о согласовании экспертного отчета" (R.HC.MM.01.002)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	сведения о согласовании экспертного отчета
2	Идентификатор	R.HC.MM.01.002
3	Версия	1.1.0
4	Определение	сведения о согласовании экспертного отчета по оценке безопасности, эффективности и качества лекарственных препаратов при регистрации
5	Использование	–
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:HC:MM:01:DrugRegistrationExpertReportDetails:v1.1.0
7	Корневой элемент XML-документа	DrugRegistrationExpertReportDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_HC_MM_01_DrugRegistrationExpertReportDetails_v1.1.0.xsd

20. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 12.

Таблица 12

Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:HC:ComplexDataObjects:vX.X.X	hccdo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects:vX.X.X	hcsdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области, использованных при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом 2 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

21. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о согласовании экспертного отчета" (R.НС.ММ.01.002) приведен в таблице 13.

Таблица 13

Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о согласовании экспертного отчета" (R.НС.ММ.01.002)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (csdo:EDocHeader)	совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	csdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1
1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодированное обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия. Шаблон: P\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\.MSG\.[0-9]{3}	1
1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	кодированное обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1

	1.3. Идентификатор электронного документа (csdo:EDocId)	строка символов, однозначно идентифицирующая электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	csdo: UniversallyUniqueIdentifierType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	1
	1.4. Идентификатор исходного электронного документа (csdo:EDocRefId)	идентификатор электронного документа (сведения), в ответ на который был сформирован данный электронный документ (сведения)	M.SDE.90008	csdo: UniversallyUniqueIdentifierType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	0..1
	1.5. Дата и время электронного документа (csdo:EDocDateTime)	дата и время создания электронного документа (сведения)	M.SDE.90002	bd t: DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601-2001	1
	1.6. Код языка (csdo:LanguageCode)	кодированное обозначение языка	M.SDE.00051	csdo: LanguageCodeType (M.SDT.00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}	0..1
				csdo: UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного	

<p>2. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>	<p>кодвое обозначение страны, направившей документ</p>	<p>M.SDE.00162</p>	<p>кода страны в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}</p>	<p>1</p>	
	<p>а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код</p>	<p>-</p>	<p>csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
<p>3. Номер заявления о регистрации лекарственного препарата (hcsdo:ApplicationId)</p>	<p>номер заявления о регистрации или проведении иных процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00260</p>	<p>csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50</p>	<p>0..1</p>	
<p>4. Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата (hcsdo:RegistrationNumberId)</p>	<p>порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00672</p>	<p>hcsdo:RegistrationNumberIdType (M.HC.SDT.00629) Нормализованная строка символов. Шаблон: \d{6}</p>	<p>0..1</p>	
<p>5. Номер документа (csdo:DocId)</p>	<p>номер документа регистрационного дела на лекарственный препарат</p>	<p>M.SDE.00044</p>	<p>csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50</p>	<p>0..1</p>	
	<p>наименование документа</p>		<p>csdo:Name500Type (M.SDT.00134)</p>		

6. Наименование документа (csdo:DocName)	регистрационно го дела на лекарственный препарат	M.SDE.00108	Нормализованна я строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1	
7. Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат (hcsdo:DrugRegistrationFileCode)	кодовое обозначение вида документа регистрационно го дела на лекарственный препарат	M.HC.SDE .00528	h c s d o : DrugRegistration FileCodeType ((M.HC.SDT .00024) Значение кода вида документа в соответствии со справочником (классификаторо м) , идентификатор которого определен в атрибуте " Идентификатор справочника (классификатора) ". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	0..1	
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора) , в соответствии с которым указан код	-	c s d o : ReferenceDataId Type (M.SDT .00091) Нормализованна я строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
8. Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат (hcsdo:DrugRegistrationFileName)	наименование вида документа регистрационно го дела на лекарственный препарат	M.HC.SDE .00901	c s d o : Name500Type ((M.SDT.00134) Нормализованна я строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1	
9. Дата документа (csdo:DocCreationDate)	дата выдачи документа регистрационно го дела на	M.SDE.00045	bdt:DateType ((M.BDT.00005) Обозначение д а т ы в	1	

	лекарственный препарат		соответствии с ГОСТ ИСО 8601 –2001	
10. Признак согласования документа (hcsdo:DocAgreementIndicator)	признак, определяющий статус согласования экспертного отчета: 1 – экспертный отчет согласован ; 0 – экспертный отчет не согласован	M.HC.SDE .00503	bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)	0..1
11. Признак проведения условной регистрации лекарственного препарата по инициативе уполномоченного органа (h c s d o : AuthorityDrugConditionalRegistrationIndicator)	признак проведения условной регистрации лекарственного препарата по инициативе уполномоченного органа: 1 – проводится условная регистрация лекарственного препарата по инициативе уполномоченного органа; 0 – не проводится условная регистрация лекарственного препарата по инициативе уполномоченного органа	M.HC.SDE .00687	bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)	0..1
12. Документ в формате PDF (hcsdo:PdfBinaryText)	сведения о согласовании экспертного отчета по оценке или замечания государства признания в отношении экспертного отчета по оценке или запрос государства признания в отношении	M.HC.SDE .00326	c s d o : BinaryTextType (M.SDT.00143) Конечная последовательность двоичных октетов (байтов)	0..1

		сведений экспертного отчета по оценке в формате PDF			
	а) Код формата данных (атрибут mediaTypeCode)	кодовое обозначение формата данных	-	с s d o : MediaTypeCode Type (M.SDT .00147) Значение кода в соответствии со справочником форматов данных. Мин. длина: 1. Макс. длина: 255	0..1
13. XML-документ (ccdo:AnyDetails)		сведения о согласовании экспертного отчета по оценке или замечания государства признания в отношении экспертного отчета по оценке или запрос государства признания в отношении сведений экспертного отчета по оценке в формате XML	M.CDE.00081	с s d o : AnyDetailsType (M.CDT.00086) Определяется областями значений вложенных элементов	0..1
	13.1. XML-документ	содержимое XML-документа произвольной структуры	-	произвольный элемент. Пространство имен: любое. Валидация: проводится всегда	1..*

22. Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.003) приведено в таблице 14.

Таблица 14

Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.003)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание

1	2	3
1	Имя	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат
2	Идентификатор	R.HC.MM.01.003
3	Версия	1.1.0
4	Определение	сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат
5	Использование	–
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:HC:MM:01:DrugRegistrationDocContentDetails:v1.1.0
7	Корневой элемент XML-документа	DrugRegistrationDocContentDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_HC_MM_01_DrugRegistrationDocContentDetails_v1.1.0.xsd

23. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 15.

Таблица 15

Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:HC:ComplexDataObjects:vX.X.X	hccdo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects:vX.X.X	hcsdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области, использованных при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом 2 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

24. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.003) приведен в таблице 16.

Таблица 16

Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения регистрационного дела или регистрационного досье на лекарственный препарат" (R.НС.ММ.01.003)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (csdo:EDocHeader)	совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	csdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1
1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодированное обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия. Шаблон: P\[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\.MSG\[0-9]{3}	1
1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	кодированное обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R\[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1
			csdo:UniversallyUni	

	<p>1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo:EDocId)</p>	<p>строка символов, однозначно идентифицирующая электронный документ (сведения)</p>	<p>M.SDE.90007</p>	<p>queIdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}</p>	<p>1</p>
	<p>1.4. Идентификатор исходного электронного документа (сведений) (csdo:EDocRefId)</p>	<p>идентификатор электронного документа (сведений), в ответ на который был сформирован данный электронный документ (сведения)</p>	<p>M.SDE.90008</p>	<p>csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}</p>	<p>0..1</p>
	<p>1.5. Дата и время электронного документа (сведений) (csdo:EDocDateTime)</p>	<p>дата и время создания электронного документа (сведений)</p>	<p>M.SDE.90002</p>	<p>bd t : DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001</p>	<p>1</p>
	<p>1.6. Код языка (csdo:LanguageCode)</p>	<p>кодированное обозначение языка</p>	<p>M.SDE.00051</p>	<p>csdo:LanguageCodeType (M.SDT.00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}</p>	<p>0..1</p>

2. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)		кодированное обозначение страны, направившей документ	M.SDE.00162	csdo: UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии с справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}	1
	а) Идентификатор справочника классификатора (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo: ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
3. Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата (hcsdo:RegistrationNumberId)		порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	M.HC.SDE.00672	hcsdo: RegistrationNumberIdType (M.HC.SDT.00629) Нормализованная строка символов. Шаблон: \d{6}	0..1
4. Номер заявления о регистрации лекарственного препарата		номер заявления о регистрации и проведении новых процедур,	M.HC.SDE.00260	csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Нормализованная строка символов.	0..1

(hcsdo:ApplicationId)	связанных с регистрацией лекарственного препарата		Мин. длина: 1 Макс. длина: 50		
5. Код вида процедуры регистрации (hcsdo:RegistrationKindCode)	кодированное обозначение вида процедуры регистрации	M.HC.SDE.00425	csdo:Code10Type (M.SDT.00179) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 10	0..1	
6. Сведения о документе регистрационного досье (дела) (hccdo:RegistrationDossierDocDetails)	сведения о документе регистрационного досье (дела)	M.HC.CDE.00044	hccdo:RegistrationDossierDocDetailsType (M.HC.CDT.00023) Определяется областями значений вложенных элементов	0..*	
	6.1. Признак принадлежности документа к регистрационному досье (hcsdo:RegistrationFileIndicator)	признак, определяющий принадлежность документа к регистрационному досье: 1 – документ регистрационного досье; 0 – документ регистрационного дела	M.HC.SDE.00527	bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)	1
	6.2. Номер документа (csdo:DocId)	номер документа регистрационного дела (досье)	M.SDE.00044	csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	0..1
				csdo:Name500Type	

	6.3. Наименование документа (csdo:DocName)	наименование документа регистрационного дела (досье)	M.SDE.00108	(M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	0..1
	6.4. Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат (hcsdo:DrugRegistrationDocCode)	кодированное обозначение вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат	M.HC.SDE.00098	hcsdo:DrugRegistrationDocCodeType (M.HC.SDT.00022) Значение кода вида документа в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1 Макс. длина: 10	0..1
	Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	1
	6.5. Наименование вида документа регистрационного	наименование вида		csdo:Name500Type (M.SDT.00134)	

	досье на лекарственный препарат (h c s d o : DrugRegistrationDocName)	документа регистрацион ного досье на лекарственны й препарат	М.НС.SDE .00789	Нормализова нная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	0..1
	6.6. Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат (h c s d o : DrugRegistrationFileCode)	кодировое обозначение вида документа регистрацион ного дела на лекарственны й препарат	М.НС.SDE .00528	h c s d o : DrugRegistrati onFileCodeTy p e ((M.НС.SDT .00024) Значение кода вида документа в соответствии с о справочником (классификато ром), идентификато р которого определен в атрибуте " Идентификат о р справочника (классификато ра)". Мин. длина: 1 . Макс. длина: 10	0..1
		а) Идентификат о р справочника (классификато ра) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификато ра), в соответствии с которым указан код	c s d o : ReferenceData IdType (M.SDT.00091) Нормализова нная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20	1
	6.7. Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат	наименование вида документа регистрацион	М.НС.SDE .00901	c s d o : Name500Type (M.SDT.00134) Нормализова нная строка символов.	0..1

	(h c s d o : DrugRegistrationFileName)	ного дела на лекарственны й препарат		Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	
	6.8. Дата документа (csdo:DocCreationDate)	дата выдачи документа регистрацион ного дела (д осье)	M.SDE.00045	bdt:DateType (M.BDT.00005) Обозначение д а т ы в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	1
	6.9. Дата истечения срока действия документа (csdo:DocValidityDate)	д а т а истечения срока действия документа регистрацион ного дела (д осье)	M.SDE.00052	bdt:DateType (M.BDT.00005) Обозначение д а т ы в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1
	6.10. Наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityName)	наименование организации, выдавшей документ регистрацион ного дела (д осье)	M.SDE.00187	csdo : Name300Type (M.SDT.00056) Нормализова нная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	0..1
	6.11. Описание элемента документа (h c s d o : DrugAttributeEnumText)	описание дополнительн ого признака документа	M.HC.SDE .01436	hcsdo : AttributeTextT ype (M.HC.SDT .00215) Строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 4000	0..*
	а) Код вида элемента документа (атрибут DrugAttribute KindEnumCod e)	кодовое обозначение в и д а дополнительн ого признака документа регистрацион ного дела (д осье)	-	csdo : Code10Type (M.SDT.00179) Нормализова нная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 10	0..1

		б) Наименование вида элемента документа (атрибут AttributeKind Name)	наименование вида дополнительного признака документа регистрационного дела (досье)	-	csdo: Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	0..1
	6.12. Документ в бинарном формате (hcsdo:DocCopyBinaryText)		документ регистрационного дела (досье) в формате PDF	M.HC.SDE.01435	csdo: BinaryTextType (M.SDT.00143) Конечная последовательность двоичных октетов (байтов)	0..1
		а) Код формата данных (атрибут mediaTypeCode)	кодированное обозначение формата данных	-	csdo: MediaTypeCodeType (M.SDT.00147) Значение кода в соответствии со справочником форматов данных. Мин. длина: 1 Макс. длина: 255	0..1
	6.13. XML-документ (ccdo:AnyDetails)		документ регистрационного дела (досье) в формате XML	M.CDE.00081	csdo: AnyDetailsType (M.CDT.00086) Определяется областями значений вложенных элементов	0..1
		6.13.1. XML-документ	содержимое XML-документа произвольной структуры	-	произвольный элемент. Пространство имен: любое. Валидация: проводится всегда	1..*

	<p>6.14. Последовательность представления досье (h c s d o : SubmissionSequenceCode)</p>	<p>порядковый номер в последовательности представления досье</p>	<p>M.HC.SDE.00102</p>	<p>c s d o : Code10Type (M.SDT.00179) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 10</p>	<p>0..1</p>
	<p>6.15. Атрибут операции (hcsdo:OperationAttributeCode)</p>	<p>сведения об операции, выполняемой на д документом досье</p>	<p>M.HC.SDE.00103</p>	<p>c s d o : Code20Type (M.SDT.00160) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
	<p>6.16. Наименование активной фармацевтической субстанции (hcsdo:ActiveSubstanceName)</p>	<p>наименование активной фармацевтической субстанции</p>	<p>M.HC.SDE.00620</p>	<p>c s d o : Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>6.17. Наименование вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата (h c s d o : AuxiliarySubstanceName)</p>	<p>наименование вспомогательного вещества , входящего в состав лекарственного препарата</p>	<p>M.HC.SDE.00044</p>	<p>c s d o : Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>6.18. Наименование фармацевтического продукта (hcsdo:DrugProductName)</p>	<p>наименование фармацевтического продукта</p>	<p>M.HC.SDE.00252</p>	<p>c s d o : Name250Type (M.SDT.00068) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 .</p>	<p>0..1</p>

				Макс. длина: 250	
	6.19. Описание показаний к применению (hcsdo:IndicationText)	описание показания к применению	M.HC.SDE .00079	c s d o : Text4000Type (M.SDT.00088) Строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 4000	0..1
	6.20. Наименование производителя (hcsdo:ManufacturerName)	наименование производителя	M.HC.SDE .00235	c s d o : Name300Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	0..1

25. Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.004) приведено в таблице 17.

Таблица 17

Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.004)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат
2	Идентификатор	R.HC.MM.01.004
3	Версия	1.1.0
4	Определение	сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат
5	Использование	–
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:HC:MM:01:DrugRegistrationNumberRequestDetails:v1.1.0
7	Корневой элемент XML-документа	DrugRegistrationNumberRequestDetails

8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_HC_MM_01_DrugRegistrationNumberRequestDetails_v1.1.0.xsd
---	---------------------	--

26. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 18.
Таблица 18

Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:HC:ComplexDataObjects:vX.X.X	hccdo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects:vX.X.X	hcsdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области, использованных при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом 2 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

27. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.004) приведен в таблице 19.

Таблица 19

Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о номере регистрационного удостоверения на лекарственный препарат" (R.HC.MM.01.004)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (ccdo:EDocHeader)	совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1
			csdo:InfEnvelopeCode Type (M.SDT.90004)	

	1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодированное обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия. Шаблон: P\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\.MSG\.[0-9]{3}	1
	1.2. Код электронного документа (csdo:EDocCode)	кодированное обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1
	1.3. Идентификатор электронного документа (csdo:EDocId)	строка символов, однозначно идентифицирующая электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	csdo:UniversallyUniqueIdentifierType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	1
	1.4. Идентификатор исходного электронного документа (csdo:EDocRefId)	идентификатор электронного документа (сведений), в ответ на который был сформирован данный электронный документ (сведения)	M.SDE.90008	csdo:UniversallyUniqueIdentifierType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	0..1

	1.5. Дата и время электронного документа сведений (csdo:EDocDateTime)	дата и время создания электронного документа (документа сведений)	M.SDE.90002	b d t : DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601-2001	1
	1.6. Код языка (csdo:LanguageCode)	кодированное обозначение языка	M.SDE.00051	csdo: LanguageCodeType (M.SDT.00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}	0..1
	2. Номер заявления о регистрации лекарственного препарата (hcsdo:ApplicationId)	номер заявления о регистрации или проведении иных процедур, связанных с регистрацией лекарственного препарата	M.HC.SDE.00260	csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50	1
	3. Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата (hcsdo:RegistrationNumberId)	порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата	M.HC.SDE.00672	hcsdo: RegistrationNumberIdType (M.HC.SDT.00629) Нормализованная строка символов. Шаблон: \d{6}	0..1
	4. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)	кодированное обозначение страны, запрашивающей номер регистрационного удостоверения на лекарственный препарат	M.SDE.00162	csdo: UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника"	1

			классификатора) ". Шаблон: [A-Z]{ 2}
	а) Идентификатор справочника (справочника (классификатора) классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора) , в соответствии с которым указан код	c s d o : ReferenceDataId Type (M.SDT .00091) Нормализованна 1 я строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20

28. Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о рассмотрении заявления и (или) регистрационного досье" (R.НС.ММ.01.006) приведено в таблице 20.

Таблица 20

Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о рассмотрении заявления и (или) регистрационного досье" (R.НС.ММ.01.006)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	сведения о рассмотрении заявления и (или) регистрационного досье
2	Идентификатор	R.НС.ММ.01.006
3	Версия	1.1.0
4	Определение	сведения о рассмотрении заявления и (или) регистрационного досье
5	Использование	–
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:НС:ММ:01: DrugApprovalApplicationDetails: v1.1.0
7	Корневой элемент XML-документа	DrugApprovalApplicationDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_НС_ММ_01_ DrugApprovalApplicationDetails_v1 .1.0.xsd

29. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 21.

Таблица 21

Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс

1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects: vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:HC: ComplexDataObjects:vX.X.X	hccdo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects: vX.X.X	hcsdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects: vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области, использованных при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом 2 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

30. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о рассмотрении заявления и (или) регистрационного досье" (R.HC.MM.01.006) приведен в таблице 22.

Таблица 22

Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о рассмотрении заявления и (или) регистрационного досье" (R.HC.MM.01.006)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (ccdo:EDocHeader)	совокупность технологических и х реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1
1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодированное обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия. Шаблон: P\[A-Z]{2}\.[0-9]	1

				{2}\.MSG\[0-9]{3}	
	1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	кодированное обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?.[0-9]{3}	1
	1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo:EDocId)	строка символов, однозначно идентифицирующая электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	1
	1.4. Идентификатор исходного электронного документа (сведений) (csdo:EDocRefId)	идентификатор электронного документа (сведений), в ответ на который был сформирован данный электронный документ (сведения)	M.SDE.90008	csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	0..1

	1.5. Дата и время электронного документа (сведений) (csdo:EDocDateTime)	дата и время создания электронного документа (сведений)	M.SDE.90002	b d t : DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	1
	1.6. Код языка (csdo:LanguageCode)	кодированное обозначение языка	M.SDE.00051	c s d o : LanguageCode Type (M.SDT.00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}	0..1
2. Номер заявления о регистрации лекарственного препарата (hcsdo:ApplicationId)	номер заявления на регистрацию, подтверждение регистрации (перерегистрацию), внесение изменений в регистрационное досье и экспертизы лекарственных препаратов для медицинского применения, а также иных связанных с регистрацией лекарственных препаратов для медицинского применения процедур	M.HC.SDE.00260	csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 50	0..1	
	порядковый номер регистрационного		h c s d o : RegistrationNumberIdType (M.HC.SDT.00629)		

3. Порядковый номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата (hcsdo:RegistrationNumberId)	удостоверени я лекарственног о препарата	M.HC.SDE .00672	Нормализова нная строка символов. Шаблон: \d{6 }	0..1
4. Государство-член, в котором осуществляется обращение лекарственного препарата (hccdo:CountryDrugRegistrationDetails)	сведения о государстве-ч лене, направившем уведомление о невозможност и рассмотрения заявления на проведение процедур, связанных с регистрацией и экспертизой лекарственног о препарата	M.HC.CDE .00728	hccdo: CountryDrugR egistrationDeta ilsType (M.HC.CDT .00295) Определяется областями значений вложенных элементов	1
	4.1. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)	кодовое обозначение государства-ч лена, в котором предполагаетс я обращение лекарственног о препарата	csdo: UnifiedCountr yCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенно го кода страны в соответствии с о справочником (классификато ром), идентификато р которого определен в атрибуте " Идентификат о р справочника (классификато ра)". Шаблон: [A-Z {2}	1
	а) Идентификат о р	обозначение справочника (классификато ра), в	csdo: ReferenceData IdType (M.SDT.00091)	

		справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	соответствии с которым указан код	-	Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	1
	4.2. Код роли государства-члена (hcsdo:CountryKindCode)		кодированное обозначение роли государства-члена	M.HC.SDE.00510	hcsdo:CountryKindCodeType (M.HC.SDT.00204) Нормализованная строка символов	1
	5. Код причины невозможности рассмотрения заявления (hcsdo:ApprovalImpossibilityReasonCode)		кодированное обозначение причины невозможности рассмотрения заявления на проведение процедур, связанных с регистрацией и экспертизой лекарственного препарата	M.HC.SDE.00488	csdo:Code2Type (M.SDT.00170) Нормализованная строка символов. Длина: 2	0..1
	6. Примечание (csdo>NoteText)		дополнительный поясняющий текст	M.SDE.00076	csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 4000	0..1
	7. Сведения о документе регистрационного досье (дела) (hccdo:RegistrationDossierDocDetails)		сведения об измененном документе регистрационного досье (дела)	M.HC.CDE.00044	hccdo:RegistrationDossierDocDetailsType (M.HC.CDT.00023) Определяется областями значений вложенных элементов	0..*
			признак, определяющий			

	<p>7.1. Признак принадлежности документа к регистрационному досье (h c s d o : RegistrationFileIndicator)</p>	<p>й принадлежно сть документа к регистрацион ному досье: 1 – документ регистрацион ного досье; 0 – документ регистрацион ного дела</p>	<p>M.HC.SDE .00527</p>	<p>b d t : IndicatorType (M.BDT .00013) Одно из двух значений: " true" (истина) или "false" (ложь)</p>	<p>1</p>
	<p>7.2. Номер документа (csdo:DocId)</p>	<p>номер документа регистрацион ного дела (досье)</p>	<p>M.SDE.00044</p>	<p>csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Нормализова нная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 50</p>	<p>0..1</p>
	<p>7.3. Наименование документа (csdo:DocName)</p>	<p>наименование документа регистрацион ного дела (досье)</p>	<p>M.SDE.00108</p>	<p>c s d o : Name500Type (M.SDT.00134) Нормализова нная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
	<p>7.4. Код вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат (h c s d o : DrugRegistrationDocCode)</p>	<p>кодвое обозначение в и д а документа регистрацион ного досье на лекарственны й препарат</p>	<p>M.HC.SDE .00098</p>	<p>h c s d o : DrugRegistrati onDocCodeTy p e (M.HC.SDT .00022) Значение кода в и д а документа в соответствии с о справочником (классификато ром), идентификато р которого определен в атрибуте " Идентификат</p>	<p>0..1</p>

				о р справочника (классификатора)". Мин. длина: 1 Макс. длина: 10		
		а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	с s d o : ReferenceData IdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	1
	7.5. Наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат (h c s d o : DrugRegistrationDocName)	наименование вида документа регистрационного досье на лекарственный препарат		M.HC.SDE.00789	с s d o : Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	0..1
	7.6. Код вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат (h c s d o : DrugRegistrationFileCode)	кодовое обозначение вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат		M.HC.SDE.00528	h c s d o : DrugRegistrationFileCodeType (M.HC.SDT.00024) Значение кода вида документа в соответствии с справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор	0..1

				справочника (классификатора)". Мин. длина: 1 Макс. длина: 10		
		а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	c s d o : ReferenceData IdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 20	1
	7.7. Наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат (h c s d o : DrugRegistrationFileName)	наименование вида документа регистрационного дела на лекарственный препарат	M.HC.SDE.00901	c s d o : Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	0..1	
	7.8. Дата документа (csdo:DocCreationDate)	дата выдачи документа регистрационного дела (досье)	M.SDE.00045	bdt:DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	1	
	7.9. Дата истечения срока действия документа (csdo:DocValidityDate)	дата истечения срока действия документа регистрационного дела (досье)	M.SDE.00052	bdt:DateType (M.BDT.00005) Обозначение даты в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1	
	7.10. Наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityName)	наименование организации, выдавшей документ регистрацион	M.SDE.00187	c s d o : Name300Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символов.	0..1	

		ного дела (досье)		Мин. длина: 1 Макс. длина: 300	
	7.11. Описание элемента документа (hcsdo:DrugAttributeEnumText)	описание дополнительного признака документа	M.HC.SDE.01436	hcsdo:AttributeTextType (M.HC.SDT.00215) Строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 4000	0..*
	а) Код вида элемента документа (атрибут DrugAttributeKindEnumCode)	кодированное обозначение вида дополнительного признака документа регистрационного дела (досье)	-	csdo:Code10Type (M.SDT.00179) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 10	0..1
	б) Наименование вида элемента документа (атрибут AttributeKindName)	наименование вида дополнительного признака документа регистрационного дела (досье)	-	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 Макс. длина: 500	0..1
	7.12. Документ в бинарном формате (hcsdo:DocCopyBinaryText)	документ регистрационного дела (досье) в формате PDF	M.HC.SDE.01435	csdo:BinaryTextType (M.SDT.00143) Конечная последовательность двоичных октетов (байтов)	0..1
				csdo:MediaTypeCodeType (M.SDT.00147) Значение кода в	

	a) Код формата данных (атрибут mediaTypeCode)	кодированное обозначение формата данных	-	соответствии с справочником форматов данных. Мин. длина: 1. Макс. длина: 255	0..1
	7.13. XML-документ (ccdo:AnyDetails)	документ регистрационного дела (досье) в формате XML	M.CDE.00081	ccdo:AnyDetailsType (M.CDT.00086) Определяется областями значений вложенных элементов	0..1
	7.13.1. XML-документ	содержимое XML-документа произвольной структуры	-	произвольный элемент. Пространство имен: любое. Валидация: проводится всегда	1..*
	7.14. Последовательность представления досье (hcsdo:SubmissionSequenceCode)	порядковый номер в последовательности представления досье	M.HC.SDE.00102	ccdo:Code10Type (M.SDT.00179) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	0..1
	7.15. Атрибут операции (hcsdo:OperationAttributeCode)	сведения об операции, выполняемой над документом досье	M.HC.SDE.00103	ccdo:Code20Type (M.SDT.00160) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
	7.16. Наименование активной фармацевтической субстанции	наименование активной	M.HC.SDE.00620	ccdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов.	0..1

	(hcsdo:ActiveSubstanceName)	фармацевтической субстанции		Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	
	7.17. Наименование вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата (hcsdo:AuxiliarySubstanceName)	наименование вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата	M.HC.SDE.00044	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 500	0..1
	7.18. Наименование фармацевтического продукта (hcsdo:DrugProductName)	наименование фармацевтического продукта	M.HC.SDE.00252	csdo:Name250Type (M.SDT.00068) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 250	0..1
	7.19. Описание показаний к применению (hcsdo:IndicationText)	описание показаний к применению	M.HC.SDE.00079	csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 4000	0..1
	7.20. Наименование производителя (hcsdo:ManufacturerName)	наименование производителя	M.HC.SDE.00235	csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1 . Макс. длина: 300	0..1

31. Описание структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (R.НС.ММ.01.007) приведено в таблице 23.

Таблица 23

Описание структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (R.НС.ММ.01.007)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза
2	Идентификатор	R.НС.ММ.01.007
3	Версия	1.0.0
4	Определение	сведения для актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза
5	Использование	используется для запроса актуальных или полных (измененных, обновленных) единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:НС:ММ:01:DrugRegistrationStatusDetails:v1.0.0
7	Корневой элемент XML-документа	DrugRegistrationStatusDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_НС_ММ_01_DrugRegistrationStatusDetails_v1.0.0.xsd

32. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 24.

Таблица 24

Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3

1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects: vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:HC: ComplexDataObjects:vX.X.X	hccdo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects: vX.X.X	hcsdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects: vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области, использованных при разработке технической схемы структуры электронного документа (сведений) в соответствии с пунктом Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 г.

33. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (R.HC.MM.01.007) приведен в таблице 25.

Таблица 25

Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (R.HC.MM.01.007)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.	
1. Заголовок электронного документа (сведений) (ccdo:EDocHeader)	совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1	
1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодовое обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия. Шаблон: P\[A-Z]{2}\.[0-9]	1	

				{2}\.MSG\[0-9]{3}		
	1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	кодированное обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1	
	1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo:EDocId)	строка символов, однозначно идентифицирующая электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	1	
	1.4. Идентификатор исходного электронного документа (сведений) (csdo:EDocRefId)	идентификатор электронного документа (сведений), в ответ на который был сформирован данный электронный документ (сведения)	M.SDE.90008	csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	0.1	

	1.5. Дата и время электронного документа (сведений) (csdo:EDocDateTimе)	дата и время создания электронного документа (сведений)	M.SDE.90002	b d t : DateTimeType (M.BDT .00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	1	
	1.6. Код языка (csdo:LanguageCode)	кодированное обозначение языка	M.SDE.00051	c s d o : LanguageCode Type (M.SDT .00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}	0..1	
2. Дата и время обновления (csdo:UpdateDateTime)		дата и время обновления общего ресурса реестра, перечня, базы данных)	M.SDE.00079	b d t : DateTimeType (M.BDT .00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1	
3. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)		кодированное обозначение страны, представившей сведения в общий ресурс (реестр, перечень, базу данных)	M.SDE.00162	c s d o : UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии с справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор"	0..*	

				справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}		
	а) Идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	-	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1	
4. Начальная дата и время (csdo:StartDateTime)		начальная дата и время изменения сведений в общем ресурсе (реестре, перечне, базе данных)	M.SDE.00133	bd t : DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1	
5. Конечная дата и время (csdo:EndDateTime)		конечная дата и время изменения сведений в общем ресурсе (реестре, перечне, базе данных)	M.SDE.00134	bd t : DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с ГОСТ ИСО 8601–2001	0..1	
6. Количество запрашиваемых записей (hcsdo:RecordQuantity)		количество запрашиваемых записей	M.HC.SDE.00237	csdo:Quantity4Type (M.SDT.00097) Целое неотрицательное число в десятичной системе счисления. Макс. кол-во цифр: 4	0..1	
		номер позиции в массиве запрашиваемых записей		bd t : OrdinalType (

7. Порядковый номер первой записи (hcsdo:RecordOrdinal)	ых записей, отсчитываемый от 0, начиная с которой будет формироваться ответное сообщение	M.HC.SDE .00236	M.BDT.00022) Целое положительно е число в десятичной системе счисления	0..1	";
--	--	--------------------	--	------	----

5. Порядок присоединения к общему процессу "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденный указанным Решением, изложить в следующей редакции:

"УТВЕРЖДЕН
Решением Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 25 октября 2016 г. № 122
(в редакции Решения Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 19 апреля 2022 г. № 67)

Порядок присоединения к общему процессу "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза"

I. Общие положения

1. Настоящий Порядок разработан в соответствии со следующими актами, входящими в право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года;

Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 "О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 "О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 28 сентября 2015 г. № 125 "Об утверждении Положения об обмене электронными документами при трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией".

II. Область применения

2. Настоящий Порядок определяет требования к составу и содержанию процедур введения в действие общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" (Р.ММ.01) (далее – общий процесс) и присоединения нового участника к общему процессу, а также требования к осуществляемому при их выполнении информационному взаимодействию.

III. Основные понятия

3. Для целей настоящего Порядка используются понятия, которые означают следующее:

"документы, применяемые при обеспечении функционирования интегрированной системы" – технические, технологические, методические и организационные документы, предусмотренные пунктом 30 Протокола об информационно-коммуникационных технологиях и информационном взаимодействии в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 3 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года);

"технологические документы" – документы, включенные в типовой перечень технологических документов, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации общего процесса, предусмотренный пунктом 1 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200.

Иные понятия, используемые в настоящем Порядке, применяются в значениях, определенных пунктом 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра

зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 (далее – Правила информационного взаимодействия).

IV. Участники взаимодействия

4. Роли участников взаимодействия при выполнении ими процедур, предусмотренных настоящим Порядком, приведены в таблице 1.

Таблица 1

Роли участников взаимодействия

№ п/п	Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
1	Присоединяющийся участник общего процесса	выполняет процедуры, предусмотренные настоящим Порядком	уполномоченный орган государства – члена Союза
2	Администратор	координирует выполнение процедур, предусмотренных настоящим Порядком	Евразийская экономическая комиссия
3	Участник общего процесса	осуществляет взаимодействие в соответствии с технологическими документами и участвует в тестировании информационного взаимодействия с присоединяющимся участником общего процесса	уполномоченный орган государства – члена Союза, Евразийская экономическая комиссия

V. Введение общего процесса в действие

5. С даты вступления в силу Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" государства – члены Союза (далее – государства-члены) при координации Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия) приступают к выполнению процедуры введения в действие общего процесса.

6. Для введения в действие общего процесса государствами-членами должны быть выполнены необходимые мероприятия, определенные процедурой присоединения к общему процессу в соответствии с разделом VI настоящего Порядка.

7. На основании рекомендаций комиссии по проведению межгосударственных испытаний интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли Коллегия Комиссии принимает распоряжение о введении в действие общего процесса.

8. Основанием для принятия рекомендации комиссии по проведению межгосударственных испытаний интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли о готовности общего процесса к введению в действие являются результаты тестирования информационного взаимодействия между информационными системами всех государств-членов и Комиссии.

VI. Описание процедуры присоединения

9. После введения в действие общего процесса к нему могут присоединяться новые участники путем выполнения процедуры присоединения к общему процессу.

10. Для присоединения к общему процессу присоединяющимся участником общего процесса должны быть выполнены требования документов, применяемых при обеспечении функционирования интегрированной системы, технологических документов, а также требования законодательства государства-члена, регламентирующие информационное взаимодействие в рамках национального сегмента государства-члена.

11. Выполнение процедуры присоединения нового участника к общему процессу включает в себя:

а) информирование государством-членом Комиссии о присоединении нового участника к общему процессу (с указанием уполномоченного органа, ответственного за обеспечение информационного взаимодействия в рамках общего процесса);

б) внесение в нормативные правовые акты государства-члена изменений, необходимых для выполнения требований технологических документов (в течение 2 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения);

в) разработку (доработку) при необходимости информационной системы присоединяющегося участника общего процесса, в том числе в части применения средств электронной цифровой подписи (электронной подписи), совместимых с сервисами доверенной третьей стороны национального сегмента государства-члена (в течение 8 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения);

г) подключение информационной системы присоединяющегося участника общего процесса к национальному сегменту государства-члена, если такое подключение не было осуществлено ранее (в течение 8 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения);

д) получение присоединяющимся участником общего процесса распространяемых администратором справочников и классификаторов, указанных в Правилах информационного взаимодействия;

е) тестирование информационного взаимодействия между информационными системами присоединяющихся участников общего процесса и участников общего процесса на соответствие требованиям технологических документов (в течение 12 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения).

12. Присоединяющийся участник общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза" должен выполнить процедуру присоединения в соответствии с пунктом 11 настоящего Порядка.

13. При условии соблюдения требований и успешном выполнении действий в соответствии с пунктом 11 или 12 настоящего Порядка последующий обмен сведениями между присоединяющимися участниками общего процесса, осуществляется в соответствии с технологическими документами, регламентирующими информационное взаимодействие при реализации общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза", утвержденными Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122.

14. В случае наличия нескольких действующих версий технологических документов общего процесса присоединяющийся участник общего процесса обеспечивает присоединение к самой поздней версии.

VI. Описание процедуры введения в действие новой версии технологических документов

15. С даты опубликования Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 апреля 2022 г. № 67 "О внесении изменений в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 октября 2016 г. № 122" (далее – решение об утверждении новой версии технологических документов) государства-члены при координации Комиссии приступают к выполнению процедуры введения в действие новой версии технологических документов общего процесса.

16. Процедура введения в действие новой версии технологических документов общего процесса должна быть завершена всеми участниками общего процесса к моменту вступления в силу решения об утверждении новой версии технологических документов.

17. Выполнение процедуры введения в действие новой версии технологических документов общего процесса включает в себя мероприятия из состава указанных в пункте 11 настоящего порядка. Необходимость выполнения конкретных мероприятий за исключением тестирования информационного взаимодействия определяется участником общего процесса самостоятельно.

18. Преобразование ранее сформированных данных в соответствии с требованиями решения об утверждении новой версии технологических документов при необходимости выполняются каждым участником общего процесса самостоятельно.

19. Процедура введения в действие новой версии общего процесса считается завершенной на основании рекомендации комиссии по проведению межгосударственных испытаний. Основанием для принятия рекомендации комиссии по проведению межгосударственных испытаний интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли о завершении процедуры введения в действие новой версии общего процесса готовности общего процесса являются результаты тестирования информационного взаимодействия между информационными системами всех государств-членов и Комиссии.