



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

ПРИКАЗ

Москва

03 июля 2020г

МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ	
ЗАРЕГИСТРИРОВАНО	
Регистрационный №	<i>58893</i>
от	<i>"10" июля 2020г.</i>

№

5646

**Об утверждении формы согласования на ввоз в Российскую Федерацию, ввоз
в гражданский оборот лекарственного препарата**

В соответствии с пунктом 4 Положения об особенностях ввоза в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2020 г. № 955 «Об особенностях ввоза в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения» (Официальный интернет-портал правовой информации <http://www.pravo.gov.ru>, 01.07.2020), приказываю:

Утвердить прилагаемую форму согласования на ввоз в гражданский оборот без нанесения средств идентификации лекарственных препаратов для медицинского применения, произведенных в период с 1 июля 2020 года до 1 октября 2020 года, а также ввоз в Российскую Федерацию без нанесения средств идентификации в целях ввоза в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения за исключением лекарственных препаратов для медицинского применения, предназначенных для обеспечения лиц, больных гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, лиц после трансплантации органов и (или) тканей, произведенных за пределами Российской Федерации до 1 октября 2020 года.

Руководитель

А.В. Самойлова

Приложение
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 03.07.2020 № 5646

ФОРМА

СОГЛАСОВАНИЕ

на ввоз в Российскую Федерацию, ввод в гражданский оборот лекарственного
препарата

№ _____

Срок действия с _____ по _____

Выдано

(наименование юридического лица, юридический адрес (местонахождение), ИНН)

на основании решения межведомственной комиссии по выдаче согласований на
обращение лекарственного препарата от _____ № _____
(дата) (номер)

на лекарственный препарат

(торговое наименование)

(международное непатентованное наименование, или группировочное, или химическое)

(глобальный идентификационный номер торговой единицы (при наличии)

производства _____
(наименование и адрес мест осуществления производства (с указанием стадий
технологического процесса производства)

Регистрационное удостоверение № _____ от _____
(номер) (дата)

Держатель _____ или _____ владелец _____ регистрационного
удостоверения _____
(наименование)

Код ТНВЭД _____

Руководитель (заместитель руководителя) Росздравнадзора
Фамилия, имя, отчество (при наличии)

Усиленная квалифицированная электронная подпись