



ПАРУС

Повышение эффективности управления
лекарственным обеспечением

Планирование и контроль
закупок по программе ЛЛО

Маркировка лекарственных препаратов
и взаимодействие с ФГИС МДЛП

Корпорация «ПАРУС»

В первом квартале 2019 года территориальные органы Росздравнадзора по субъектам Российской Федерации в рамках контроля за льготным лекарственным обеспечением провели 149 проверок органов государственной власти субъектов Российской Федерации в основном в связи с поступлением обращений физических лиц, индивидуальных предпринимателей, юридических лиц с жалобами на нарушение их прав и законных интересов.

- Несвоевременное лекарственное обеспечение по выписанным льготным рецептам зафиксировано в 9 субъектах РФ.
- Отсутствие контроля со стороны региональных органов управления здравоохранением за определением потребности в лекарственных препаратах, а также использованием закупленных лекарственных препаратов выявлено в 7 субъектах РФ.
- Отсутствие выписки лекарственных препаратов при наличии медицинских показаний в 5 субъектах РФ.

УКАЗ ПРЕЗИДЕНТА РФ ОТ 6 ИЮНЯ 2019 Г. N 254 "О СТРАТЕГИИ РАЗВИТИЯ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ НА ПЕРИОД ДО 2025 ГОДА»

Решение основных задач развития здравоохранения в Российской Федерации должно осуществляться по следующим приоритетным направлениям:

27) совершенствование механизмов лекарственного обеспечения граждан, а также механизма ценообразования на лекарственные препараты;

28) дальнейшее внедрение информационно-аналитической системы мониторинга и контроля в сфере закупок лекарственных препаратов для обеспечения государственных и муниципальных нужд;

29) внедрение системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения и медицинских изделий в целях снижения объема фальсифицированных и недоброкачественных лекарственных препаратов и медицинских изделий;

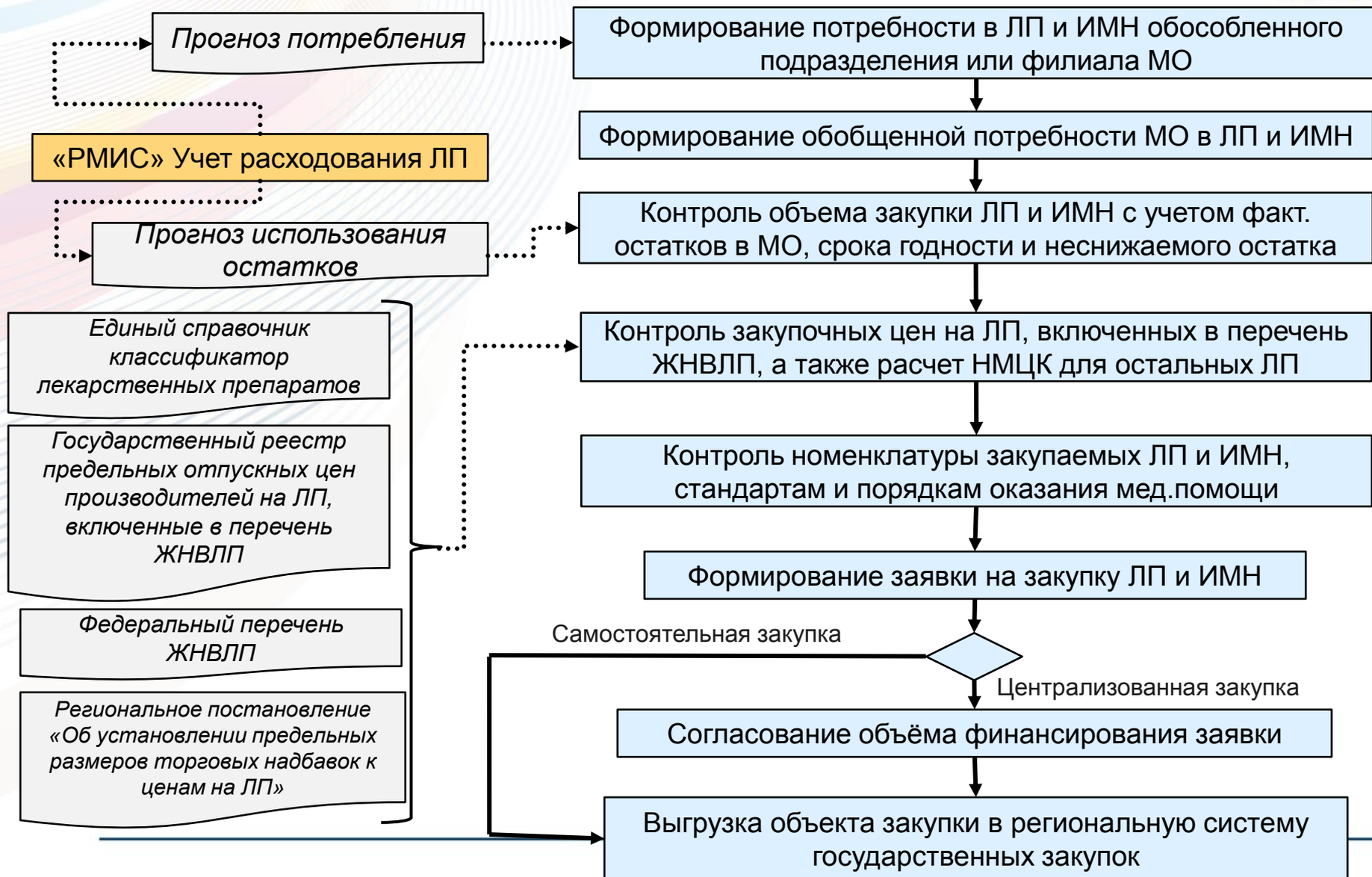
Рациональная организация процессов лекарственного обеспечения

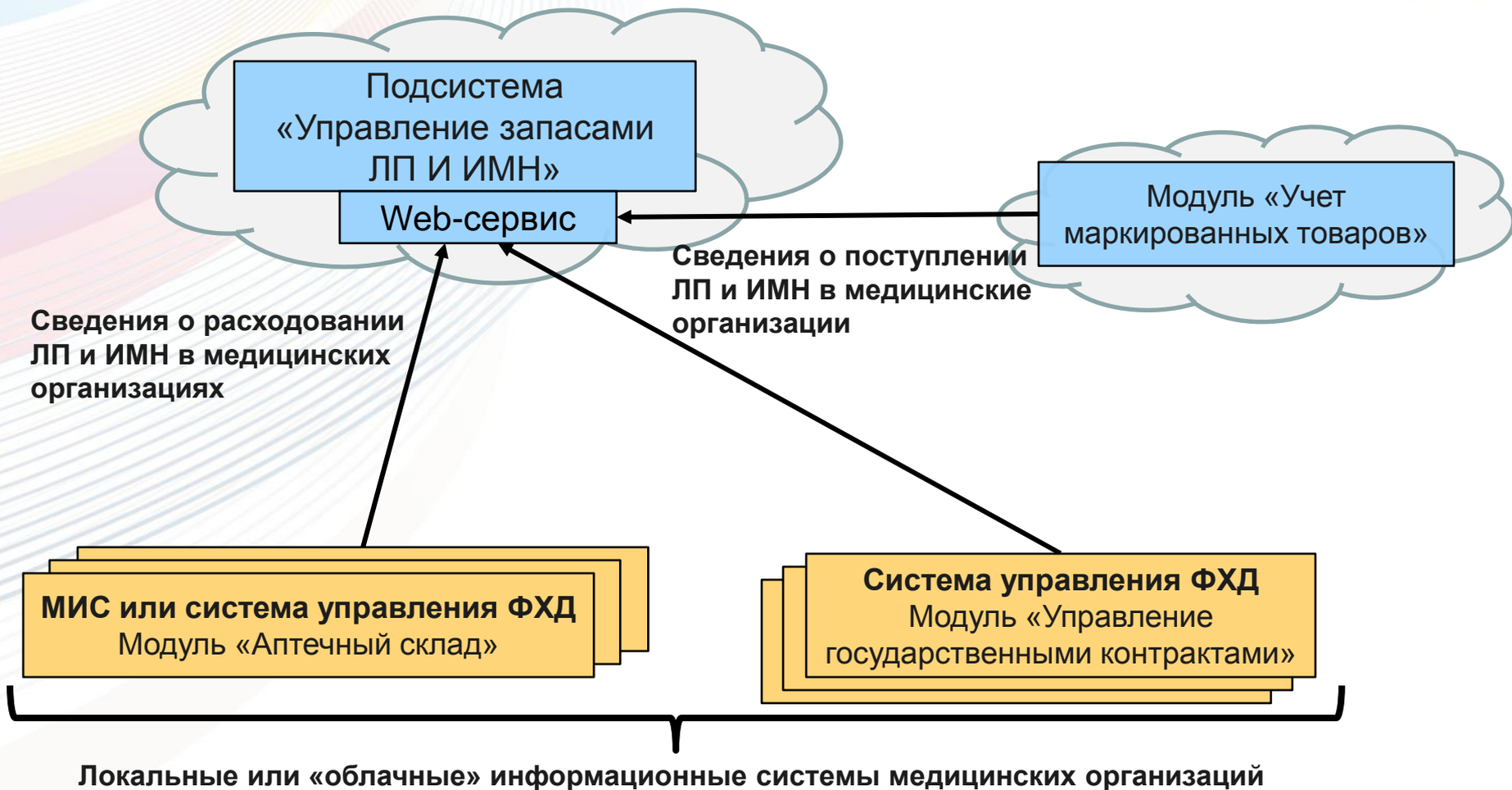


-  - существующие ИС
-  - рекомендуемые к созданию ИС



Модуль «Управление государственными закупками» Организация процесса с участием медицинских организаций







Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

- Изменения в соответствии с Федеральным законом от 28.12.2017 № 425-ФЗ



Постановление Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 года №1557 «Об особенностях внедрения системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения»



Федеральный закон от 15.04.2019 № 58-ФЗ "О внесении изменений в Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях"

- Статья 6.34. Несвоевременное внесение данных в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения либо внесение в нее недостоверных данных.

Для должностных лиц штраф составит 5-10 тыс. рублей, для юр.лиц – 50-100 тыс. рублей.

Михаил Мурашко, Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор):

- *«... Что важно: маркировка и работа в системе маркировки будут **лицензионными требованиями**, и это автоматический контроль. То есть реестр лицензий накладывается на реестр подключенных организаций к системе маркировки, и те, кто отсутствует, или те, по которым отсутствует движение лекарственных препаратов, будут фактическими объектами контроля»*

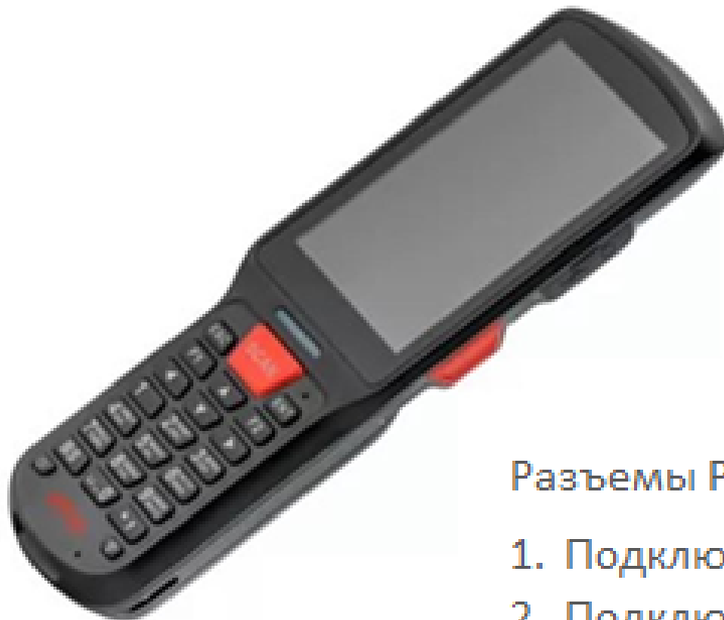
*«....в текущем году уже стартовала подготовка к внедрению системы маркировки **медицинских изделий**»*

***Заявление в рамках конференции Фармедобращение-2019**

Для успешной подготовки к регистрации медицинской организации в ИС МДЛП и дальнейшей работе с маркированными ЛП необходимо:

1. Иметь лицензию на фармацевтическую/медицинскую деятельность
2. Заказать и получить электронную подпись в аккредитованных удостоверяющих центрах
3. Обеспечить полное соответствие ФИО руководителя и ИНН организации, указанные в УКЭП, сведениям, внесенным в ЕГРЮЛ/ЕГРИП
4. Пройти регистрацию в ИС МДЛП на <https://mdlп.crpt.ru>
- 5. Подготовить учетную систему медицинской организации**
6. Подготовить рабочее место сотрудника медицинского склада
7. Пройти тестовый стенд «Песочница», перейти в промышленный режим
8. Регистрация всех операций с маркированными упаковками с 01.01.2020,
а по ВЗН – с 01.10.2019

Внешний вид регистратора выбытия



- Встроенный сканер
- Экран
- Клавиатура T9
- WiFi
- Возможность подключения GSM-модема
- Модуль безопасности (СКЗИ)
- Аккумулятор

Разъемы РВ позволяют:

1. Подключить РВ к персональному компьютеру.
2. Подключить РВ к локальной вычислительной сети организации и сети интернет.

Централизованная система



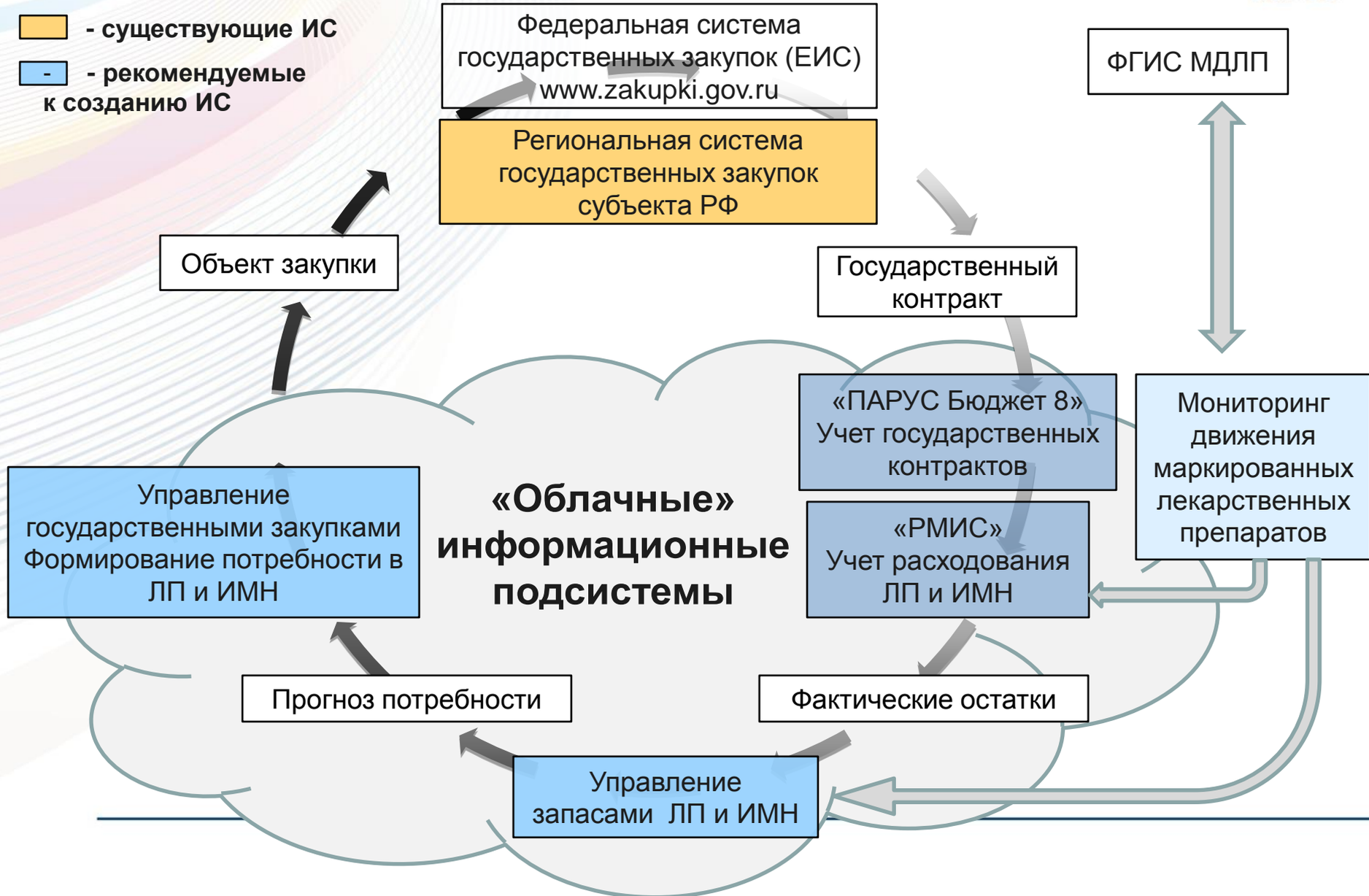
1. Сокращение сроков внедрения системы маркировки
2. Снижение стоимости решения для МО до 50%
3. Отсутствие необходимости выделения/закупки технической инфраструктуры в МО
4. Мониторинг и контроль за ходом внедрения в МО
5. Анализ фактических остатков ЛП в разрезе МО

- Приемка ЛП с прямым и обратным порядком акцептирования
 - получение сведений (уведомления) об отгрузке ЛП со склада продавца
 - сверка фактически полученных ЛП сведениям об отгрузке
 - подтверждение (акцептование) сведений об отгрузке
 - отказ получателя от приёмки товара (*полностью либо частично*)
 - Использование ЛП при оказании медицинской помощи
 - Перемещение между местами осуществления деятельности
 - Продажа ЛП в рамках розничной торговли
 - Отпуск ЛП по льготному рецепту
 - Передача на уничтожение ЛП
 - Факт (в т.ч. способ и адрес) уничтожения ЛП
 - Вывод ЛП из оборота [по различным причинам]
 - Отзыв/отмена ранее совершенной операции
-

Рациональная организация процессов лекарственного обеспечения



-  - существующие ИС
-  - рекомендуемые к созданию ИС





ПАРУС

СПАСИБО ЗА ВНИМАНИЕ

ООО «НПЦ «Парус»,
129366, Москва, ул. Ярославская, д.10 корп.4,
(495) 797-89-90(91)

www.parus.ru