



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации



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

**ПРИКАЗ**

Москва

*03 июля 2020г*

МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ	
<b>ЗАРЕГИСТРИРОВАНО</b>	
Регистрационный № <u>58893</u>	
от " <u>10</u> " <u>июля</u> 20 <u>20</u> г.	

№

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