

Приложение N 1
к приказу Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 29.05.2025 N 3443

форма

Место нанесения двухмерного штрихового кода

Выписка

из реестра выданных сертификатов Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения на право ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, если они являются лекарственными средствами,
по состоянию на "___" _____ 20__ г.

1. Статус сертификата Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения на право ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации (далее - ввоз (вывоз) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ (далее - прекурсоры), если они являются лекарственными средствами (далее - сертификат) _____.

2. Регистрационный номер сертификата _____.

3. Дата выдачи сертификата _____.

4. Срок действия сертификата _____.

5. Полное наименование заявителя _____.

6. Сокращенное (при наличии) наименование заявителя _____.

7. Адрес в пределах места нахождения заявителя _____.

8. Основной государственный регистрационный номер заявителя _____.

9. Идентификационный номер налогоплательщика заявителя _____.

10. Название наркотического средства, психотропного вещества или прекурсора, указанное в перечне <1> _____.

11. Международное непатентованное наименование наркотического средства и (или) психотропного вещества (при наличии), либо первое название, под которым оно было выпущено, или название, под которым выпускается указанное наркотическое средство или психотропное вещество, название прекурсора _____.

12. Торговое наименование ввозимого (вывозимого) лекарственного средства, содержащего наркотические средства, психотропные вещества или прекурсоры, указанное в государственном реестре лекарственных средств <2> (едином реестре зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза <3>) _____.

13. Лекарственная форма, дозировка, упаковка ввозимого (вывозимого) лекарственного препарата, содержащего наркотические средства, психотропные вещества или прекурсоры, указанные в государственном реестре лекарственных средств (едином реестре зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза) _____.

14. Форма выпуска (с указанием физического состояния, дозировки (при наличии), упаковки (при наличии) ввозимой (вывозимой) фармацевтической субстанции, содержащей наркотические средства, психотропные вещества или прекурсоры, указанные в государственном реестре лекарственных средств (едином реестре зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза) _____.

15. Единица измерения <4> ввозимого (вывозимого) лекарственного средства, содержащего наркотические средства, психотропные вещества или прекурсоры _____.

_____.

16. Количество ввозимого (вывозимого) лекарственного средства, содержащего наркотические средства, психотропные вещества или прекурсоры, в конкретной партии

_____.

17. Цель ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров

_____.

18. Страна, из которой осуществляется ввоз, или страна, в которую осуществляется вывоз наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров

_____.

19. Срок ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров

_____.

20. Вид транспорта, который предполагается использовать для ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров, или способ их отправки

_____.

21. Место и время ввоза (вывоза) конкретной партии наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров _____.

22. Дата и номер внешнеторгового контракта (договора), стороны контракта

_____.

23. Наименование и адрес в пределах места нахождения производителя

_____.

24. Наименование и адрес в пределах места нахождения грузополучателя

_____.

25. Наименование и адрес места нахождения импортера (в случае осуществления вывоза)

_____.

26. Наличие сертификата качества наркотического средства, психотропного вещества или прекурсора

_____.

(усиленная квалифицированная электронная подпись уполномоченного лица Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения)

<1> Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. N 681.

<2> Статья 33 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств".

<3> Порядок формирования и ведения единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза, утвержденный Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. N 84 "О порядках формирования и ведения единого реестра зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза и информационных баз данных в сфере обращения лекарственных средств" (вступило в силу для Российской Федерации 6 мая 2017 г.), которое является обязательным для Российской Федерации в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 г., ратифицированным Федеральным законом от 3 октября 2014 г. N 279-ФЗ "О ратификации Договора о Евразийском экономическом союзе", вступившим в силу для Российской Федерации 1 января 2015 г.

<4> Классификатор единиц измерения, утвержденный Решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 г. N 378 "О классификаторах, используемых для заполнения таможенных документов" (вступило в силу для Российской Федерации 1 января 2011 г.), которое является обязательным для Российской Федерации в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 г., ратифицированным Федеральным законом от 3 октября 2014 г. N 279-ФЗ "О ратификации Договора о Евразийском экономическом союзе", вступившим в силу для Российской Федерации 1 января 2015 г.