



Внедрение автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов

Орлова А.Б.-

начальник отдела организации контроля обращения лекарственных средств и медицинских изделий

Система мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения - федеральная государственная информационная система мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения от производителя до конечного потребителя с использованием контрольных (идентификационных) знаков для целей идентификации лекарственных препаратов для медицинского применения.

Пунктом 5 Перечня поручений Президента Российской Федерации по итогам совещания с членами Правительства Российской Федерации от 04.02.2015 было дано поручение обеспечить разработку и поэтапное внедрение автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя с использованием маркировки (кодификации) и идентификации упаковок лекарственных препаратов в целях обеспечения эффективного контроля качества лекарственных препаратов, находящихся в обращении, и борьбы с их фальсификацией.

Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации №866 от 30 ноября 2015 года была утверждена **Концепция «Федеральной государственной информационной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя с использованием маркировки».**

Учитывая социальную значимость введения маркировки лекарственных препаратов контрольными знаками 25 октября 2016г. Президиумом Совета при Президенте Российской Федерации по стратегическому развитию и приоритетным проектам был утвержден паспорт приоритетного проекта **«Внедрение автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя для защиты населения от фальсифицированных лекарственных препаратов и оперативного выведения из оборота контрафактных и недоброкачественных препаратов».**

Куратором проекта является заместитель Председателя Правительства Российской Федерации Дворкович Аркадий Владимирович.

Ключевые участники проекта: Минздрав России, Росздравнадзор, ФНС, Минпромторг России, Минфин России, Минкомсвязь России.



Цели проекта:

- ✓ Защита населения от фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных препаратов и предоставление неограниченному кругу потребителей (граждан) возможности проверки легальности зарегистрированных лекарственных препаратов, находящихся в гражданском обороте.
- ✓ Предоставление неограниченному кругу потребителей (граждан) возможности проверки легальности лекарственных препаратов, находящихся в гражданском обороте.
- ✓ Обеспечение прозрачности поставок и развитие справедливой конкуренции на фармацевтическом рынке.

В результате реализации проекта Федеральная государственная информационная система мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя (ФГИСМДЛП) охватит более 350 тыс. участников системы - субъектов обращения ЛП и будет отслеживать свыше 7 млрд. Упаковок лекарственных препаратов в год.

Границы проекта:

I этап (с 1 февраля 2017 г. до 31 декабря 2017 г.)

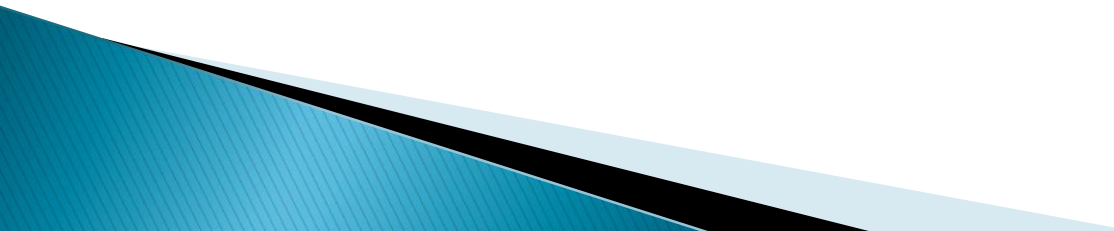
Эксперимент по маркировке контрольными (идентификационными) знаками лекарственных препаратов для медицинского применения, поступающих в гражданский оборот, на добровольной основе для ограниченного набора препаратов преимущественно из перечня 7ВЗН на полной модели товарной цепи от производителя до конечного потребителя.

II этап(с 1 января 2018 г. до 31 декабря 2018 г.)

Обязательная маркировка всех 100% лекарственных препаратов, поступающих в гражданский оборот.

В рамках приоритетного проекта «Лекарства. Качество и безопасность» в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации №62 от 24.01.2017 «О проведении эксперимента по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения» на территории Российской Федерации с 01.02.2017 по 31.12.2017 проводится добровольный эксперимент по маркировке лекарственных препаратов.

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 24 января 2017г. №62 «О проведении эксперимента по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения» на территории Российской Федерации 01.02.2017 начат эксперимент по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения.



Целями эксперимента являются: I этап (с 1 февраля 2017 г. до 31 декабря 2017 г.)

1) Определение эффективности и результативности разрабатываемой системы контроля за движением на территории Российской Федерации лекарственных препаратов от производителя(импортера) до конечного потребителя;

2) Определение изменений, которые необходимо внести в нормативные правовые акты Российской Федерации, регламентирующие сферу обращения лекарственных препаратов, в случае принятия решения о внедрении мониторинга за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов;

3) Определение технических возможностей информационной системы в которой будет осуществляться информационное обеспечение проведения эксперимента, и необходимости ее дальнейшего развития.

Маркировка лекарственных препаратов контрольными (идентификационными) знаками в целях проведения эксперимента осуществляется производителями лекарственных препаратов с использованием двухмерного штрихового кода.



Код продукта:
Серия:
Дата производства:
Годен до:
Уникальный код:

04601907002829
N71096/B30254
01 2016 11 2015
11 2019
102A49E6C26KC

Методическими рекомендациями для проведения эксперимента по маркировке контрольными (идентификационными) знаками (КИЗ) и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения, находящихся в гражданском обороте на территории Российской Федерации установлены:

- а) состав информации, включаемый в КИЗ, и правила его нанесения;**
- б) требования к оборудованию, используемому для нанесения и считывания кодов;**
- в) требования к информационной системе;**
- г) порядок передачи и обмена информацией;**
- д) порядок взаимодействия информационной системы с имеющимися ресурсами;**
- е) порядок подачи заявки на участие в эксперименте и регистрации участников эксперимента в ИС «Маркировка»;**
- ж) порядок взаимодействия участников эксперимента, включая перечень и порядок внесения информации в систему и др.**

Целевая модель маркировки лекарственных препаратов в РФ



Ход эксперимента

С 01.06.2017 года «пионерам» предоставлен доступ к системе.

По состоянию на 30.10.2017 в системе зарегистрированы **54 участника**, в том числе:

- **отечественные и зарубежные производители:** АО«Нижфарм», АО«ОРТАТ», ЗАО«Биокад», ООО«Хемофарм», «Д-рРедди'с Лабораторис Лтд.», ООО«Пфайзер», ООО«Сердикс», ЗАО«ГедеонРихтерРус», ООО«ГЕРОФАРМ», ООО«БерингерИнгельхайм», ООО«Такеда»,»ПфайзерИнк.», «Пфайзер Мэнюфэкчуринг Дойчленд ГмбХ»,ООО«КРКА Фарма», ОАО«Синтез» ,«Байер»,«Сандозд.д.», АО«КРКА д.д., Новоместо»,ООО«Эббот Лэбораториз»,«Берингер Ингельхайм Интернешнл ГмбХ», АО«Вертекс»,ОАО «Дальхимфарм»,«АВВАРУС» и др.;
- **оптовые организации:** АО«Р-ФАРМ», АО«НПК«КАТРЕН», «Центр внедрения «Протек», АО«СИА-ИНТЕРНЕЙШНЛЛ тд.», ООО«КФС», ООО«СИА-Интернейшнл-Смоленск», ГУП«Волгофарм»;
- **Аптечные сети:** ООО«НЕО-ФАРМ», «Центр лекарственного обеспечения Департамента здравоохранения г. Москвы», ООО«Самсон Фарма», ООО«МегаФарм», ООО«Ригла» и др.;
- **медицинские организации(1):** ГБУ «ГКБ им.Кончаловского ДЗМ»

Ход эксперимента

20 торговых наименований лекарственных препаратов: Найз, Авегра, Заведос, Омес, Тагиста, Ацеллбия, Калетра, Гертикад, Вальдоксан, Липримар, Мелоксикам, Герцептин, Кадуэт, Кеторол, Кардиостатин, Кортексин, Кетопрофен, Мертенил, Спирива, Респимат.

- Более 800 тыс. упаковок промаркированных препаратов;

- за период с 18 августа 2017 года аптечной сетью «НЕО-ФАРМ» реализовано **85 промаркированных упаковок** лекарственных препаратов Омес (Индия, Д-рРедди'с Лабораторис Лтд.) и Тагиста (ОАО "Нижфарм").

- проводится подключение очередных участников, в том числе медицинских и аптечных организаций субъектов РФ с целью создания на их базе региональных «центров компетенций» (ГУП ЗК «Аптечный склад», ГУЗ «Краевая больница №3»);

- разработано мобильное приложение для неограниченного круга пользователей (населения) для проверки подлинности ЛП;

- Проводится информационная кампания в СМИ.

В рамках работы по реализации приоритетного проекта и внедрению системы маркировки лекарственных препаратов в проектный комитет внесены предложения по поэтапному развертыванию системы мониторинга движения лекарственных препаратов в 2018 году:

- | | |
|-----------------|---|
| I кв. 2018 г. | охват маркировкой 100% выпускаемых в обращение лекарственных препаратов, 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; |
| II кв. 2018 г. | охват маркировкой 100% выпускаемых в обращение жизненно-необходимых и важнейших лекарственных препаратов , имеющих стоимость свыше 500 руб.; |
| III кв. 2018 г. | охват маркировкой 100% выпускаемых в обращение жизненно-необходимых и важнейших лекарственных препаратов, имеющих стоимость свыше 100 руб.; |
| IV кв. 2018 г. | охват маркировкой 100% лекарственных препаратов, выпускаемых в обращение. |



Нормативные и организационные основы

- ❖ Разработан, прошел общественное обсуждение и внесен в Государственную Думу Российской Федерации **проект федерального закона** "О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации в целях создания системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения»;
- ❖ Подготовлен и в ближайшее время будет размещен в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» с целью проведения публичного обсуждения **проект постановления Правительства Российской Федерации** "О системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения", которым будут утверждены:
 - порядок нанесения контрольного (идентификационного) знака, характеристики контрольного (идентификационного) знака и требования к структуре и формату информации, которую содержат контрольные (идентификационные) знаки;
 - требования к системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения, порядок взаимодействия системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения с иными государственными информационными системами;
 - порядок регистрации участников в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения;
 - порядок внесения информации о лекарственных препаратах для медицинского применения и их обороте в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения и определения состава вносимой информации;
 - перечень лекарственных препаратов для медицинского применения, включенных в перечень товаров, подлежащих маркировке контрольными (идентификационными) знаками.

Подготовка к внедрению системы «Маркировки»

- ▶ 1. Создать рабочую группу.
- ▶ 2. Провести работу по инвентаризации мест осуществления деятельности.
- ▶ 3. Наличие кода ФИАС на каждое место осуществления деятельности.
- ▶ 4. Регистрация на сайте ФНС.
- ▶ 5. Приобретение или доработка имеющегося программного продукта.
- ▶ 6. Приобретение сканеров двухмерных Data Matrix кодов.

www.roszdravnadzor.ru



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

[О СЛУЖБЕ](#) ▾ [ДОКУМЕНТЫ](#) [СЕРВИСЫ](#) [ОБЩЕСТВЕННОЕ ОБСУЖДЕНИЕ](#) [ВАКАНСИИ](#)

6d

[ENG](#)



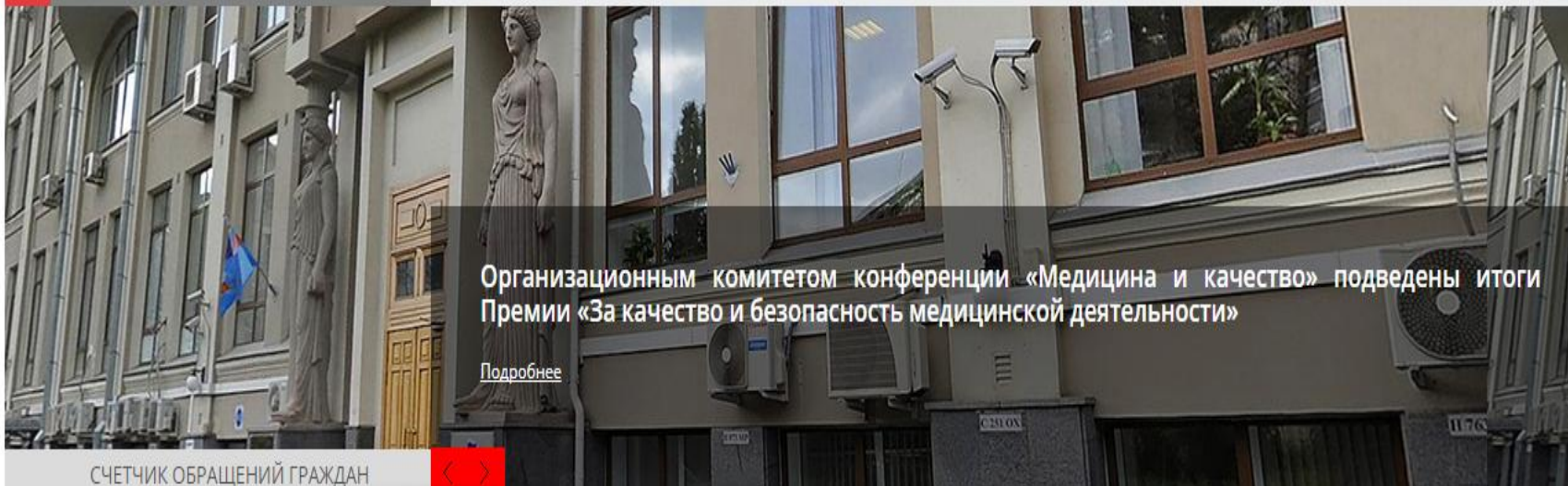
[RSS](#)

[ЛИЧНЫЙ КАБИНЕТ](#) →



[Перейти на сайт Территориального органа](#) >

[Медицинская деятельность](#) [Медицинские изделия](#) [Лекарственные средства](#) [Биомедицинские клеточные продукты](#) [Контроль и надзор](#)



Организационным комитетом конференции «Медицина и качество» подведены итоги Премии «За качество и безопасность медицинской деятельности»

[Подробнее](#)

СЧЕТЧИК ОБРАЩЕНИЙ ГРАЖДАН



Единый реестр лицензий

ЭЛЕКТРОННЫЕ СЕРВИСЫ

> Госуслуги

> Кабинет заявителя

> Отчётные подсистемы

> Реестры/перечни

[Смотреть все](#)



Государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий



Номенклатурная классификация медицинских изделий по видам



Единый реестр лицензий



Подача обращений для физических лиц



Перечень извещений о проведении научных мероприятий



Сведения о результатах проверок субъектов предпринимательства, проведённых Росздравнадзором

Единый реестр лицензий

Электронные сервисы

ВРАЧУ



ПАЦИЕНТУ



ЗАЯВИТЕЛЮ



Для работы с сервисом:

Откройте «Расширенный поиск» поисковой строки сервиса, в котором задайте необходимые критерии поиска и нажмите на кнопку «Вывести результаты».

[Смотреть весь текст](#)

ПОИСК ЛИЦЕНЗИЙ В ЕДИНОМ РЕЕСТРЕ ЛИЦЕНЗИЙ, В ТОМ ЧИСЛЕ ЛИЦЕНЗИЙ, ВЫДАННЫХ ОРГАНАМИ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ В СООТВЕТСТВИИ С ПЕРЕДАННЫМ ПОЛНОМОЧИЕМ ПО ЛИЦЕНЗИРОВАНИЮ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ



Номер лицензии / Наименование, ИНН, ОГРН организации



[Расширенный поиск](#)

Регистрационный
номер

Дата регистрации

Сведения о лицензиате

Наименование лицензирующего
органа

Данные отсутствуют.

Единый реестр лицензий

ПОИСК ЛИЦЕНЗИЙ В ЕДИНОМ РЕЕСТРЕ ЛИЦЕНЗИЙ, В ТОМ ЧИСЛЕ ЛИЦЕНЗИЙ, ВЫДАННЫХ ОРГАНАМИ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ В СООТВЕТСТВИИ С ПЕРЕДАННЫМ ПОЛНОМОЧИЕМ ПО ЛИЦЕНЗИРОВАНИЮ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ



7523004098



[Расширенный поиск](#)



Показать записей

Регистрационный номер	Дата регистрации	Сведения о лицензиате	Наименование лицензирующего органа
ФС-75-01-000470	11.08.2011	Государственное образовательное учреждение для ...	Управление Росздравнадзора по Забайкальскому краю

1 1 1

ПОИСК ЛИЦЕНЗИЙ В ЕДИНОМ РЕЕСТРЕ ЛИЦЕНЗИЙ, В ТОМ ЧИСЛЕ ЛИЦЕНЗИЙ,
ВЫДАННЫХ ОРГАНАМИ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ В СООТВЕТСТВИИ С ПЕРЕДАННЫМ ПОЛНОМОЧИЕМ ПО ЛИЦЕНЗИРОВАНИЮ
ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ



7523004098



[Расширенный поиск](#)



Показать записей

Номер лицензии	Дата принятия решения о предоставлении лицензии	Дата начала действия лицензии	Дата окончания действия лицензии
ФС-75-01-000470	11.08.2011 Приказ: 53-Пр/11	11.08.2011	Бессрочно

Записи с 1 до 1 из 1 записей



Сканер штрих-кода Datalogic QW2400

Сканер штрих-кода QuickScan Lite QW2400 2D - это сканер начального уровня, специально предназначенный для чтения длинных и усеченных 1D-кодов и больших 2D-кодов с близкого расстояния. Сканер штрих-кода QW2400 имеет сверхширокое...

Гарантия производителя

5 890 ₺

+250 ₺ доставка, 14 дней
Есть самовывоз

DNS Технопоинт

★★★★★ (22764)



Сканер штрих-кода Honeywell Voyager 1400G2D

Honeywell Voyager 1400G2D имидж-сканер для считывания линейных и двумерных штрих-кодов, а также для захвата изображения. Технология Area Image позволяет воспринимать информацию под любым углом, поэтому не требуется специально...

Гарантия производителя

6 390 ₺

+250 ₺ доставка, 14 дней
Есть самовывоз

DNS Технопоинт

★★★★★ (22764)



Сканер штрих-кода Honeywell 1450G2D

Сканер Honeywell Voyager 1450G2D это исключительно выгодное приобретение для предприятий, которым нужны универсальные системы двумерного сканирования для решения текущих задач и развития перспективных направлений.Использование...

350 бонусов на карту
Гарантия производителя

11 990 ₺

+250 ₺ доставка, завтра
Есть самовывоз

DNS Технопоинт

★★★★★ (22764)



Рабочая группа «Маркировка»

✓ **Руководитель медицинской или аптечной организации**

✓ **Зам. Руководителя, непосредственно занятый внедрением системы «Маркировка» в организации**

✓ **Специалист по IT – технологиям**

✓ **Разработчики ПО (специалисты организации или фирма-разработчик используемого программного продукта)**

Для успешной регистрации в системе ИС Маркировка необходимо убедиться в выполнении следующих условий

1. Наличие усиленной квалифицированной электронной подписи (УКЭП), оформленной на руководителя организации

Регистрация организации с УКЭП, оформленной на сотрудника, отличного от руководителя, не предусмотрена. Если у вашей организации нет электронной цифровой подписи, то ее можно оформить в одном из удостоверяющих центров, аккредитованных Минкомсвязи России. Перечень аккредитованных удостоверяющих центров можно найти по адресу: <https://minsvyaz.ru/ru/activity/govservices/2>

2. Полное соответствие ФИО руководителя и ИНН организации, указанные в УКЭП, сведениям, внесенным в ЕГРЮЛ/ЕГРИП

Проверить сведения в ЕГРЮЛ/ЕГРИП можно на сайте ФНС по адресу: <https://egrul.nalog.ru/>

Если по результатам проверки выявлены несоответствия, требующие корректировок ЕГРЮЛ/ЕГРИП, порядок и условия внесения изменений можно найти на сайте ФНС <https://www.nalog.ru/>

Если выявлены несоответствия в УКЭП, требуется ее переоформление.

Для успешной регистрации в системе ИС Маркировка необходимо убедиться в выполнении следующих условий

3. Наличие как минимум одной лицензии на производство лекарственных препаратов и/или фармацевтическую деятельность, зарегистрированной в соответствующем ФОИВ

Проверить сведения о лицензиях можно:

- в реестре на Производство лекарственных средств на сайте Минпромторга по адресу: http://minpromtorg.gov.ru/activities/services/licensing/1_8/
- в реестре на фармацевтическую деятельность на сайте Росздравнадзора по адресу: <http://www.roszdravnadzor.ru/services/licenses>

При отсутствии лицензий в реестре необходимо обратиться в соответствующий ФОИВ.

4. Для лицензий на фармацевтическую деятельность наличие как минимум одного адреса места осуществления деятельности организации в федеральной информационной адресной системе (ФИАС) с присвоением уникального ID

Проверить наличие адреса в ФИАС и присвоенного идентификатора можно по адресу: <https://fias.nalog.ru/ExtendedSearchPage.aspx>

Если адрес места деятельности отсутствует, рекомендуем обратиться в ФИАС для обновления реестра адресов.



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
НАЛОГОВАЯ СЛУЖБА

ФЕДЕРАЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИОННАЯ АДРЕСНАЯ СИСТЕМА

[О ФИАС](#) [ПОИСК](#) [ОБНОВЛЕНИЯ](#) [ВОПРОСЫ И ОТВЕТЫ](#) [ЗАЯВКА В ФИАС](#) [ИНФОРМАЦИЯ О ЗАЯВКЕ](#)

Административное деление Муниципальное деление

Введите адрес

Найти



Расширенный поиск



[О выгрузке обновленной
базы данных ФИАС](#)



Федеральная информационная адресная система (ФИАС) - федеральная государственная информационная система, обеспечивающая формирование, ведение и использование государственного адресного реестра.

ФИАС начал функционировать на территории всей России с 1 ноября 2011 года в рамках реализации распоряжения Правительства Российской Федерации от 10.06.2011 № 1011-р.

1 июля 2014 года вступил в силу Федеральный закон от 28.12.2013 № 443-ФЗ «О федеральной информационной адресной системе и о внесении изменений в Федеральный закон «Об общих принципах организации местного самоуправления в Российской Федерации», который закрепил существование ФИАС и определил полномочия органов государственной власти и органов местного самоуправления в области отношений, возникающих в связи с ведением государственного адресного реестра, эксплуатацией федеральной информационной адресной системы, использованием содержащихся в государственном адресном реестре сведений об адресах.

Постановлением Правительства Российской Федерации от 29.04.2014 № 384 ФНС России определена оператором ФИАС, а Минфин России – органом нормативно-правового регулирования в сфере адресных отношений.

Целью создания ФИАС является формирование единого федерального ресурса, содержащего достоверную, единообразную, общедоступную, структурированную адресную информацию. Благодаря внедрению ФИАС эту информацию можно бесплатно получить через Интернет на официально зарегистрированном портале ФИАС

Деление ?

Административно-территориальное

Муниципальное

Страна

Субъект Российской Федерации

Район

Город

Населенный пункт

Элемент планировочной структуры

Улица

Номер здания/сооружения

Номер земельного

Индекс

ОКАТО

ОКТМО

Уникальный номер адреса объекта адресации в государственном адресном реестре

Кадастровый номер

Номер документа о присвоении адреса

Деление ?

- Административно-территориальное
 Муниципальное

Страна

Российская Федерация



**Субъект
Российской
Федерации**

Забайкальский край



Район

Выберите район



Город

ч



Чита город

Населенный пункт

**Элемент
планировочной
структуры**

Выберите элемент планировочной структуры



Улица

Назара Губина улица



Номер
здания/сооружения

2



Номер земельного
участка

Дом 2 Сооружение 2

Дом 2 Сооружение 3

Дом 2 Строение 1

Номер помещения

Дом 2 Строение 3

Дом 2 Строение 4

Тип сведений

Дом 2 Строение 5

Дом 2 Строение 7

Что искать





Что искать

Найти

Очистить

Найдено адресов: 1

Наименование	Статус записи	Уникальный номер адреса объекта адресации в государственном адресном реестре	Индекс	ОКАТО	ОКТМО	Код ИФНС ФЛ	Код ИФНС ЮЛ	Кадастровый номер	Дата актуализации записи			
Забайкальский край, Чита г, Назара Губина ул, Дом 2 Строение 10	Актуальная	b86aa156-ae81-4dde-a472-9076cd8b1e04	672023	76401380000	76701000	7536	7536		14.02.2012		xls	

**Субъект
Российской
Федерации**

Забайкальский край



Район

Борзинский район



Город

Борзя город



Населенный пункт

Владение 5А

Владение 25

Владение 35

Владение 57

Дом 5

Дом 51

Дом 54

**Элемент
планировочной
структуры**

Улица

**Номер
здания/сооружения**


5



Номер земельного

Выберите земельный участок



Деление  Административно-территориальное
 Муниципальное

Страна Российская Федерация | ▾

Субъект Российской Федерации Забайкальский край | ▾

Район Борзинский район | ▾

Город Борзя город | ▾

Населенный пункт Выберите населенный пункт | ▾

Элемент планировочной структуры Выберите элемент планировочной структуры | ▾


Улица Ленина улица | ▾

Номер здания/сооружения 5а | ▾

Номер земельного Выберите земельный участок | ▾

Индекс

ОКАТО Выберите ОКАТО | ▾ 

ОКТМО Выберите ОКТМО | ▾ 

Уникальный номер адреса объекта адресации в государственном адресном реестре

Кадастровый номер

Номер документа о присвоении адреса

Тип сведений





- Только актуальные
 Актуальные и исторические

Что искать

Найти

Очистить

Найдено адресов: 1

Наименование	Статус записи	Уникальный номер адресообразующего элемента в государственном адресном реестре	Индекс	ОКАТО	ОКТМО	Код ИФНС ФЛ	Код ИФНС ЮЛ					
Ленина улица	Актуальная	33716878-febe-4328-90ff-fb47c4356240		76209501000	76609101	7505	7505		xls			

Код ФИАС отсутствует.

- ▶ – Оставить обращение на сайте ФНС по адресу <https://fias.nalog.ru/>.
- ▶ – обратиться в орган местного самоуправления с заявлением о присвоении кода ФИАС адресу места осуществления деятельности.

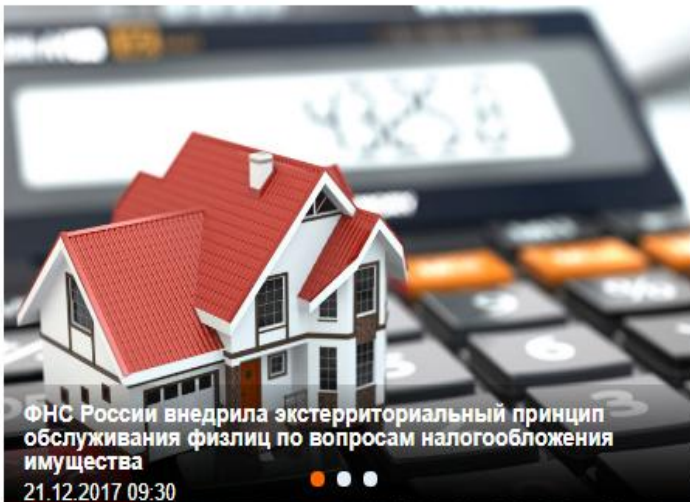
https://www.nalog.ru/

НОВОСТИ

СМИ О ФНС

ЭЛЕКТРОННЫЕ СЕРВИСЫ

ВСЕ СЕРВИСЫ



ФНС России внедрила экстерриториальный принцип обслуживания физлиц по вопросам налогообложения имущества

21.12.2017 09:30



ФНС России разъяснила, в каких случаях организация или ИП платит НДС при аренде госимущества

20.12.2017 09:30



Проверить электронный чек и вернуть деньги за покупку позволит новый экспериментальный проект ФНС России

19.12.2017 09:30



Утвержден план деятельности ФНС России на



Регистрация юридических лиц и ИП



Узнай ИНН



Риски бизнеса: проверь себя и контрагента



Заплати налоги



Единый реестр субъектов малого и среднего предпринимательства



Онлайн-запись на приём в инспекцию



Часто задаваемые вопросы



Решения по жалобам



Маркировка товаров



Новый порядок применения контрольно-кассовой техники



Регистрация в системе

1 Выбор системы

2 Настройка ЭЦП

3 Заполнение реквизитов

Выберите, пожалуйста, систему маркировки:

Маркировка меховых изделий

Маркировка лекарственных средств

Проверка статуса регистрации

ИНН:

Проверить



Регистрация в системе



Выбор системы

2

Настройка ЭЦП

3

Заполнение реквизитов

Настройка ЭЦП

Для работы в личном кабинете Вам понадобится электронная подпись и программы, обеспечивающие защиту информации.

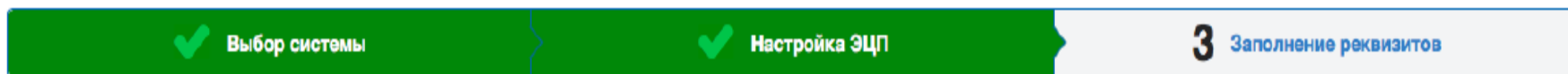
Необходимо выполнить проверку

Начать проверку

- Операционная система
OS Windows 7 или новее / Mas OS X 10.8 или новее
- Браузеры
Браузер Internet Explorer 10 или новее, Safari
[Скачать браузер на сайте Microsoft](#)
- Программы
Плагин КриптоПро для браузера Internet Explorer, Safari
[Скачайте и включите плагин КриптоПро](#)
[Инструкция по установке плагина КриптоПро](#)
- ПО КриптоПро версии **3.6.7777** или новее
[Установите и запустите КриптоПро](#)
[Инструкция по установке КриптоПро](#)



Регистрация в системе



Вид участника:

Резидент Российской Федерации

ЗАПОЛНИТЕ РЕКВИЗИТЫ

Электронная почта:

ИНН*

Фамилия*

Имя*

Отчество

Выбор сертификата

Зарегистрироваться

Назад

▶ **Спасибо за внимание!**

orlovaab@reg75.roszdravnadzor.ru

Тел.: (302-2) 26-43-44, 26-36-30

8-924-387-87-36