**Порядок регистрации в информационной системе мониторинга движения лекарственных препаратов (ИС МДЛП)**

Для успешной подготовки к регистрации организациям в ИС МДЛП необходимо убедиться в выполнении следующих условий:

*1. Наличие усиленной квалифицированной электронной подписи (УКЭП), оформленной на руководителя организации (для резидентов Российской Федерации и представительств иностранных организаций на территории Российской Федерации).*Регистрация организации с УКЭП, оформленной на сотрудника, отличного от руководителя, не предусмотрена. Если у вашей организации нет УКЭП, то ее можно оформить в одном из удостоверяющих центров, аккредитованных Министерством цифрового развития, связи и массовых коммуникаций Российской Федерации. 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/РАФП (для резидентов Российской Федерации и представительств иностранных организаций на территории Российской Федерации).*

Проверить сведения в [ЕГРЮЛ/ЕГРИП](https://egrul.nalog.ru/)  и [РАФП](https://service.nalog.ru/rafp/) можно на сайте ФНС России..

* если по результатам проверки выявлены несоответствия, требующие корректировок ЕГРЮЛ/ЕГРИП, порядок и условия внесения изменений можно найти на сайте [ФНС России](https://www.nalog.ru/rn77/);
* если выявлены несоответствия в УКЭП, требуется ее переоформление.

*3. Наличие лицензии на медицинскую деятельность и/или фармацевтическую деятельность, зарегистрированной в соответствующем федеральном органе исполнительной власти (для российских производителей лекарственных средств и организаций, осуществляющих оборот лекарственных препаратов на территории Российской Федерации).*

Проверить сведения о лицензиях можно:

* 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 [на сайте Росздравнадзора](http://www.roszdravnadzor.ru/services/licenses);
* при отсутствии лицензии в реестре необходимо обратиться в соответствующий федеральный орган исполнительной власти.

**Важная информация**

* Для юридического лица, являющегося резидентом Российской Федерации или представительством иностранной организации при первом входе в «Личный кабинет» необходимо использовать усиленную квалифицированную электронную подпись руководителя организации;
* В дальнейшем к работе с [системой мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения](https://mdlp.crpt.ru/) можно подключать сотрудников организации.

**Для регистрации в Личном кабинете участника ИС МДЛП, рекомендуется осуществить следующие действия:**

1. Пройти на портал [национальной](https://mdlp.crpt.ru/) системы цифровой маркировки. Для этого в адресную строку веб-браузера необходимо ввести <http://честныйзнак.рф/> (см. рисунок 1).

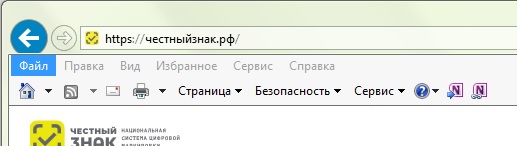


Рисунок 1- адресная строка веб-браузера Internet Explorer 11

После перехода по данной ссылке, откроется портал [национальной](https://mdlp.crpt.ru/) системы цифровой маркировки (см. рисунок 2).

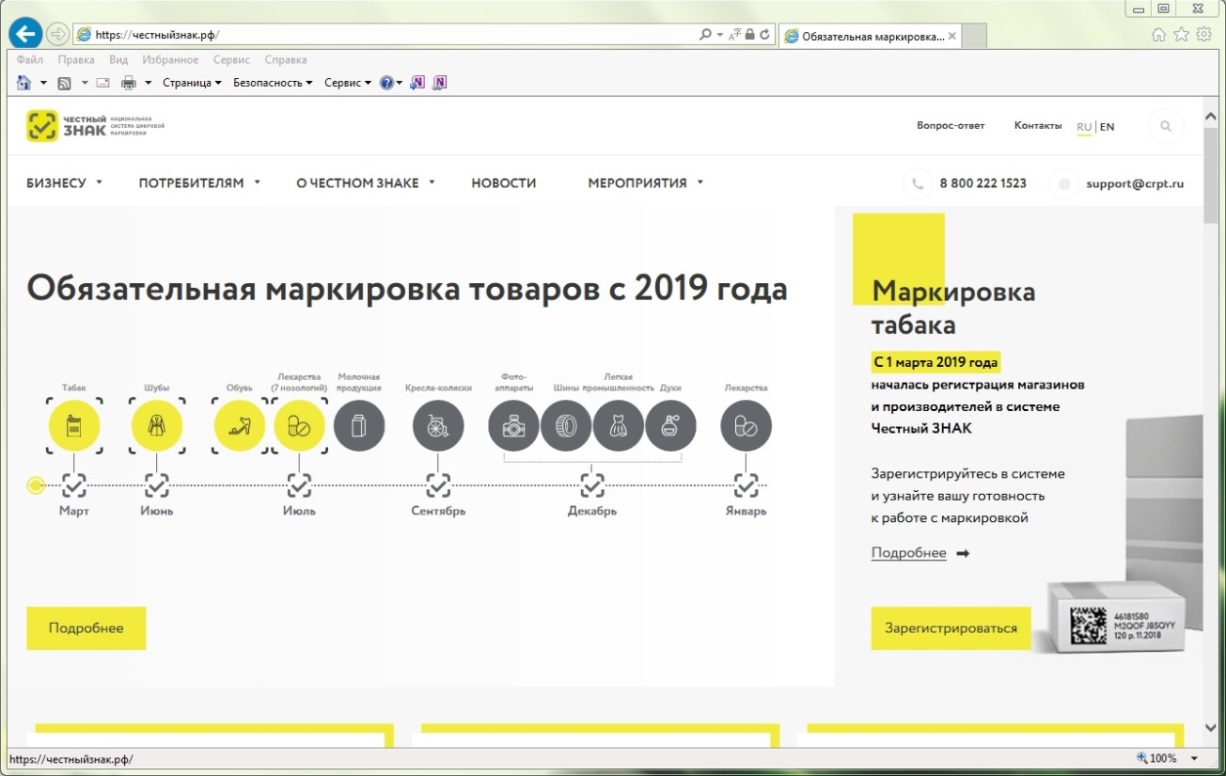


Рисунок 2 – Главная страница портала национальной системы цифровой маркировки

Далее надо перейти в раздел «Маркировка лекарств», с главной страницы портала цифровой маркировки это можно сделать, нажав на пиктограмму лекарств на временной шкале обязательной маркировки товаров (см. рисунок 3).

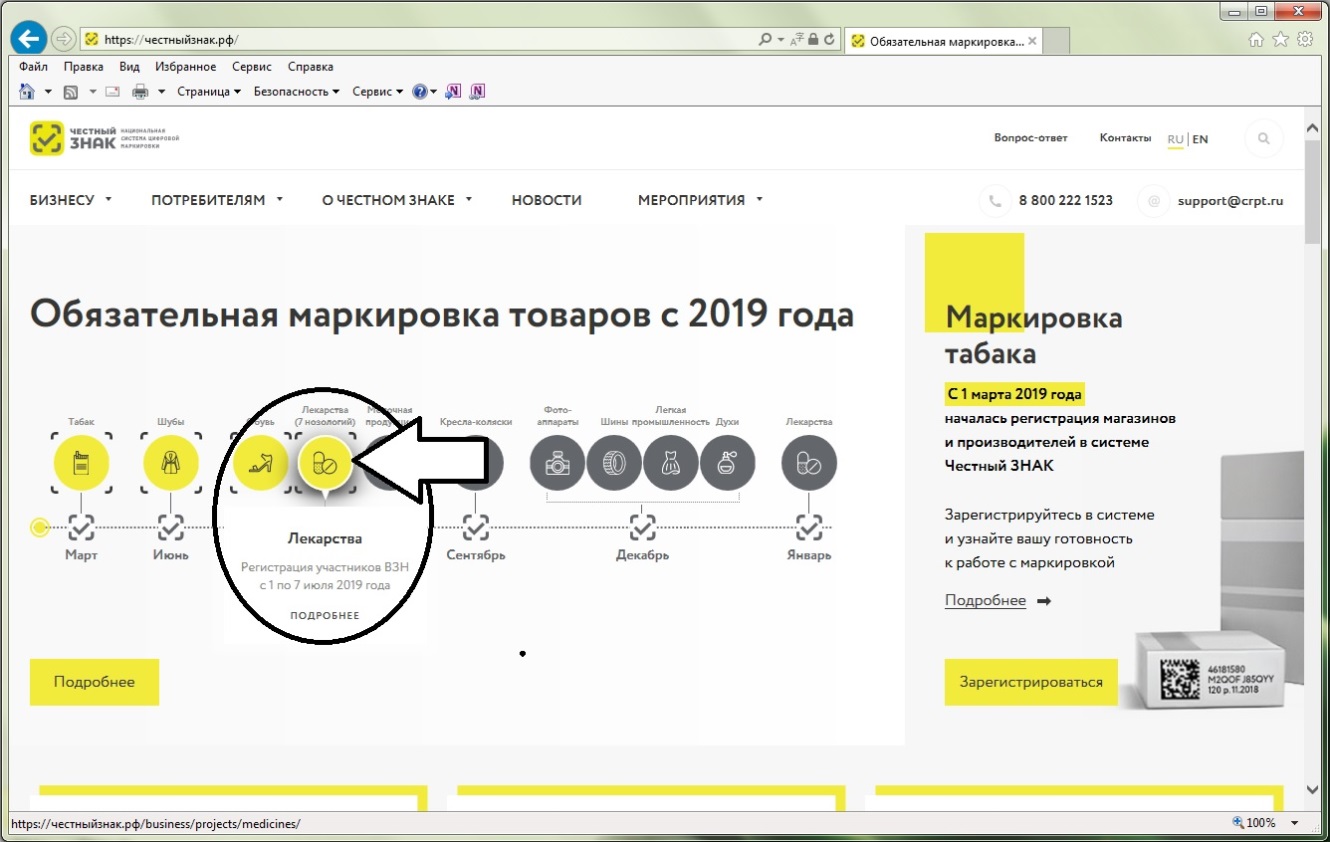


Рисунок 3 – Стрелкой выделена пиктограмма лекарственных препаратов, при нажатии на которую откроется раздел «Маркировка лекарств»

Вы перейдете в раздел «Маркировка лекарств». На данной странице представлена информация от национальной системы цифровой маркировки «Честный знак» в части маркировки лекарственных препаратов (см. рисунок 4).

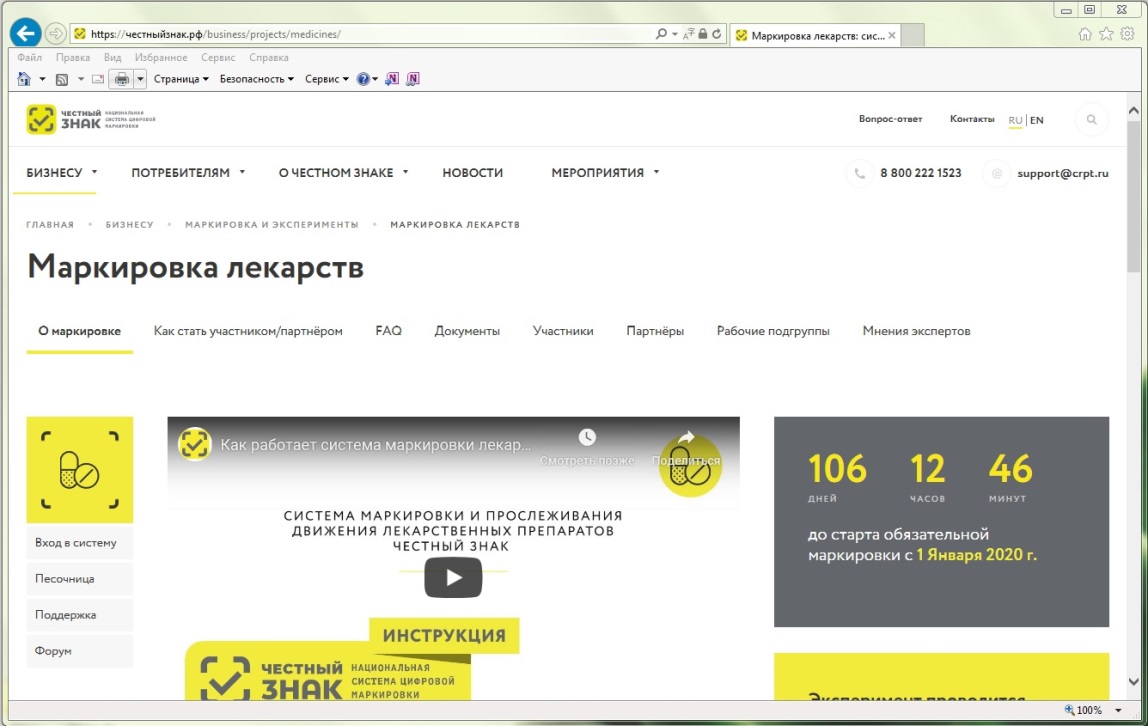


Рисунок 4 – Раздел «Маркировка лекарств»

Для перехода на страницу регистрации в информационной системе мониторинга движения лекарственных препаратов (далее – ИС МДЛП) необходимо нажать под пиктограммой лекарственных препаратов на ссылку «Вход в систему».

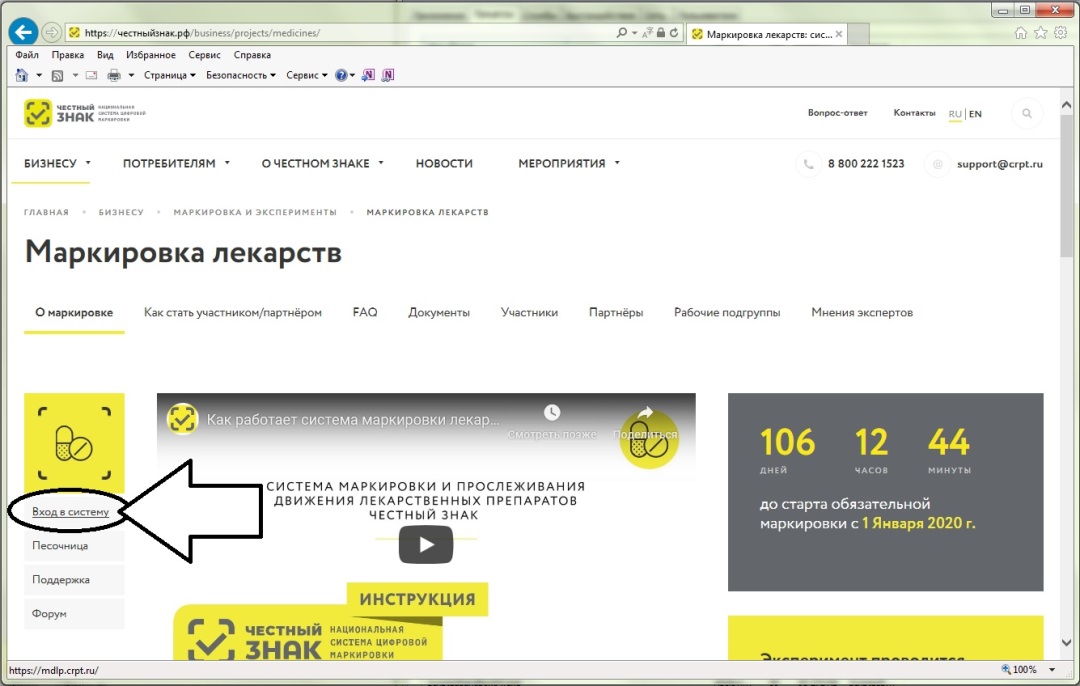


Рисунок 5 – Стрелкой выделена ссылка на страницу входа в ИС МДЛП

*Если ваше интернет-соединение медленное, скорее всего вы увидите следующее изображение (см. рисунок 6)*

**

*Рисунок 6 – скриншот анимации загрузки страницы входа в ИС МДЛП (отображается при медленном подключении к интернету)*

На странице входа в систему необходимо нажать на ссылку для регистрации в системе (см. рисунок 7).

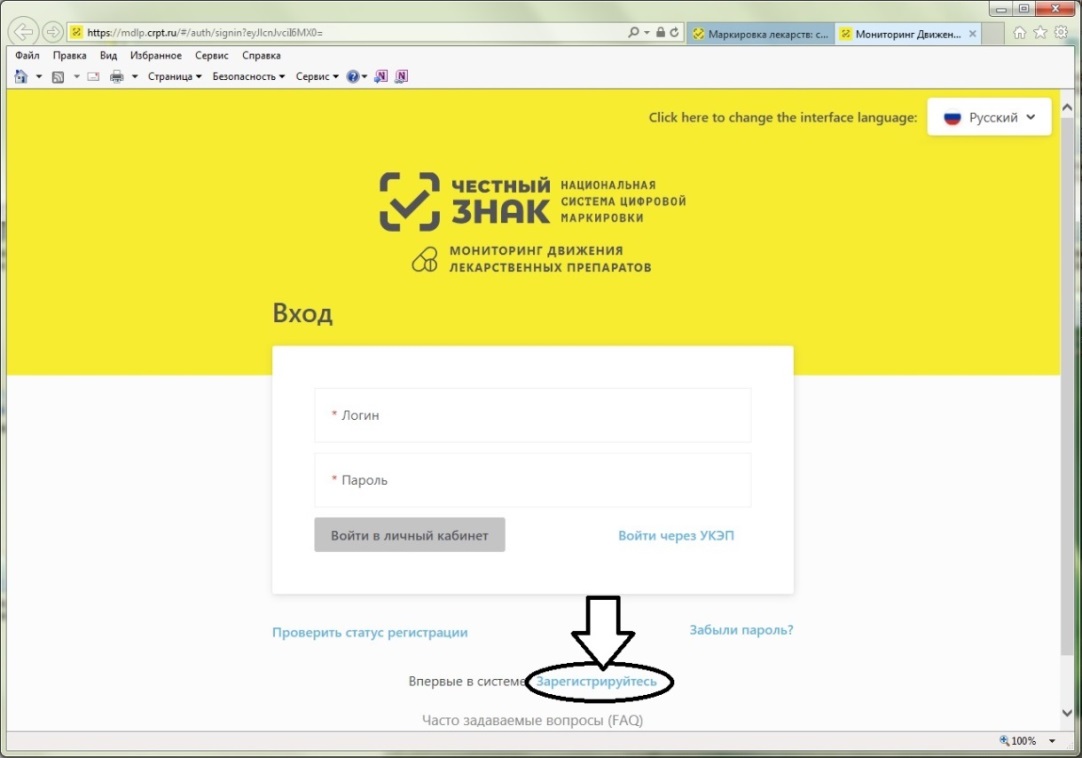


Рисунок 7 – Стрелкой выделена ссылка на регистрации в ИС МДЛП

Откроется окно регистрации в системе (см. рисунок 8).

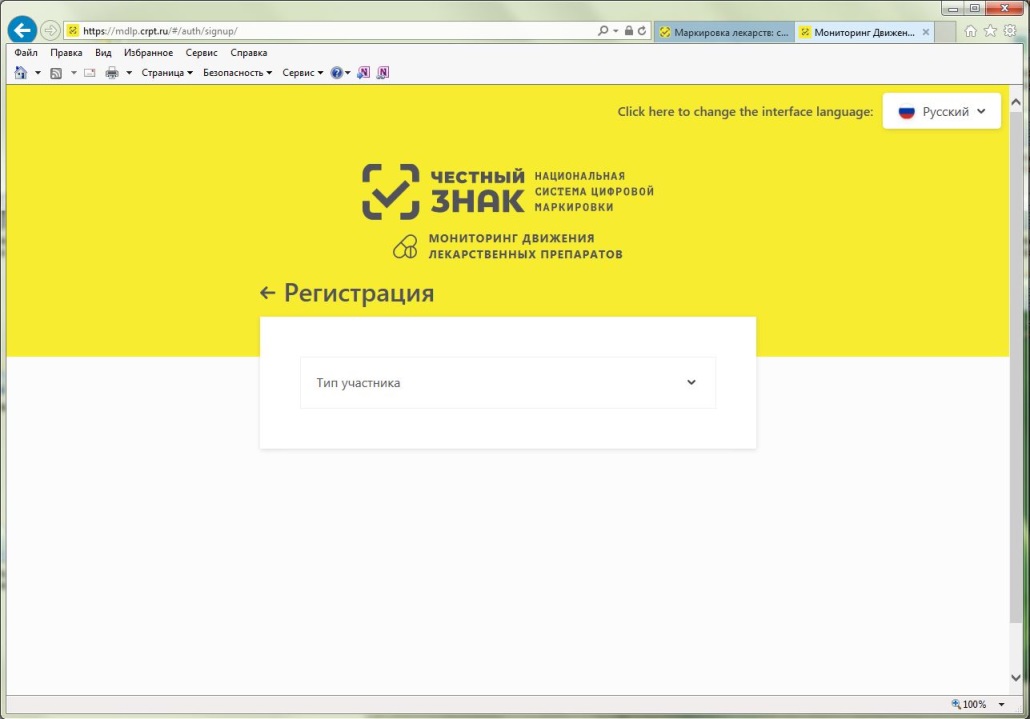


Рисунок 8 – Окно регистрации в ИС МДЛП

После выбора типа участника, система запросит необходимое программное обеспечение (см. рисунок 9).

Далее, при необходимости, следует установить программное обеспечение, сертификаты ключей электронной подписи и выполнить настройки программного обеспечения.

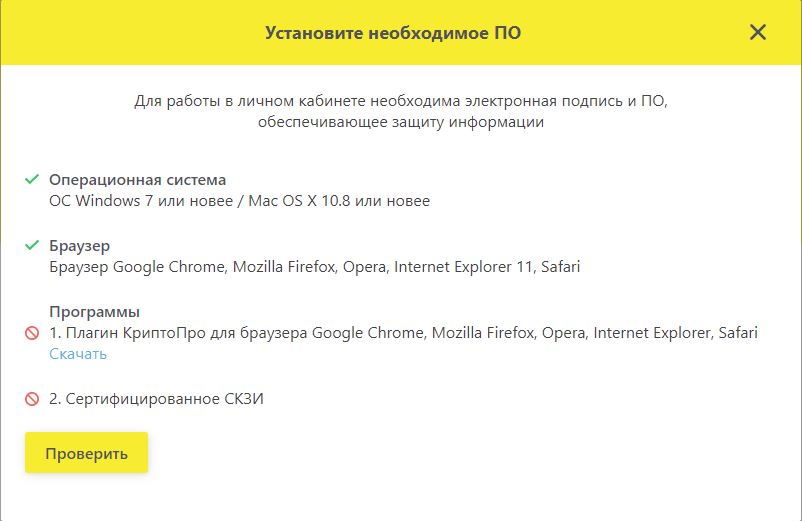


Рисунок 9 – ИС МДЛП запрашивает необходимое программное обеспечение для работы в системе.

Ниже представлены требования программного обеспечения в виде списка:

* операционная система Windows 7 (или более поздние),   
  либо MasOS X 10 (или более поздние);
* браузеры:
  + Internet Explorer 11 или более поздние (про режим предприятия и порядок его отключения см. приложение В);
  + Safari 11.1 (13605.1.33.1.2) или более поздние;
  + Chrome 66.0.3359.81 или более поздние;
  + Mozilla Firefox 59.0.2 или более поздние;
  + Opera 52 или более поздние
* Плагин средства криптографической защиты информации (СКЗИ) для браузера Internet Explorer / Safari. Список сертифицированных ФСБ СКЗИ доступен на сайте ФСБ   
  по адресу <http://clsz.fsb.ru/certification.htm> ;
* Программное обеспечение выбранного Вами СКЗИ;
* Драйверы для работы с ключевыми носителями электронного ключа. Скачать драйвер и инструкцию по установке можно на сайте производителя СКЗИ.

Далее вам понадобится [Руководство пользователя](https://xn--80ajghhoc2aj1c8b.xn--p1ai/upload/iblock/bac/Rukovodstvo-polzovatelya-lichnogo-kabineta-subekta-obrashcheniya-lekarstvennykh-preparatov.pdf), откройте пункт 2 раздела 2.2.1 и следуйте дальнейшим инструкциям.