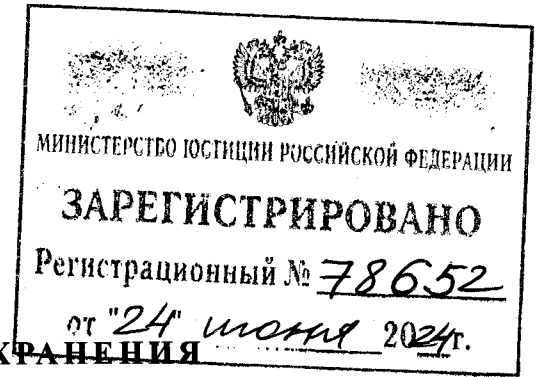




МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)



П Р И К А З

31 июля 2024 г.

№ 277 н

Москва

Об утверждении формы выписки из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения

В соответствии с пунктом 3 части 1 статьи 27 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и подпунктом 5.2.152¹ пункта 5 Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608, п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить прилагаемую форму выписки из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения.
2. Настоящий приказ вступает в силу с 1 января 2025 года.

Министр

М.А. Мурашко

УТВЕРЖДЕНА
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «31» сентября 2024 г. № 277Н

Форма

**Выписка из государственного реестра лекарственных средств
для медицинского применения**

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Место нанесения
двухмерного штрихового
кода

По состоянию на _____
(дата, время)

1.	Наименование лекарственного препарата для медицинского применения (международное непатентованное, или группировочное, или химическое и торговое наименования)	
2.	Лекарственная форма с указанием дозировки лекарственного препарата для медицинского применения и его количества в потребительской упаковке	
3.	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата для медицинского применения	
4.	Наименование и адрес производителя лекарственного препарата для медицинского применения	
5.	Фармакотерапевтическая группа, код лекарственного препарата для медицинского применения по анатомо-терапевтической-химической классификации, рекомендованной Всемирной организацией здравоохранения	
6.	Номер фармакопейной статьи или в случае ее отсутствия номер нормативной документации	
7.	Дата государственной регистрации лекарственного препарата для медицинского применения и его регистрационный номер	

8.	Дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата для медицинского применения на бессрочное регистрационное удостоверение лекарственного препарата	
9.	Дата подачи заявления о подтверждении государственной регистрации лекарственного препарата для медицинского применения	
10.	Дата отмены государственной регистрации лекарственного препарата для медицинского применения	
11.	Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ лекарственного препарата для медицинского применения	
12.	Дата принятия решения о возможности рассматривать лекарственный препарат для медицинского применения при государственной регистрации в качестве орфанного лекарственного препарата	
13.	Наличие лекарственного препарата для медицинского применения в перечне жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения	
14.	Наличие в лекарственном препарате для медицинского применения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года	
15.	Сведения о подаче заявления о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на лекарственный препарат для медицинского применения	

(должность уполномоченного лица Министерства здравоохранения
Российской Федерации)

(фамилия, имя, отчество (при наличии)) (усиленная квалифицированная электронная подпись)

(дата подписания)