ЕДИНЫЙ СТРУКТУРИРОВАННЫЙ СПРАВОЧНИК-КАТАЛОГ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

информационно-аналитической подсистемы мониторинга и контроля в сфере закупок лекарственных препаратов для обеспечения государственных и муниципальных нужд единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения

ЕСКЛП ИАС

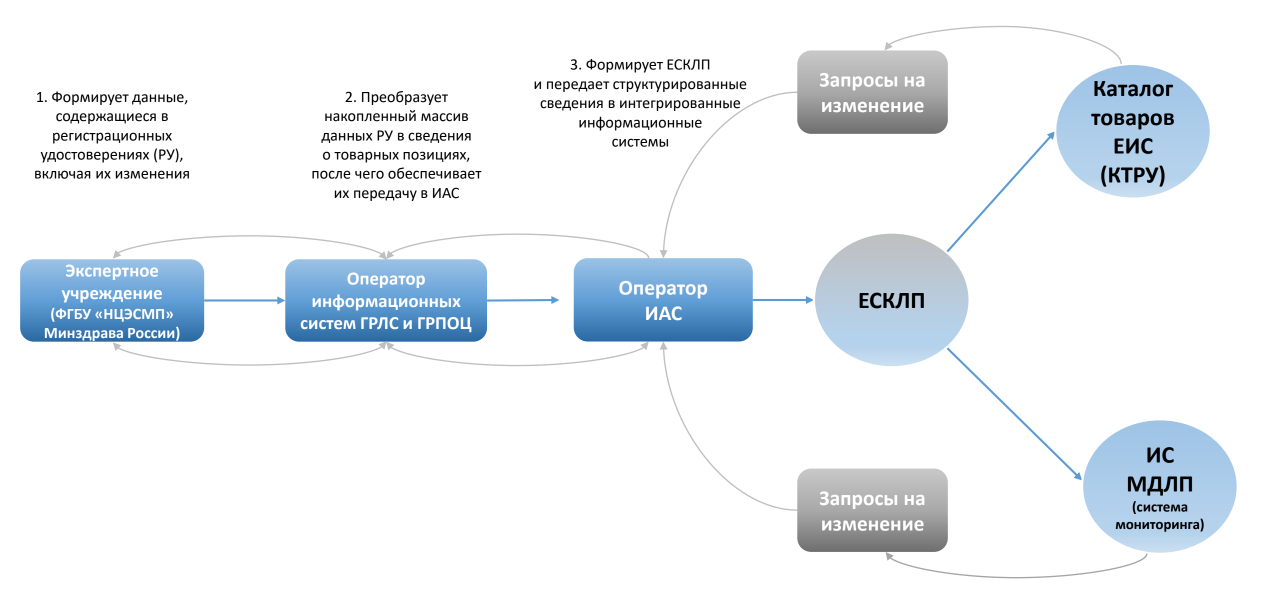
ПРЕДПОСЫЛКИ СОЗДАНИЯ ЕСКЛП



Необходимость создания ЕСКЛП была обусловлена отсутствием унифицированного реестра товарных позиций лекарственных препаратов, применяемого в том числе объекта закупки при описания формировании лекарственных контрактов на поставку препаратов в единой информационной системе в сфере закупок

Формирование ЕСКЛП обеспечивает информационноаналитическая подсистема мониторинга и контроля в сфере закупок лекарственных препаратов для обеспечения государственных и муниципальных нужд ЕГИСЗ, созданная во исполнение перечня поручений Президента Российской Федерации от 10.08.2016 № Пр-1567

ЦЕЛЕВАЯ СХЕМА ФУНКЦИОНИРОВАНИЯ ЕСКЛП



РЕАЛИЗАЦИЯ ПЛАНА РАЗВИТИЯ ЕСКЛП

01.01.2018

01.07.2018

01.06.2019

01.09.2019



Ввод в промышленную эксплуатацию ИАС и обеспечение функционирования ЕСКЛП версии 1.0

Разработка и обеспечение функционирования ЕСКЛП версии 1.5

Разработка и обеспечение функционирования ЕСКЛП версии 2.0

Повышение доступности сведений о стадиях производственного цикла лекарственных препаратов

+ функционал ЕИС позволяет применять сведения ЕСКЛП при описании объекта закупки

- + унификация единиц измерения товарных позиций обеспечила корректное формирование узлов СМНН
- + формирование полного перечня сведений о товарных позициях в соответствии с данными РУ, в том числе их изменения

- единицы измерения позиций ЕСКЛП не приведены к унифицированному виду (МНН, лекарственные формы и дозировки, т.е. узлы СМНН)
- сведения о товарных позициях не содержат исходные данные (МНН, лекарственные формы, дозировки)

+ реализация возможности регистрации производителей лекарственных препаратов в ИС МДЛП (система мониторинга) на основании данных, полученных из ЕСКЛП

Включение в состав сведений ЕСКЛП данных о предельных отпускных ценах производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень ЖНВЛП

Опубликование ЕСКЛП на ресурсе, интерфейс которого позволяет осуществлять удобный поиск данных о лекарственных препаратах

В настоящее время в рамках созданной Росздравнадзором рабочей группы функционирует подгруппа «Работа с ЕСКЛП», на заседаниях которой в том числе обсуждаются вопросы применения ЕСКЛП в составе ИС МДЛП (системы мониторинга). Участниками данной подгруппы являются представители заинтересованных федеральных органов исполнительной власти, оператора ИС МДЛП (ООО «Оператор-ЦРПТ»), фармацевтических ассоциаций, фармацевтических и медицинских организаций, отечественных и зарубежных производителей лекарственных препаратов.

ЕСКЛП версии 2.0 проходит апробацию и экспертную оценку производителями лекарственных препаратов — участниками эксперимента по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов, оператором ИС МДЛП (ООО «Оператор-ЦРПТ») и экспертами Минздрава России.

По итогам обеспечения функционирования ЕСКЛП версии 2.0, сформированные сведения ЕСКЛП будут опубликованы на портале оперативного взаимодействия участников ЕГИСЗ в разделе «Материалы/ЕСКЛП» (www.portal.egisz.rosminzdrav.ru). Функция отправки запросов/обращений в центр поддержки подсистем ЕГИСЗ доступна на указанном Портале в разделе «База знаний СТП ЕГИСЗ».

Спасибо за внимание!