

15.08.2022 г.
№ 08-22



Тема: Информирование о предстоящих изменениях в комплекте сопроводительной документации, предоставляемом при отгрузке продукции со склада АО «БАЙЕР».

Всем заинтересованным лицам

Уважаемые господа!

АО «БАЙЕР» свидетельствует Вам своё почтение и настоящим письмом информирует своих партнеров о планируемых изменениях в комплекте документов, сопровождающих отгрузку продукции со склада АО «БАЙЕР». Планируется с 01 сентября 2022 года отказаться от предоставления сертификатов производителя на отгружаемую со склада продукцию.

Согласно требованиям Надлежащей дистрибьюторской практики (решение Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 №80; п.5.8) вся необходимая информация о наименовании и количестве отгружаемой продукции, серии, производителе, дате производства, сроке годности указана в Счет – фактуре, Товарной накладной или в Универсальном передаточном документе (УПД) и в Сопроводительном листе,

Все лекарственные препараты проходят процедуру ввода в Гражданский оборот (ГО), при которой Росздравнадзор проверяет документацию по каждой вводимой в оборот серии. АО «БАЙЕР», как организация, осуществляющая ввоз лекарственных препаратов (ЛП) в Российскую Федерацию, соблюдая требования п.2, ст. 52.1 Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» предоставляет в Росздравнадзор сертификаты производителя ЛП, удостоверяющие соответствие ввозимого ЛП требованиям нормативной документации. Представитель АО «БАЙЕР», уполномоченный иностранным производителем ЛП, подтверждает соответствие каждой серии ввозимого в Российскую Федерацию ЛП требованиям, установленным при его государственной регистрации, и также предоставляет данное подтверждение в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения (а именно, в Автоматизированную информационную систему Росздравнадзора). В результате вышеизложенных операций на сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор), в разделе Лекарственные средства / Сведения о ЛС, вводимых в Гражданский оборот, публикуется информация о введенной в ГО серии ЛП.

Дополнительно каждый дистрибьютор может самостоятельно проверить на официальном сайте Росздравнадзора, что серия введена в Гражданский оборот.

Таким образом, АО «БАЙЕР» в полной мере соответствует требованиям 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и у субъектов обращения не должны возникать сомнения касательно достоверности предоставляемых сведений. В связи с вышесказанным видится нецелесообразным дополнительное предоставление документов качества на каждую отгружаемую серию.

Руководитель департамента логистики,
поддержки продаж и кредитного менеджмента
АО «БАЙЕР»

Исполнитель - Королева С.Н.
+7 495 231 1200 (доб. 2806); +7 916-108-74-82
Swetlana.koroljova@bayer.com



Д.В. Кирпатовский

/////////
АО «БАЙЕР»

107113, Россия, Москва
ул. 3-я Рыбинская д.18, стр.2

Тел.: (495) 234 20 00

www.bayer.ru



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ

«Сведения, внесенные в автоматизированную информационную систему Росздравнадзора перед вводом в гражданский оборот серий, партий лекарственных средств/ Информация о выданных Росздравнадзором разрешениях на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии иммунобиологического лекарственного препарата, по состоянию на 01.11.2024 09:18»

Дата внесения в АИС Росздравнадзора	Торговое наименование	Производитель (выпускающий контроль)	Страна	Сведения о стадиях производства	Нормативная документация	Организация, выпускающая в гражданский оборот	Номер серии, партии	Номер, дата разрешения на ИЛП
25.01.2024	Ксарелто®; таблетки покрытые пленочной оболочкой 15 мг 14 шт., блистеры (7), пачки картонные/ -	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-технологическая фармацевтическая фирма "ПОЛИСАН" (ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-технологическая фармацевтическая фирма "ПОЛИСАН" (ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН"), Россия (Производитель (готовой ЛФ)); Общество с ограниченной ответственностью "Научно-технологическая фармацевтическая фирма "ПОЛИСАН" (ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН"), Россия (Упаковщик/ фасовщик (в первичную упаковку)); Общество с ограниченной ответственностью "Научно-технологическая фармацевтическая фирма "ПОЛИСАН" (ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН"), Россия (Упаковщик/ фасовщик (вторичная/ третичная упаковка))	ЛП 001457-250112; Им. №1 к ЛП 001457-250112; Им. №2 к ЛП 001457-250112; Им. №3 к ЛП 001457-250112; Им. №4 к ЛП 001457-250112; Им. №5 к ЛП 001457-250112; Им. №6 к ЛП 001457-250112; Им. №7 к ЛП 001457-250112; Им. №8 к ЛП 001457-250112; Им. №9 к ЛП 001457-250112; Им. №10 к ЛП 001457-250112; Им. №11 к ЛП 001457-250112	ООО Научно-технологическая фармацевтическая фирма Полисан	211123	-